

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.



Déclaration de Maladie

M23-020432

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 50047 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : 182362
 Nom & Prénom : OKACHA KEBIR
 Date de naissance : 1934
 Adresse : OULED AZZOUZ Bloc 06 NR35 OULFA Casablanca
 Tél. : 0522013087 Total des frais engagés : 1549,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. LAKHSSASSI Abdellatif
 Cardiologue
 33, Bd. Abdellatif Ben Kaddour
 Casablanca - Tél: 0522 94 06 06

Date de consultation : 12/12/2023
 Nom et prénom du malade : BARRÉ ZAHRA Age: 23
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Cancer du sein
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le :/...../.....
 Signature de l'adhérent :

Adresses Mails utiles

Déclaration : contact@mupras.com
 En charge : pec@mupras.com
 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

Respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données

Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
 Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12.12.2023	CK + PK		350,00	الدكتور عبد اللطيف عبد الله Dr. LAKHSSASSI Abdellatif Cardiologue 33, Boulevard Ben Kaddour Casablanca - Tel: 0522 94 06 06

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie BOULAY AHMED Lot 1 Unité 6 Oulad AZOUZ Casablanca - Tel: 05 22 65 86 86 0921038M	12/12/2023	1144,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire de Biologie médicale AL HAMM Dr. Farah ESSAYADE Résidence Al Hamd Imm. D. N°1 Farah Salam, El Ouita Casablanca	12.12.23	B40	55,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

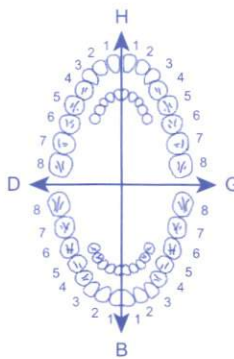
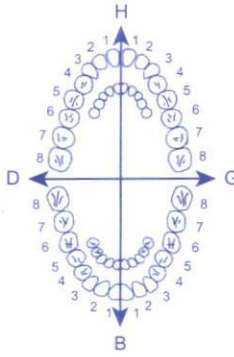
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

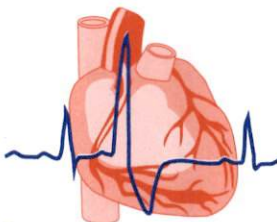
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																					
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																				
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																				
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																				
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																				
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td>B</td> </tr> </table>		H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B		B	Coefficient des Travaux <input type="text"/>
H		H																						
25533412	21433552																							
00000000	00000000																							
D		G																						
00000000	00000000																							
35533411	11433553																							
B		B																						
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>																					
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																					

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Abdellatif LAKHSSASSI

Spécialiste des Maladies du Cœur
et des Vaisseaux
Diplômé de la Faculté de Médecine
de Montpellier
Membre de la Société Française
de Cardiologie
Ancien Chef de Service de Cardiologie
des Polycliniques de la Sécurité Sociale



الدكتور عبد اللطيف الخاصصي

إختصاصي في أمراض القلب و الشرايين
خريج كلية الطب بمونبولى
عضو الجمعية الفرنسية لأمراض القلب
رئيس قسم أمراض القلب سابقا
بمصحات الضمان الإجتماعي

Casablanca, le 12.12.2023 الدار البيضاء في

BASRE 24780

3 m

$3460 \times 4 = 13840$ 11 LASIN 40

$10380 \times 6 = 62280$ 21 Adolacton 70



$20 \times 3 = 60$ 31 Sratum 1/2 c

$5070 \times 2 = 10140$ 41 Cereusid 21v



22 51 P H m t p 1/1 evy f m v

55 6 / Amoxi 01k

31.10 71 B m c h o i z o 0



$54 \times 2 = 108$ 81 T m o p o n

Total: 1144,80

PHARMACIE MOULAY AHMED
Lot. 1 Unité 6 Oulad Azzouz
Casablanca - Tél: 05 22 94 06 06

cg

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :



Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :



Lasilix[®] 40 mg **Lasilix[®] 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :



Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg,

comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtrène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle, inhibiteurs de l'enzyme de conversion, agonistes des

Les effets suivants peuvent survenir :

- une gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).
- des crampes des membres inférieurs (jambes, pieds...).
- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décalage de la menstruation.

ALDACTONE 75^{mg}
spironolactone

P.P.V. : 103,80 DH



- un... caractérisant par... (la peau).
- un... remplis de liqu... (la peau).
- un... remplis de liqu... (la peau).

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg,
comprimé sécable **Spironol**

Spironolactone

Encadré

Encadre
Veuillez lire attentivement cette notice
avant de prendre ce médicament car
elle contient des informations
importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamterène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, les agonistes des

Les effets suivants peuvent survenir :

- une gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).
- des crampes des membres inférieurs (jambes, pieds...).
- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un dépression.

ALDACTONE 75[®] mg
spironolactone

P.P.V: 103,80 DH



6 118001 170036

- un... caractérisant par l'absence d'ampoules remplies de liquide (la peau).

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg,
comprimé sécable **Spironol**

Spironolactone

Encadré

Encadre
Veuillez lire attentivement cette notice
avant de prendre ce médicament car
elle contient des informations
importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamterène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Les effets suivants peuvent survenir :

- une gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).
- des crampes des membres inférieurs (jambes, pieds...).
- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance.
- un dépression.

ALDACTONE 75[®] mg
eplironalectone

P.P.V: 103,80 DH



6 118001 170036

- un... caractérisant par l'absence d'ampoules remplies de liquide (la peau).

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtrène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle, inhibiteurs de l'enzyme de conversion, agonistes des

Les effets suivants peuvent survenir :

- une gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).
- des crampes des membres inférieurs (jambes, pieds...).
- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décalage de la menstruation.

ALDACTONE 75 mg
spironolactone

P.P.V. : 103,80 DH



- un... caractérisant par... (la peau).
- un... remplis de liqu... (la peau).
- un... remplis de liqu... (la peau).

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg,
comprimé sécable **Spironol**

Spironolactone

Encadré

Encadre
Veuillez lire attentivement cette notice
avant de prendre ce médicament car
elle contient des informations
importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents
Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamterène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension (inhibiteurs de l'enzyme de conversion).

Les effets suivants peuvent survenir :

- une gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).
- des crampes des membres inférieurs (jambes, pieds...).
- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un dépression.

ALDACTONE 75[®] mg
eplironalectone

P.P.V: 103,80 DH



- un... se caractérisant par l'absence d'ampoules remplies de liquide (la peau).

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg,

comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtrène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle, inhibiteurs de l'enzyme de conversion, agonistes des

Les effets suivants peuvent survenir :

- une gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) disparaissant généralement à l'arrêt du traitement mais pouvant persister dans de rares cas.
- des troubles digestifs.
- une inflammation du foie (hépatite).
- des crampes des membres inférieurs (jambes, pieds...).
- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décalage de la menstruation.

ALDACTONE 75 mg
spironolactone

P.P.V. : 103,80 DH



- un... caractérisant par... (la peau).
- un... remplis de liqu... (la peau).
- un... remplis de liqu... (la peau).

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si un médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- L'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

1. Quelles sont les indications de SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
3. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèses des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,
- Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si vous souffrez d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie);
- En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses
- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
- les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires

En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazoles),
 - le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

soit pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. Si vous êtes enceinte, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particuliers, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

SPORTS

Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

« Titre indicatif »

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Si vous ne pouvez pas prendre votre dose habituelle pendant plus de 24 heures, contactez votre médecin. Il est possible que vous ayez besoin d'une dose supplémentaire.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Mode d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement.

Une prise par jour. Il est

possible modifier la dose

Dans tous les cas, restez

Durée du traitement

Selon prescription médecin

Ne continuez pas à prendre

Symptômes et conduites

Si vous avez pris plus de

Consultez immédiatement

Un surdosage peut se

l'apparition d'un saignement

un INR supérieur à 5

Dans ces situations, pré-

suite.

Dans certains cas, il faut

traitement devra être effe-

Conduite à tenir en cas d

Si vous oubliez de prendre

deux fois la dose oubliée.

La prise méconsciente oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

PPV = 20,00

Exp =

N° Lot =

Autres cas un

es :

ais prendre

uriez dû :

iales) :

elui qui vous

autres cas un

es :

ais prendre

La prise méconsciente oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8

heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est

préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre

carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

- Veuillez lire attentivement l'information de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si le médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- L'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet anormal, consultez immédiatement dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Quelles sont les indications de SINTROM 4 mg, comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
7. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèses des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,
- Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si vous souffrez d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre indications :

Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;
- En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie) ;
- En cas d'association avec les médicaments suivants :

- l'aspirine à fortes doses
- le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
- les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazoles),
 - le fluoruracile et, par extrapolation, tegafur et capecitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

soit pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. Si vous êtes enceinte, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particuliers, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Sports

Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

« Titre indicatif »

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Si vous ne pouvez pas vous conformer à la dose recommandée par votre médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

Mode d'administration

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement.

Une prise par jour. Il est

puisse modifier la dose

Dans tous les cas, restez

Durée du traitement

Selon prescription médecin

le comprimé peut être d

Symptômes et condu

Si vous avez pris plus

Consultez immédiatement

Un surdosage peut se

l'apparition d'un sa

un INR supérieur à 5

Dans ces situations, pré

suit.

Dans certains cas, il faut

traitement devra être effe

Conduite à tenir en cas d

Si vous oubliez de prendre

deux fois la dose suivante

La prise méconsciente oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8

heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est

préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre

carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

PPV = 20,00

Exp =

N° Lot =



SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

- Veuillez lire attentivement l'information de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si le médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- L'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :

1. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
3. Comment prendre SINTROM 4 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SINTROM 4 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

• Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de la famille des antivitamines K (AVK).

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K. Cette vitamine a un rôle dans la coagulation du sang. La prise de ce médicament permet donc de ralentir la coagulation et d'éviter ainsi la formation de caillots dans les artères et les veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans les poumons),
- maladies cardiaques connues : certains troubles du rythme cardiaque (tels que fibrillations auriculaires), anomalies ou prothèses des valves cardiaques, certains infarctus du myocarde,
- Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Si vous souffrez d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre indications :

- Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;
 - En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie);
 - En cas d'association avec les médicaments suivants :
 - l'aspirine à fortes doses
 - le miconazole utilisé pour le traitement de mycoses (infections à champignons) par voie générale ou buccale,
 - les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments utilisés comme anti-inflammatoires

- En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :

- Il est important de comprendre les principes et les modalités du traitement afin de ne pas prendre de risque inutile. N'hésitez pas à poser des questions à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir Carnet d'information et de suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin.

- En cas de risque connu de saignement.
- En cas d'insuffisance rénale sévère.
- En association avec :
 - l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,
 - les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazoles),
 - le fluoroarilacile et, par extrapolation, tegafur et capécitabine (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement

Il est nécessaire que votre médecin puisse évaluer votre risque personnel de saignement éventuel. Ainsi, signalez-lui si vous êtes sujet à des saignements, notamment digestifs, et si vous avez ou avez eu :

soit pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :
En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. Si vous êtes enceinte, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse. Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particuliers, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. Sans objet.

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Sports

Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :
SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

Excipients à effet notoire : Lactose

Ce médicament contient du Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Instruction pour un bon usage.

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :

Posologie

Respectez strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Puis la dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour équilibrer votre traitement.

Si vous ne pouvez pas prendre votre dose habituelle pendant une ou deux semaines, il est possible que celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

VOIE ORALE : avaler les comprimés avec un verre d'eau.

La prise régulière et sans oubli de ce médicament est déterminante dans l'efficacité du traitement.

Une prise par jour. Il est possible de modifier la dose dans tous les cas, restez en contact avec votre médecin.

Durée du traitement : Selon prescription médicale. Le comprimé peut être divisé.

Symptômes et conduites

Si vous avez pris plus ou moins de comprimés, consultez immédiatement votre médecin.

Un surdosage peut se manifester par :

- l'apparition d'un saignement
 - un INR supérieur à 5.
- Dans ces situations, prévenez votre médecin.

Dans certains cas, il faut interrompre le traitement.

Conduite à tenir en cas de :
Si vous oubliez de prendre votre dose habituelle pendant deux ou trois jours, ne prenez pas de dose supplémentaire.

La prise méconsciente oubliée peut être un « rattrapage » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

PPV : 20,00

Exp :

N° Lot :

autre médecin NR.

uriez dû :

iales»);

elui qui vous

autres cas un

es :

lais prendre

La prise méconsciente oubliée peut être un « rattrapage » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Pensez à signaler un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous rema

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prenc
3. Comment prendre CARDENSIEL?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments app

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en part le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable, médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner e
- pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifi
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections ci-dessus, consultez votre médecin. Il vous indiquera la dose de CARDENSIEL à prendre et la fréquence d'administration. Particulièrement



Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

78621602-46

médecin ou
me en cas d
dans cette r

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous rema

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prenc
3. Comment prendre CARDENSIEL?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments app

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en part le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable, médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner e
- pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifi
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections ci-dessus, consultez votre médecin. CARDENSIEL peut avoir des effets particuliers.



Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

79821602-46

médecin ou
me en cas d
dans cette r

RHUMIX®

Poudre en sachets

Boîte de 10 sachets

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE RHUMIX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RHUMIX® ?
3. COMMENT PRENDRE RHUMIX® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RHUMIX® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE RHUMIX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PROPRIÉTÉS :

Elles procèdent de l'activité de ses 6 principes actifs :

- L'ibuprofène et le paracétamol exercent en complémentarité une action antalgique, antipyrétique et anti-inflammatoire (Ibuprofène).
- La chlorphénamine maléate, antihistaminique H1, réduit les rhinorrhées et larmoiements souvent associés aux éternuements.
- La pseudo-éphédrine agit en tant que α -sympathicomimétique, décongestionne les voies nasales et diminue la rhinorrhée.
- La caféine agit comme stimulant général et atténue l'effet sédatif et la somnolence liés à la chlorphénamine.
- La vitamine C renforce la résistance de l'organisme et agit comme anti-asthénique et anti-oxydant.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

RHUMIX® est indiqué dans le traitement symptomatique des :

- Rhume, grippe, refroidissements.
 - Douleurs, courbatures, céphalées.
 - Rhinites allergiques, rhinopharyngites, obstruction et hypersécrétion nasales.
- Attention : Devant des signes cliniques sévères, le traitement peut être envisagé. Demander l'avis d'un médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

Ne prenez jamais RHUMIX® dans
CONTRE-INDICATIONS :

- Enfants de moins de 15 ans ;
 - Hypersensibilité à l'un des composants ;
 - Ulcère gastroduodénal ;
 - Hypertension artérielle sévère ;
 - Glaucome ;
 - Adénome de la prostate ;
 - Insuffisance hépatique et/ou rénale ;
 - Antécédents d'accident vasculaire cérébral ;
 - Antécédents de convulsions.
- En cas de doute, demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Rhumix®

Boîte de 10 sachets



P.P.V. : 22,00 DH



6 118000 191032

es de
atho-

FLUIDIFIANT des voies respiratoires ADULTE

Solution Buvable

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORMULE

Carbocistéine 5,00 g

Excipients :

Saccharinate de sodium, hydroxyde de sodium, rouge cochenille A, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, glycérol, excipient aromatisé hypocalorique, hypoglycémique q.s.p. 100 ml

Flacon de 150 ml.

EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE :

Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de Propyle, sodium, rouge cochenille A.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

MUCOLYTIQUE

(R: Système respiratoire)

Ce médicament en modifiant les sécrétions bronchiques, facilite leur évacuation par la toux.

INDICATIONS :

Ce médicament est préconisé chez l'adulte (plus de 15 ans) en cas d'affections respiratoires récentes avec difficulté d'expectoration (difficultés à rejeter en crachant les sécrétions bronchiques).

POSOLOGIE USUELLE : voie orale.

1 cuillère à soupe 3 fois par jour.

Pour les enfants de moins de 15 ans : utiliser **BRONCHATHIOL®** Enfant.

- À prendre de préférence en dehors des repas.

- La durée de traitement doit être brève et ne pas excéder 5 jours.

CONTRE-INDICATIONS

La forme adulte est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 15 ans.

EFFETS INDÉSIRABLES

À fortes doses, on peut parfois constater l'apparition de phénomènes digestifs : gastralgies, nausées, diarrhées.

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi :

Faites attention avec **BRONCHATHIOL®** EXPECTORANT ADULTES, solution buvable :

Mises en garde spéciales

Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

À prendre de préférence en dehors des repas.

La durée de traitement doit être brève et ne pas excéder 5 jours.

Les toux productives, qui représentent un élément fondamental de la défense broncho-pulmonaire

L'association

des substances

(E218) et du

allergiques

peut provoquer

aux.

ou

otre médecin.

otre médecin

t.

t médicament.

ation buvable

RAPIDEMENT

ion buvable ?

après la date

BRONCHATHIOL®

Carbocistéine 5%

BRONCHATHIOL®

Carbocistéine 5%

PPV 31DH20
PER 07/26
LOT M2406

ADULTE



S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Imp AJDIR
06/19 - 101012



Amoxil 500mg et Amoxil 1g comprimés dispersibles
Boîte de 12 et 24 comprimés dispersibles.
Amoxicilline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, à vous ou à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que AMOXIL comprimé dispersible et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
3. Comment prendre AMOXIL comprimé dispersible ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMOXIL comprimé dispersible ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE AMOXIL, comprimé dispersible, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : J01CA04.

Qu'est-ce que AMOXIL ?

AMOXIL est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

Dans quels cas AMOXIL est-il utilisé ?

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.

AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMOXIL, comprimé dispersible ?

Ne prenez jamais AMOXIL, comprimé dispersible :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMOXIL, comprimé dispersible si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés, fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- n'urinez pas régulièrement

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Tests sanguins et urinaux :

Si vous devez effectuer :

- des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour le fonctionnement de votre foie,
- un dosage d'œstrogène pendant la grossesse pour vérifier que le fœtus se développe normalement.

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. AMOXIL peut influencer sur les résultats de ces tests.

Autres médicaments et AMOXIL, comprimé dispersible :

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.
- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez la méthotrexate (utilisée dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

Grossesse et allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartame :

Ce médicament contient 20 mg d'aspartame par comprimé. L'aspartame (E951) est une source de

Phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL comprimé dispersible ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avez immédiatement le mélange.
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg :

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus :

La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou



PPV : 55,00 DH

LOT : 652394

PER : 03/25

elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

- Une fois que vous avez fini votre traitement, si vos symptômes persistent, consultez de nouveau le médecin.

Des mycoses (infections à levures apparaissant sur les zones humides du corps qui peuvent causer des douleurs, des démangeaisons et des pertes blanches) peuvent se développer si AMOXIL est utilisé pendant une longue période. Si c'est votre cas, informez-en votre médecin.

Si vous prenez AMOXIL pendant une longue période, votre médecin pourra réaliser des analyses supplémentaires pour surveiller que vos reins, votre foie et votre sang fonctionnent normalement.

Si vous avez pris plus d'AMOXIL comprimé dispersible que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop d'AMOXIL, cela peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou la formation de cristaux dans les urines rendant celles-ci troubles ou provoquant des douleurs en urinant.

Consultez votre médecin dès que possible. Apportez le médicament pour le montrer à votre médecin.

ues) :
ge ou
des
squ à

vec
iac.
igie
titre
atta

port

acin
sont

ivre,

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable intramusculaire (IM) Boîte 1+1
Ceftriaxone sodique

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?
3. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération - code ATC : J01DD04
TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en luttant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAXON® est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactames). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement soudain des mains, des pieds et des chevilles et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;
- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en ampoule ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution (bloc cardiaque complet) ;
- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématurité ;
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avvertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent de la lidocaïne ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu une diarrhée ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de globules rouges) ;
- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myopathie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

Si vous allez faire un test sanguin ou urinaire, il faudra noter à votre médecin que vous avez utilisé TRIAXON®. TRIAXON® peut modifier les résultats de ces tests.

Autres effets indésirables possibles :

- Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :
 - Anomalies des globules blancs (comptage des leucocytes) ;
 - Selles molles ou diarrhée ;
 - Modifications des résultats des tests sanguins ;
 - Eruption cutanée

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Infection due à un champignon (par exemple) ;
- Diminution du nombre de globules blancs ;
- Diminution du nombre de globules rouges ;
- Problèmes de coagulation du sang. Les

vos articulations ;

- Mal de tête ;
- Étourdissements ;
- Envie de vomir ou vomissements ;
- Prurit (démangeaisons) ;
- Douleur ou sensation de brûlure le long des veines ;
- Température élevée (fièvre) ;
- Résultat anormal du test sanguin qui mesure la fonction rénale.

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Inflammation du gros intestin (colite). Les symptômes sont :
 - Difficulté à respirer (bronchospasme) ;
 - Eruption (urticaire) qui peut couvrir une grande partie du corps ;
 - Sang ou sucre dans les urines ;
 - Œdèmes (accumulation de liquides) ;
 - Frissons.

Indéterminé (effets dont la fréquence ne peut pas être estimée) :

- Une infection secondaire qui pourrait ne pas être traitée ;
- Forme d'anémie dans laquelle les globules rouges sont détruits ;
- Crise importante du nombre de certains globules blancs ;
- Convulsions ;
- Vertiges (tête qui tourne) ;
- Inflammation du pancréas (pancréatite) ;
- Inflammation de la muqueuse de la bouche ;
- Inflammation de la langue (glossite). Les symptômes sont :
 - Problèmes de vésicule biliaire pouvant entraîner des douleurs ;
 - Maladie neurologique pouvant toucher les nerfs ;
 - Problèmes de reins dus à des dépôts de cristaux ;
 - Résultat faussement positif au test de grossesse ;
 - Résultat faussement positif pour la glycémie ;
 - TRIAXON® peut modifier le résultat de certains tests de laboratoire.

D'autres effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires sont répertoriés dans la notice.

Indéterminé (effets dont la fréquence ne peut pas être estimée) :

LOT: T-01-5
PER: 09-2025
PPV: 57.00DH

756.134.09.19

8. Informations supplémentaires

Que contient TRIAXON® 500mg/2ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml

Poudre en flacon et solvant en ampoule pour solution injectable intramusculaire (IM) Boîte 1+1

Ceftriaxone sodique

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM ?
3. Comment utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml poudre et solvant pour solution injectable IM et dans quels cas sont-ils utilisés ?

Classe pharmacothérapeutique : Antibactérien à usage systémique, céphalosporines de troisième génération - code ATC : J01DD04

TRIAXON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en luttant des bactéries responsables d'infections. Il appartient à un groupe de médicaments appelés céphalosporines. TRIAXON® est administré par une injection dans le muscle d'une solution contenant de la lidocaïne, qui va réduire la douleur associée à l'injection.

TRIAXON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méningite) ;
- des poumons ;
- de l'oreille moyenne ;
- de l'abdomen et de la paroi de l'abdomen (péritonite) ;
- urinaires et des reins ;
- des os et des articulations ;
- de la peau et des tissus mous ;
- du sang ;
- du cœur.

Il peut être donné pour :

- traiter des infections sexuellement transmissibles spécifiques (gonorrhée et syphilis) ;
- traiter des patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause ;
- traiter des exacerbations aiguës chez des adultes ayant une bronchite chronique ;
- traiter la maladie de Lyme (due à des piqûres de tiques) chez les adultes et les enfants, y compris chez les nouveau-nés à partir de l'âge de 15 jours ;
- prévenir des infections liées à une opération chirurgicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

N'utilisez jamais TRIAXON® 500mg/2ml et TRIAXON® 1g/3,5ml, poudre et solvant pour solution injectable IM :

- Si vous êtes allergique à la ceftriaxone ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique Composition) ;
- Si vous avez eu une réaction allergique soudaine ou sévère à la pénicilline ou à des antibiotiques similaires (comme les céphalosporines, les carbapénèmes ou les monobactams). Les signes incluent un gonflement soudain de la gorge ou du visage pouvant entraîner des difficultés à respirer ou à avaler, un gonflement soudain des mains, des pieds et des chevilles et une éruption cutanée sévère qui se développe rapidement ;
- Si vous êtes allergique à la lidocaïne et que vous devez utiliser TRIAXON® en ampoule ;
- Si vous présentez une anomalie de la conduction cardiaque, entraînant une diminution (bloc cardiaque complet) ;
- Si vous présentez un volume sanguin réduit (hypovolémie).

TRIAXON® ne doit pas être utilisé chez les bébés dans les cas suivants :

- Prématurité ;
- Nouveau-né (jusqu'à 28 jours) présentant certains problèmes sanguins ou une jaunisse contenant du calcium doit être injecté dans la veine.

Avvertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser

- Si vous avez récemment utilisé ou si vous êtes sur le point d'utiliser des produits qui contiennent de la lidocaïne ;
- Si vous avez récemment eu une diarrhée après avoir pris un antibiotique. Si vous avez déjà eu une diarrhée sévère ;
- Si vous avez des problèmes de foie ou de rein ;
- Si vous avez des calculs biliaires ou des calculs au niveau des reins ;
- Si vous avez d'autres maladies, comme une anémie hémolytique (diminution de globules rouges) ;
- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myopathie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

donner une faiblesse ou un essoufflement ;

- Si vous suivez un régime pauvre en sodium ;
- Si vous souffrez d'une perte de la fonction musculaire et d'une faiblesse musculaire (myopathie) ;
- Si vous souffrez de crises convulsives (épilepsie) ;
- Si vous souffrez d'un quelconque problème cardiaque, en particulier s'il touche le rythme cardiaque ;
- Si vous avez des problèmes respiratoires ;
- Si vous présentez une porphyrie (maladie héréditaire rare qui touche la peau et le système nerveux).

Si vous devez faire un test sanguin ou urinaire

Si vous allez faire un test sanguin ou urinaire, il faudra noter à votre médecin que vous avez utilisé TRIAXON®. TRIAXON® peut modifier les résultats de certains tests sanguins et urinaires.

Autres effets indésirables possibles :

Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Anomalies des globules blancs (comptage des leucocytes) ;
- Selles molles ou diarrhée ;
- Modifications des résultats des tests sanguins ;
- Eruption cutanée.

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Infection due à un champignon (par exemple) ;
- Diminution du nombre de globules blancs ;
- Diminution du nombre de globules rouges ;
- Problèmes de coagulation du sang. Les

vos articulations ;

- Mal de tête ;
- Étourdissements ;
- Envie de vomir ou vomissements ;
- Prurit (démangeaisons) ;
- Douleur ou sensation de brûlure le long des membres ;
- Température élevée (fièvre) ;
- Résultat anormal du test sanguin qui mesure la fonction rénale.

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Inflammation du gros intestin (colon). Les symptômes sont la diarrhée et la douleur abdominale ;
- Difficulté à respirer (bronchospasme) ;
- Eruption (urticaire) qui peut couvrir une grande partie du corps ;
- Sang ou sucre dans les urines ;
- Œdèmes (accumulation de liquides) ;
- Frissons.

Indéterminé (effets dont la fréquence ne peut pas être estimée) :

- Une infection secondaire qui pourrait ne pas être traitée ;
- Forme d'anémie dans laquelle les globules rouges sont détruits ;
- Crise importante du nombre de certains globules blancs ;
- Convulsions ;
- Vertiges (tête qui tourne) ;
- Inflammation du pancréas (pancréatite) ;
- Inflammation de la muqueuse de la bouche ;
- Inflammation de la langue (glossite). Les symptômes sont la douleur et le gonflement de la langue ;
- Problèmes de vésicule biliaire pouvant entraîner des douleurs abdominales ;
- Maladie neurologique pouvant entraîner des problèmes de reins dus à des dépôts de calcium ;
- Résultat faussement positif au test de grossesse ;
- Résultat faussement positif pour la glycémie ;
- TRIAXON® peut modifier le résultat de certains tests sanguins et urinaires.

D'autres effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires sont répertoriés dans la notice de TRIAXON® IM.

Indéterminé (effets dont la fréquence ne peut pas être estimée) :

- Infection secondaire qui pourrait ne pas être traitée ;
- Forme d'anémie dans laquelle les globules rouges sont détruits ;
- Crise importante du nombre de certains globules blancs ;
- Convulsions ;
- Vertiges (tête qui tourne) ;
- Inflammation du pancréas (pancréatite) ;
- Inflammation de la muqueuse de la bouche ;
- Inflammation de la langue (glossite). Les symptômes sont la douleur et le gonflement de la langue ;
- Problèmes de vésicule biliaire pouvant entraîner des douleurs abdominales ;
- Maladie neurologique pouvant entraîner des problèmes de reins dus à des dépôts de calcium ;
- Résultat faussement positif au test de grossesse ;
- Résultat faussement positif pour la glycémie ;
- TRIAXON® peut modifier le résultat de certains tests sanguins et urinaires.

LOT: T-01-5
PER: 09-2025
PPV: 57.00DH

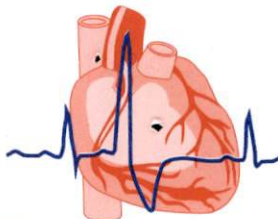
756.134.09.19

8. Informations supplémentaires

Que contient TRIAXON® 500mg/2ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

Dr. Abdellatif LAKHSSASSI

Spécialiste des Maladies du Cœur
et des Vaisseaux
Diplômé de la Faculté de Médecine
de Montpellier
Membre de la Société Française
de Cardiologie
Ancien Chef de Service de Cardiologie
des Polycliniques de la Sécurité Sociale



الدكتور عبد اللطيف الخصاصي

إختصاصي في أمراض القلب و الشرايين
خريج كلية الطب بمونبولي
عضو الجمعية الفرنسية لأمراض القلب
رئيس قسم أمراض القلب سابقا
بمصححات الضمان الإجتماعي

Casablanca, le 12, 12, 2023 الدار البيضاء في

Belle 2023

TT

2023

الدكتور عبد اللطيف الخصاصي
Dr. LAKHSSASSI Abdellatif
Cardiologue
33, Bd. Abdellatif Ben Kaddour
Casablanca - Tél: 0522 94 06 06

Laboratoire de Biologie
médicale AL HAMD
Dr RABAO ESSAYADE
Résidence Al Hamd imm D N°1
Farah Salam, El Oujra Casablanca



مختبر الحمد للتحليلات الطبية

LABORATOIRE AL HAMD DE BIOLOGIE MEDICALE

الدكتورة رباب الصياد

Docteur Rabab ESSAYADE

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecin de Casablanca

DU Assurance Qualité en Biologie
Médicale de l'université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et de Lutte
contre les Infections Nosocomiales

FACTURE N : 231200193

INPE : 093061372

Casablanca le 12-12-2023

Mme Zahra BADRE

Date de l'examen : 12-12-2023

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E11.5	E
	TP sous traitement	B40	B

Total des B : 40

TOTAL DOSSIER : 55.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cinquante-cinq dirhams

NB : Le laboratoire ne peut en aucun cas modifier la date de la facture. De ce fait, prière de respecter le délai de dépôt de vos dossiers médicaux auprès des organismes d'assurance.

Laboratoire de Biologie
Médicale AL HAMD
Dr Rabab ESSAYADE
Résidence Al Hamd Immeuble D, N°1
Casablanca, El Oulfa - Casablanca

Biochimie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Spermologie

Résidence Al Hamd, Immeuble D, Appt N° 1, 1er étage, Farah Salam, El oulfa - Casablanca

Tél : 05 22 93 95 03 / GSM : 06 62 503 305 - Tél / Fax : 05 22 93 95 01

E-mail : laboalhamd.labm@gmail.com - IF : 18797235 - ICE : 001702411000002

الدكتورة رباب الصياد

Docteur Rabab ESSAYADE

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecine de Casablanca

DU Assurance Qualité en Biologie
Médicale de l'université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et de Lutte
contre les Infections Nosocomiales

Dossier ouvert le : 12-12-2023

Prélèvement effectué à : 14:03

Edition du : 12-12-2023

Mme BADRE Zahra

Né(e) le : 01-01-1934 (89 ans)

Dossier N° : 2312120055

Prescripteur : Dr ABDELLATIF LAKHSSASSI



HEMOSTASE

Taux de prothrombine (Patient sous traitement anti-coagulant)

Traitement :

SINTROM

Posologie :

1/2 CP

25-09-2023

Témoin

13 sec

13

Malade :

21.0 sec

24.3

Taux de prothrombine

47 %

38

(Chronométrique STAGO – START 4)

Sujet sans traitement : 70–100%

Sujet sous AVK : 25–35%

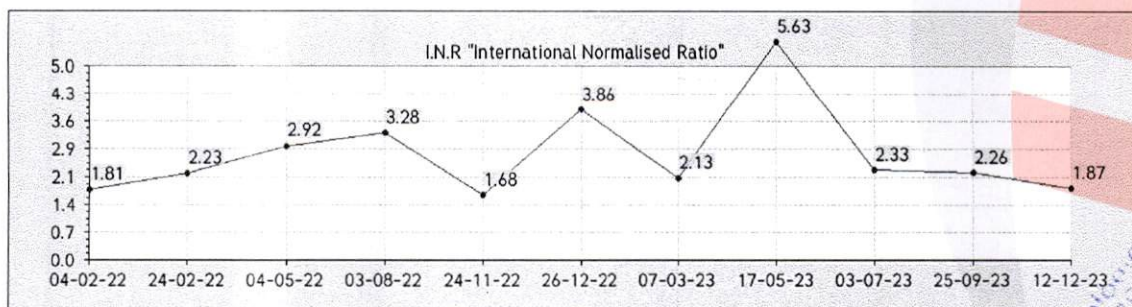
I.N.R "International Normalised Ratio"

1.87

2.26

Interprétations:

Indications cliniques	Valeur I.N.R
–Prévention récurrences thromboses veineuses –Chirurgie à haut risque thrombotique –Traitement secondaire des thromboses veineuses et des embolies pulmonaires –Prophylaxie des embolies systémiques –Prothèse cardiaque tissulaire, valvulopathie, infarctus du myocarde, fibrillation auriculaire, valve aortique	2 < INR < 3
Prothèse valvulaire mécanique (haut risque)	2,5 < INR < 3,5
Thrombose associée à des antiphospholipides	3 < INR < 4,5
Risque hémorragique	INR > 5



Teneur des aliments en Vitamine K en µg/100ml (AFSSAPS)



مختبر الحمد للتحاليل الطبية

LABORATOIRE AL HAMD DE BIOLOGIE MEDICALE

الدكتورة رباب الصياد

Docteur Rabab ESSAYADE

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Diplômée de la Faculté de Médecine de Casablanca

DU Assurance Qualité en Biologie
Médicale de l'université PARIS V
DU Hygiène Hospitalière et de Lutte
contre les Infections Nosocomiales

2312120055 – Mme Zahra BADRE

–Brocoli, chou vert, laitue, cresson, persil, huile de colza, huile de soja, épinard, choux de Bruxelles (100–1000).

–Haricot vert, fève, choux rouge, concombre, poireau, margarine ; huile d'olive, petit pois (10–100).

–Crème, beurre, fromage, orge, avoine, pain complet, son de blé, céréales de petit déjeuner, boeuf haché, foie de génisse et d'agneau, pomme, aubergine, myrtille, carotte, céleri, huile de maïs, courgette, date, figue, raisin, huile de palme, pêche, prune, rhubarbe, fraise, tomate, huile de tournesol (1–10).

–Lait de vache, yaourt, maïs, pain blanc, spaghetti, riz complet, farine blanche, pétales de maïs, bifteck, cuisse de poulet, saucisse de boeuf, avocat, banane, mangue, melon, pastèque, champignons, orange, navet, cacahuète, ananas, pomme de terre, oeuf, saumon et thon en conserve(0.1–1).

Demande validée par :Dr. R.Essayade

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons un prompt rétablissement

Biochimie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Spermiologie

Résidence Al Hamd, Immeuble D, Appt N° 1, 1er étage, Farah Salam, El oulfah, Casablanca

Tél : 05 22 93 95 03 / GSM : 06 62 503 305 - Tél / Fax : 05 22 93 95 01

E-mail : laboalhamd.labm@gmail.com - IF : 18797235 - ICE : 001702411000002