

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 canalaires, 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 canalaires.

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.

Adresses Mails utiles

- réclamation : contact@mupras.com
 en charge : pec@mupras.com
 ion et changement de statut : adhesion@mupras.com

Le 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



Déclaration de Maladie

M23- 020432

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 50047

Société :

Actif Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : OKACHA KEBIR

Date de naissance : 1934

Adresse : OULED AZZOUIZ Bloc 06 NR 35 OULFA

Casablanca

Tél. 0522 013087

Total des frais engagés : 1549,80

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

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

Date de consultation : 12/12/2023

Nom et prénom du malade : BADRI 2419207

Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : CANCER

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 :



RELEVE 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	CSE + HK		350,00	دكتور عزيز الحداد Dr. LAKHSSASSI Abdellatif Cardiologue Tél. 0522 94 06 06 Casablanca - Tel. 0522 94 06 06

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACEUTIQUE MOULAY AÏCHA Lot. 1 Unité 6 Quiles AZOUZ Tél. 05 22 65 86 98	12.12.23	1144,80

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	Montant des Honoraires
Laboratoire de Biologie médicale AL HAMD Dr. Farah ESSAYADE Résidence Al Hamd imm. D. N°1 Farah Salam, El Guila Casablanca	12.12.23	B 40	55,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

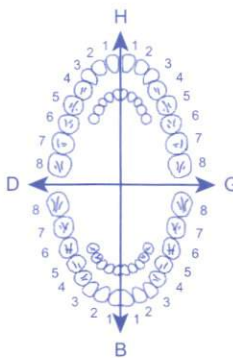
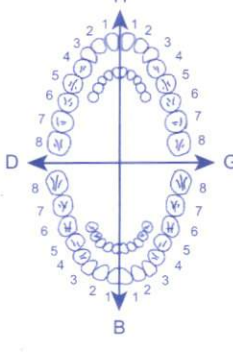
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				
				
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des Travaux
	H 25533412 00000000	D 00000000 35533411	G 21433552 00000000	
	B 00000000			
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				Montants des Soins
DATE DU DEVIS				Date du devis
DATE DE L'EXECUTION				Date de l'exécution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

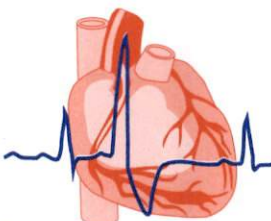
Dr. Abdellatif LAKHASSI

Spécialiste des Maladies du Coeur
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 الخصاقي

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

خريج كلية الطب بمونتيللي

عضو الجمعية الفرنسية لأمراض القلب

رئيس قسم أمراض القلب سابقا

بمصحات الضمان الاجتماعي

Casablanca, le 12.12.2023 الدار البيضاء في

BASSI 294800

3 m

~~34,60 + 38,40~~, 11 LASSI 40 mm SV

~~103,80 + 62,40~~, 21 Avelacton 70 mm SV

~~20,23 = 60~~ 39 Systole 112 C SV

~~50,70 + 101,40~~ 41 Caudas 217 mm SV

22 51 P. Human SV

55, 61 Arousal 017 SV

21,10 71 Brux 0401200 SV

~~54,0 + 114,1~~ 81 T max 020 mm 110 SV

~~18 kcal~~: 1144,80 SV

PHARMACE MOULAY AHMED
Lot. 1 Unité 6 Ouled Azzouz
Boulevarde 70-73 25000 Casablanca

33, شارع عبد اللطيف بن قدور - إقامة بيلافيسا II - شقة 4 - الطابق 2 - الدار البيضاء

33, Bd. Abdellatif Ben Kaddour - Rés. Bella Vista II - Appt. N° 4 - 2ème Etage - Casa

GSM : 06 61 14 48 64 - الفاكس : 05 22 94 00 60 - المحمول : Tél.: 05 22 94 06 06

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 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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione 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

..... préparations injectables.

LASILIX 40 MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60



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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione 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 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 40 MG
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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione 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

..... préparations injectables.

LASILIX 40 MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60



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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione 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 :



Pfizer NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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 également à tout effet indésirable qui ne figure pas 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 canrenoate de potassium, l'éplerénone, le triamtérolène 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), certains médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion 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
- un dé

ALDACTONE 75® mg
spironolactone

P.P.V: 103,80 DH



6 118001 170036

- un effet indésirable se caractérisant par l'absence d'ampoules remplies de liquide dans la peau.
- un mauvais fonctionnement des reins.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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 également à tout effet indésirable qui ne figure pas 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 canrenoate de potassium, l'éplerénone, le triamtérolène 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), certains médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion 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
- un dé

ALDACTONE 75® mg
spironolactone

P.P.V: 103,80 DH



6 118001 170036

- un effet indésirable se caractérisant par l'absence d'ampoules remplies de liquide dans la peau.
- un mauvais fonctionnement des reins.



Pfizer NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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 pharmacien. Ceci s'applique également à tout effet indésirable qui ne figure pas 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 canrenoate de potassium, l'éplerénone, le triamtérolène 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), certains médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion 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
- un dé

ALDACTONE 75® mg
spironolactone

P.P.V: 103,80 DH



6 118001 170036

- un effet indésirable se caractérisant par l'absence d'ampoules remplies de liquide dans la peau.
- un mauvais fonctionnement des reins.



Pfizer NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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 également à tout effet indésirable qui ne figure pas 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 canrenoate de potassium, l'éplerénone, le triamtérolène 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), certains médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion 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
- un dé

ALDACTONE 75® mg
spironolactone

P.P.V: 103,80 DH



6 118001 170036

- un effet indésirable se caractérisant par l'absence d'ampoules remplies de liquide dans la peau.
- un mauvais fonctionnement des reins.



Pfizer NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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 également à tout effet indésirable qui ne figure pas 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 canrenoate de potassium, l'éplerénone, le triamtérolène 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), certains médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion 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
- un dé

ALDACTONE 75® mg
spironolactone

P.P.V: 103,80 DH



6 118001 170036

- un effet indésirable se caractérisant par l'absence d'ampoules remplies de liquide dans la peau.
- un mauvais fonctionnement des reins.



Pfizer NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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 également à tout effet indésirable qui ne figure pas 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 canrenoate de potassium, l'éplerénone, le triamtérolène 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), certains médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion 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.
- un dérangement de l'appétit.

ALDACTONE 75® mg
spironolactone

P.P.V: 103,80 DH



6 118001 170036

- une gynécomastie se caractérisant par l'absence d'ampoules remplies de liquide dans la peau.
- un mauvais fonctionnement des reins.

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.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables suivants 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 :

2. Qu'est-ce que 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, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antivitaminoïde (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 caillot 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 prothèse des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QU'EST-CE QUE LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

• Contraindications :

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'insuffisance rénale, 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 pyrazolés : 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 :

Il est important de comprendre les principales 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 pyrazolés),

• le fluorouracile 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 :

• des saignements de la prostate ou de l'utérus,

• des saignements de la peau ou des muqueuses,

• des saignements de la muqueuse nasale,

• des saignements de la muqueuse rectale,

• des saignements de la muqueuse urinaire,

• des saignements de la muqueuse vaginale.

sont 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 Sans objet.

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

L'allaitement est possible.

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.

Sportifs :

Evitez 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 une prise de traitement anticoagulant, en cas d'eventuelles mesures.

• Symptômes à effet latéral : 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.

Position, mode d'effu 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 ».

A titre indicatif :

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

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

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

Fréquence d'administration

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

Une prise par jour est généralement suffisante pour maintenir la dose dans tous les cas, resp.

Durée du traitement

Sur prescription médicale. Le comprimé peut être d'après le carnet de suivi.

Symptômes et conduite à tenir

Si vous avez pris plus d'un comprimé, contactez votre pharmacien.

Un surdosage peut se

• l'apparition d'un saignement,

• un INR supérieur à 5.

Dans ces situations, prenez le carnet de suivi.

Dans certains cas, il faut arrêter le traitement et faire appel à un spécialiste.

• Cessez de prendre ce médicament et contactez votre pharmacien.

Si vous avez pris un comprimé et que l'INR est élevé, contactez votre pharmacien.

• Cessez de prendre ce médicament et contactez votre pharmacien.

PPV : 20,00

Exp :

N° Lot :

otre médecin
NR.

uriez dû :

ciales);

lui qui vous

autres cas un

es :
laissez prendre



Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage : Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre médecin vous en parle. Si vous le faites, il peut y avoir des effets indésirables.

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.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables suivants 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 :

2. Qu'est-ce que 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, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antivitaminoïde (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 caillot 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 prothèse des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QU'EST-CE QUE LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

• Contraindications :

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'insuffisance rénale, 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 :

Il est important de comprendre les principales 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 pyrazolés),

• le fluorouracile 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 :

• des saignements de la prostate ou de l'utérus.

sont 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 Sans objet.

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.

Il peut alors prendre une décision qui peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.

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

L'allaitement est possible.

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.

Sportifs :

Evitez 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 une prise de traitement anticoagulant, en cas d'eventuelles mesures.

Précautions à effet secondaire :

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.

Position, mode d'effu 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 ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. Pour établir la posologie initiale,

Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

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

Fréquence d'administration

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

Une prise par jour est généralement suffisante pour maintenir la dose dans tous les cas, resp.

Durée du traitement

Sur prescription médicale.

Le comprimé peut être **D**écomposé et **s**uivi de **symptômes** et **condus** à la **réponse**.

Si vous avez pris plus d'un comprimé, contactez votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

• l'apparition d'un saignement,

• un INR supérieur à 5.

Dans ces situations, prenez contact avec votre pharmacien.

Dans certains cas, il faut arrêter le traitement et faire appel à un saignement.

La prise médiamenteuse 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 saignement :

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre médecin ou pharmacien vous en ait donné l'autorisation.

PPV : *20,00*

Exp :

N° Lot :

otre médecin
NR.

uriez dû :

ciales) ;

lui qui vous

autres cas un

es :

lais prendre



SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

Acénocoumarol

Pour les médicaments soumis à la prescription médicale

Veuillez lire attentivement. Informations 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.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables suivants 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 :

2. Qu'est-ce que 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, COMPRIME ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

• Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Antivitaminoïde (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 caillot 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 prothèse des valves cardiaques,

• certains infarctus du myocarde,

Il peut être prescrit en relais d'une héparine (autre médicament anticoagulant).

2. QU'EST-CE QUE LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?

• Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

• Contraindications :

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'insuffisance rénale, 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 pyrazolés : 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 :

Il est important de comprendre les principales 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 pyrazolés),

• le fluorouracile 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 :

• des saignements de la prostate ou de l'utérus.

sont 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 Sans objet.

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

L'allaitement est possible.

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.

Sportifs :

Evitez 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 une prise de traitement anticoagulant, en cas d'eventuelles mesures.

• Symptômes à effet latéral : 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.

Position, mode d'effu 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 ».

A titre indicatif :

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation, pour établir la posologie initiale.

Tous les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si possible celui qui suit votre traitement et jamais par vous-même.

Mode d'administration

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

Fréquence d'administration

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

Une prise par jour est généralement suffisante pour maintenir la dose dans tous les cas, resp.

Durée du traitement

Sur prescription médicale.

Le comprimé peut être **D**écomposé et **symptômes et condu**re à l'absorption.

Si vous avez pris plus d'un comprimé, consultez votre pharmacien.

Un surdosage peut se manifester par :

• l'apparition d'un saignement,

• un INR supérieur à 5.

Dans ces situations, prenez contact avec votre pharmacien.

Dans certains cas, il faut arrêter le traitement et faire appel à un hémorragie.

• Cessez de prendre ce médicament et contactez votre pharmacien.

Si vous avez pris plus d'un comprimé, consultez votre pharmacien.

PPV : *20,00*

Exp :

N° Lot :

otre médecin
NR.

uriez dû :

ciales);

lui qui vous

autres cas un

es :
laissez prendre



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

Vous ne devrez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre médecin ou pharmacien vous en ait donné l'autorisation.

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 remarquez que l'effet n'est pas dans la notice.

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 prendre CARDENSIEL ?
 3. Comment prendre CARDENSIEL ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver CARDENSIEL ?
 6. Informations supplémentaires.

1. OÙ EST-CE QUE CARBENSIEL 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 appartenant à la classe pharmacothérapeutique

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier 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 le sang dans l'ensemble du corps. 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 CONNAITRE 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 le 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 CARDENSIE 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 amplifiant le rythme cardiaque,
 - 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 CABDENSIFI :

Tenez attention avec CARDENALE!
Si vous présentez l'une des réactions suivantes, arrêtez immédiatement l'application de la crème.

médecin ou
me en cas de
dans cette r



6"118001 10085,

Cardensiel® 2,5 mg

7862160246

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

DENIS

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 remarquez que l'effet n'est pas dans la notice.

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 prendre CARDENSIEL ?
 - 3. Comment prendre CARDENSIEL ?
 - 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 - 5. Comment conserver CARDENSIEL ?
 - 6. Informations supplémentaires.

1. OÙ 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 appartenant à la classe pharmacothérapeutique

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier 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 le sang dans l'ensemble du corps. **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, les nitrates, les bêta-bloquants, les antiarythmiques et les diu-

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 le pâlir ou vire 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 CARDENSIE 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 amplifiant
 - rythme cardiaque lent,
 - pression artérielle basse,
 - certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
 - choc cardio-génique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une

Faites attention avec CARDENSIEL:

Si vous présentez "une" affection particulière

médecin ou
me en cas de
dans cette r



6"118001 100897

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50.70 DHS

7862160246

DENS

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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RHUMIX®?
3. COMMENT PRENDRE RHUMIX®?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RHUMIX® ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

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

PROPRIETES :

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

- L'ibuprofène et le paracétamol exercent en complémentarité une action antalgique, antipyrrétique 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 THERAPEUTIQUES :

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 d'asthme, peut être envisagée. Demander l'avis d'

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RHUMIX® ?

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 favoriser la survenue d'accident vasculaire cérébral ;
- En association avec d'autres médicaments mimétiques alpha du vasoconstrictif ;
- Insuffisance coronarienne sévère ;
- Antécédents de convulsions.

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Rhumix®

Boîte de 10 sachets

P.P.V. : 22,00 DH



6 118000 191032



RHUMIX®

es de
atho-

FLUIDIFIANT

des voies respiratoires

ADULTE

Solution Buvable



®

BRONCHATHIOL

Carbocisteine 5%

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

Carbocisteine 5,00 g

Excipients :

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

Flacon de 150 ml.

EXCIPiens 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 INDESIRABLES

A 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

as

C

pc

(éti

Ce

de

Pr

Gi

S

as

Ca

ca

Il

Di

Sy

Si

qu

En

VC

Co

Ter

D

Ne

de

Ca

pas

BRONCHATHIOL®

Carbocisteine 5%

PPV 31DH20
PER 07/26
EOT M2406

ADULTE



© Bachouchi - Pharmacien Responsable



Imp AJDR
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 pourrez 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 quelles 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 A CONNAITRE 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 fatigues 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 urinaires :

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'œstrogènes (utilisé pendant la grossesse pour vérifier que le développement normalement).

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

Autres médicaments et AMOXIL, comprimé dispersible :

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez 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 pourrez 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 du méthotrexate (utilisé 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'aspartam :

Ce médicament contient 20 mg d'aspartam par comprimé. L'aspartam (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. Avalez 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.

TRIAKON® 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 pourrez avoir besoin de la re lire.

- 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 pourra 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

TRIAKON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant 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.

TRIAKON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méninrite) ;
- 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/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

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

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

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

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

Avertissements 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, il est recommandé de prendre ce médicament.
- 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 vos globules rouges) ou une maladie cardiaque.
- 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 utilisez TRIAXON® pendant une longue durée, il faudra peut-être que vous fassiez des examens sanguins régulièrement. TRIAXON® peut modifier les

Autres effets indésirables possibles :
Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- Anomalies des globules blancs (comme les thrombocytes) ;
- Selles molles ou diarrhée ;
- Modifications des résultats des tests sanguins ;
- Eruption cutanée.

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100)

- 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 de la cuisse ;
- Température élevée (fièvre) ;
- Résultat anormal du test sanguin qui mesure la vitesse de la coagulation.

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)

- Inflammation du gros intestin (colite). Les symptômes peuvent inclure :
- Difficulté à respirer (bronchospasme) ;
- Eruption (urticaire) qui peut causer une réaction allergique ;
- Sang ou sucre dans les urines ;
- Édèmes (accumulation de liquides) ;
- Frissons.

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

- Une infection secondaire qui pourrait ne pas être causée par ce médicament ;
- Forme d'anémie dans laquelle les globules rouges sont plus petits que la normale ;
- Chute importante du nombre de certains types de globules blancs ;
- Convulsions ;
- Vertiges (tête qui tourne) ;
- Inflammation du pancréas (pancréatite) ;
- Inflammation de la muqueuse de la bouche, de la gorge et de l'œsophage (stomatite) ;
- Problèmes de vésicule biliaire pouvant entraîner une douleur dans l'épaule et le bras ;
- Maladie neurologique pouvant toucher le système nerveux central (encéphalite) ;
- Problèmes de reins dus à des dépôts de sel dans les reins ;
- Résultat faussement positif au test de grossesse ;
- Résultat faussement positif pour la goutte.

• TRIAXON® peut modifier le résultat des tests de grossesse.

D'autres effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

peut être difficile à évaluer. Les effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence

LOT : T-01-5

PER : 09-2025

PPV : 57,00DH

756.134.09.19

6. Informations supplémentaires

Que contient TRIAXON® 500mg/2ml, poudre

TRIAKON® 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 pourrez avoir besoin de la re lire.
- 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 pourra 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

TRIAKON® est un antibiotique indiqué chez les adultes et chez les enfants (y compris les nouveau-nés). Il agit en tuant 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.

TRIAKON® est utilisé pour traiter les infections :

- du cerveau (méninrite) ;
- 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/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable IM ?

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

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

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

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

Avertissements 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, il est recommandé de prendre un autre médicament.
- 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 vos globules rouges) ou une maladie de l'hépatite.
- 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 utilisez TRIAXON® pendant une longue durée, il faudra peut-être que vous fassiez des examens sanguins régulièrement. TRIAXON® peut modifier les

Autres effets indésirables possibles :
Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne)

- Anomalies des globules blancs (comme les thrombocytes) ;
- Selles molles ou diarrhée ;
- Modifications des résultats des tests sanguins ;
- Eruption cutanée.

Peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne)

- 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 personnes qui ont des maladies des articulations :

- Mal de tête ;
- Étourdissements ;
- Envie de vomir ou vomissements ;
- Prurit (démangeaisons) ;
- Douleur ou sensation de brûlure le long des os ;
- Température élevée (fièvre) ;
- Résultat anormal du test sanguin qui mesure l'acide urique dans le sang.

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

- Inflammation du gros intestin (colite). Les personnes qui ont des maladies des voies respiratoires :
- Difficulté à respirer (bronchospasme) ;
- Eruption (urticaire) qui peut causer une sensation de brûlure ou de picotement ;
- Sang ou sucre dans les urines ;
- Édèmes (accumulation de liquides) ;
- Frissons.

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

- Une infection secondaire qui pourrait ne pas être causée par ce médicament ;
- Forme d'anémie dans laquelle les globules rouges sont déformés ;
- Chute importante du nombre de certains types de globules blancs ;
- Convulsions ;
- Vertiges (tête qui tourne) ;
- Inflammation du pancréas (pancréatite) ;
- Inflammation de la muqueuse de la bouche, de la gorge et de l'œsophage (stomatite) ;
- Inflammation de la langue (glossite) ;
- Problèmes de vésicule biliaire pouvant entraîner une douleur dans l'épaule et le bras ;
- Maladie neurologique pouvant toucher le système nerveux central (encéphalite) ;
- Problèmes de reins dus à des dépôts de sel dans les reins ;
- Résultat faussement positif au test de la glycémie (test de sucre dans le sang) ;
- Résultat faussement positif pour la goutte (maladie qui cause des crises de douleur dans les articulations) ;
- TRIAXON® peut modifier le résultat des tests de la glycémie (test de sucre dans le sang) et de la cholestérolémie (test de la cholestérolémie) ;

D'autres effets secondaires peuvent survenir avec TRIAXON® IM. Ces effets secondaires peuvent être indiqués par la fréquence de survenue, mais la fréquence peut être difficile à évaluer.

Si vous avez des effets secondaires, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

LOT : T-01-5
PER : 09-2025
PPV : 57,00DH

756.134.09.19

6. Informations supplémentaires

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

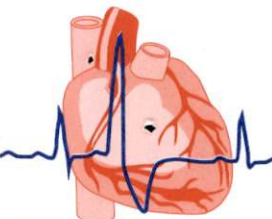
Dr. Abdellatif LAKHSSASSI

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 الخصافي

إختصاصي في أمراض القلب والشرايين

خريج كلية الطب بمونبولي

عضو الجمعية الفرنسية لأمراض القلب

رئيس قسم أمراض القلب سابقا

بمصحات الضمان الاجتماعي

Casablanca, le 12.12.2023 الدار البيضاء في

Bézaine 22442

۲۲

۲۰۲۳

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

Farah Salam El Oulta Casablanca
Residence Al Hamd Imm D N°1
Dr RADAG ESSAYADE
Laboratoire AL HAMD
Laboratoire de Biologie
Médicale AL HAMD

33، شارع عبد اللطيف بن قدور - إقامة بيلافيستا II - شقة 4 - الطابق 2 - الدار البيضاء
33, Bd. Abdellatif Ben Kaddour - Rés. Bella Vista II - Appt. N° 4 - 2ème Etage - Casa
الهاتف : 05 22 94 06 06 - الفاكس : 05 22 94 00 60 - المحمول : GSM : 06 61 14 48 64



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 TP sous traitement	E11.5 B40	E 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 Diagnostics
médicaux AL HAMD
Dr Rabab ESSAYADE
Résidence Al Hamd Imm. J. N.
Salam El Guifa 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



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

Dossier ouvert le : 12-12-2023

Prélèvement effectué à : 14:03

Edition du : 12-12-2023



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

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)

Traitements : SINTROM
Posologie : 1/2 CP

25-09-2023

13

Témoin 13 sec
Malade : 21.0 sec

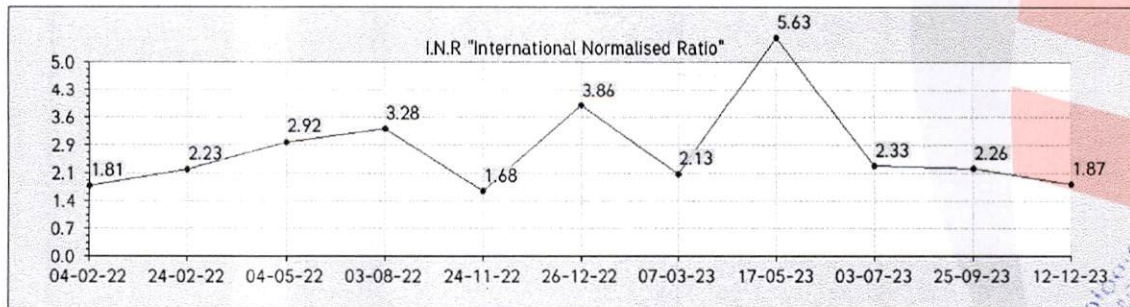
24.3

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 récidives 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)

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



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 Médecin 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

الختام
Laboratoire de Biologie
Médicale AL HAMD
Rabab ESSAYADE
Résidence Al Hamd, Immeuble D, Appartement N° 1, 1er étage, Farah Salam, 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
Page 2/2