

## 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 canalaire, 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 canalaire.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



## Déclaration de Maladie

M23-0021661

200199

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10487 Société : .....

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : .....

Nom & Prénom : NADIA RACHID

Date de naissance : 25.02.1969

Adresse : HAY MY RACHID 2 AKID ALLAM N°9

Tél. : 06.87.55.90.85 Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR. SEPTI Fayçal  
Cardiologue  
Bd. Mohamed Bouziane Rés. Farbatine 4  
1<sup>er</sup> Etage N° 3 Casablanca  
Tél: 0522 37 13 11 - drseptifaycal@gmail.com

Date de consultation : 16/02/2024

Nom et prénom du malade : Rachid Nadia Age : 1969

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Tachycardie supraventriculaire

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 : Casa Blanca Le : 16/02/2024

Signature de l'adhérent(e) : .....

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

### Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

**MUPRAS** : Centre 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

## RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

1er Etage N°3 - Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

03

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

2245

## AUXILIAIRES MEDICAUX

---

## RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

**Important :**

**Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.**

005	DETERMINATION DU COEFFICIENT	
-----	------------------------------	--

U.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

\_\_\_\_\_ H \_\_\_\_\_

7 (iv) 7 Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

8	8	
---	---	--

---

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

© 2006 The Authors  
Journal compilation © 2006 Blackwell Publishing Ltd

# Dr SEBTI Fayçal

Spécialiste des Maladies du  
Cœur et des Vaisseaux  
Electrocardiogramme, Holter ECG,  
Holter Tensionnel (MAPA)  
Echographie Doppler Cardiaque



## الدكتور السبتي فيصل

طبيب اختصاصي في أمراض القلب  
والشرايين والضغط الدموي  
تخطيط القلب، هولتر ECG  
و هولتر الضغط الدموي  
صدي دوبلر القلب

Dr. SEBTI Fayçal  
Cardiologue  
Bd. Mohamed Bouziane, Rés. Farhatine 4  
Casablanca, 1<sup>er</sup> étage N° 3 - Casablanca  
Tél: 0522 37 13 11 - drsebtifaysal@gmail.com

Amel haech Narda  
36.60 x 17

(1) bisulix 600g at 'Ld' N° 7

53.90 x 3 18 x 15

(2) Bisulix 600g at N° 3

89.70 x 2 18 x 15

(3) Cordone 200g at N° 2

350.00 x 3 14 / 15 15 / 12

(4) Mexalon 600g at N° 3

60.00 x 3 18 x 15

(5) Nedicine 600g at N° 3



Dr. SEBTI Fayçal  
Cardiologue  
Bd. Mohamed Bouziane, Rés. Farhatine 4  
1<sup>er</sup> étage N° 3 - Casablanca  
Tél: 0522 37 13 11 - drsebtifaysal@gmail.com

شارع محمد بوزيان، إقامة فرحتين 4، الشقة 3، الطابق 1، سيدي عثمان، الدار البيضاء  
الهاتف: 05 22 37 13 11 - البريد الإلكتروني: drsebtifaysal@gmail.com  
Avenue Mohamed Bouziane, Résidence Farhatine 4, Appt 3, 1er étage, Sidi Othmane, Casablanca  
Tél.: 05 22 37 13 11 - E-mail: drsebtifaysal@gmail.com

65.50 x 3  
(6) Pregar 50g  $\rightarrow N^{\circ} 3$   
str.

149.50 x 3 1 p/l  
(7) Remondep  $\rightarrow N^{\circ} 3$   
str.

24.60 x 4 1 p/l  
(8) Potassium sup  $\rightarrow N^{\circ} 4$   
str.

52.60 x 2 cas/l  
(9) D - Cure 25000 UI  $\rightarrow N^{\circ} 2$   
str.

13.60 x 2 1 amp/15 J  
(10) levothyrox. 50mg  $\rightarrow N^{\circ} 2$   
str.

137.20 1/2 p J et 1/4 p J a  
(11) Vastarel 35 g/l  $\rightarrow N^{\circ} 3$   
str. 1 p x 2 J

82.70  
(12) Bar de la tension  $\rightarrow N^{\circ} 2$   
jusqu'à la baisse

82.70  
(13) Pregar 50g  $\rightarrow N^{\circ} 3$   
2 p/l

Dr. SEITI Fayçal  
Cardiologue

Bd. Mohamed Bouziane Rés. Radiologie 4  
1<sup>er</sup> Etage N° 3 - Casablanca  
Tel: 0522 37 13 11 - drseitifaysal@gmail.com

T = 3072.50

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 l**

LOT : 23E011  
 PER : 08/2027

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



*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/2 ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

##### Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

boîte de 1.

#### UTILISER CE MEDICAMENT

Il est indiqué dans le traitement :

des insuffisances d'origine cardiaque ou rénale,

des insuffisances d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de

la tension artérielle.

##### Contre-indications :

Il est indiquée dans les cas suivants :

cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

hypertensions sévères (élévation importante de la tension artérielle),

insuffisances sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

insuffisance du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

utilisé en réanimation pédiatrique.

##### Précautions d'emploi :

**Ne pas utiliser ce médicament**

Il NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 l**

LOT : 23E011  
 PER : 08/2027

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



*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/2 ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

##### Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

boîte de 1.

#### UTILISER CE MEDICAMENT

Il est indiqué dans le traitement :

des insuffisances d'origine cardiaque ou rénale,

des insuffisances d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de

la tension artérielle.

##### Contre-indications :

Il est indiquée dans les cas suivants :

cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

hypertensions sévères (élévation importante de la tension artérielle),

insuffisances sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

insuffisance du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

utilisé en réanimation pédiatrique.

##### Précautions d'emploi :

**Ne pas utiliser ce médicament**

Il NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 l**

LOT : 23E011  
 PER : 08/2027

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



*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/2 ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

##### Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

boîte de 1.

#### UTILISER CE MEDICAMENT

Il est indiqué dans le traitement :

des insuffisances d'origine cardiaque ou rénale,

des insuffisances d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de

la tension artérielle.

##### Contre-indications :

Il est indiquée dans les cas suivants :

cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

hypertensions sévères (élévation importante de la tension artérielle),

insuffisances sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

insuffisance du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

utilisé en réanimation pédiatrique.

##### Précautions d'emploi :

**Ne pas utiliser ce médicament**

Il NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 l**

LOT : 23E011  
 PER : 08/2027

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



*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/2 ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

##### Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

boîte de 1.

#### UTILISER CE MEDICAMENT

Il est indiqué dans le traitement :

des insuffisances d'origine cardiaque ou rénale,

des insuffisances d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de

la tension artérielle.

##### Contre-indications :

Il est indiquée dans les cas suivants :

cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

hypertensions sévères (élévation importante de la tension artérielle),

insuffisances sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

insuffisance du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

utilisé en réanimation pédiatrique.

##### Précautions d'emploi :

**Ne pas utiliser ce médicament**

Il NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 l**

LOT : 23E011  
 PER : 08/2027

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



*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/2 ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

##### Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

boîte de 1.

#### UTILISER CE MEDICAMENT

Il est indiqué dans le traitement :

des insuffisances d'origine cardiaque ou rénale,

des insuffisances d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de

la tension artérielle.

##### Contre-indications :

Il est indiquée dans les cas suivants :

cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

hypertensions sévères (élévation importante de la tension artérielle),

insuffisances sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

insuffisance du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

utilisé en réanimation pédiatrique.

##### Précautions d'emploi :

**Ne pas utiliser ce médicament**

Il NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 l**

LOT : 23E011  
 PER : 08/2027

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



*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/2 ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

##### Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

boîte de 1.

#### UTILISER CE MEDICAMENT

Il est indiqué dans le traitement :

des insuffisances d'origine cardiaque ou rénale,

des insuffisances d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de

la tension artérielle.

##### Contre-indications :

Il est indiquée dans les cas suivants :

cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

hypertensions sévères (élévation importante de la tension artérielle),

insuffisances sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

insuffisance du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

utilisé en réanimation pédiatrique.

##### Précautions d'emploi :

**Ne pas utiliser ce médicament**

Il NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg/2 l**

LOT : 23E011  
 PER : 08/2027

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



*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/2 ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

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

##### Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

boîte de 1.

#### UTILISER CE MEDICAMENT

Il est indiqué dans le traitement :

des insuffisances d'origine cardiaque ou rénale,

des insuffisances d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de

la tension artérielle.

##### Contre-indications :

Il est indiquée dans les cas suivants :

cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

hypertensions sévères (élévation importante de la tension artérielle),

insuffisances sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),

insuffisance du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

utilisé en réanimation pédiatrique.

##### Précautions d'emploi :

**Ne pas utiliser ce médicament**

Il ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

PPV:82DH70  
PER:10/26  
LOT:M3694

**AR**<sup>®</sup>  
**ortan 50 mg**

Comprimé pelliculé sécable. Boîtes de 14 et 30

comprimés d'utiliser ce médicament.

• **Prenez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.**

• **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.**

#### Composition du médicament :

##### La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

50 mg

##### Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, croscarmelleuse sodique type A, opodry II 01515-28900 (white).

##### Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

##### Classe pharmacothérapeutique :

Le losartan (PREZAR<sup>®</sup>) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

#### Indications thérapeutiques :

PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :

• Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).

• Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie  $\geq 0.5g/jour$  (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.

• Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.

• Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

#### Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée et fréquence d'administration :

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidiennement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

##### Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

##### Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs alpha-glucosidases).

##### Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien adéquate par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

##### Parole(s) que les adultes de patients hypertendus

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

#### Contre-indications :

Ne prenez jamais PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable si :

- Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants du médicament (voir rubrique "Autres composants").
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave (il est également préférable d'éviter la grossesse - voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez l'alsikrin.

#### Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, mais pas chez tout le monde.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable et contactez votre médecin ou votre pharmacien.

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement de la gorge, difficultés à avaler ou à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus d'un patient d'une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation. Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable :

##### Fréquent :

- Étourdissements.
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perte de poids ou des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la levée.
- Fatigue.
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie).
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.

##### Peu fréquents :

- Somnolence.
- Maux de tête.
- Troubles du sommeil.
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations).
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine).
- Essoufflement (dyspnée).
- Douleurs abdominales.
- Constipation opiniâtre.
- Diarrhée.
- Nausées.
- Vomissements.
- Éruption (urticaire).
- Démangeaisons (prurit).
- Éruption cutanée.
- Gonflement localisé (œdème).
- Toux.

##### Rares :

- Hypersensibilité.
- Angio-œdème.
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant le système nerveux).
- Engourdissement ou picotements (paresthésies).
- Évanouissement (syncope).
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation ventriculaire).
- Attaque cérébrale (AVC).
- Inflammation du foie (hépatite).
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT), qui peut être un signe de lésion hépatique.

##### Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes.
- Migraine.
- Anomalies de la fonction hépatique.
- Douleurs musculaires et articulaires.
- Syndrome pseudo-grippe.
- Douleur dorsale et infection urinaire.
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilisation).
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du thé).
- Impuissance.
- Inflammation du pancréas (pancréatite).
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie).
- Dépression.
- Sensation générale de malaise.
- Tintement, bourdonnement, grondement ou cloquement dans les oreilles.
- Troubles du goût (dysgueusie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

#### Mises en garde spéciales et Précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable si vous êtes allergique à l'un des composants du médicament ou si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire.

Vous devez informer votre médecin si vous prenez (ou êtes susceptible de prendre) en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR<sup>®</sup> 50 mg, comprimé pelliculé sécable si :

- Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge).
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, ou une déshydratation.
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine) sans en avoir besoin.

# VASTAREL<sup>®</sup> 35 mg

à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

137120

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

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

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
3. Comment prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉ ANTI-ANGINEUX - code ATC : C01B15**

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

**Ne prenez jamais VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :**

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trainer les pieds).
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde.

En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourraient vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trainer les pieds, surtout chez les personnes âgées, où il convient de rechercher et de signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

Des chutes peuvent survenir à la suite d'une baisse de la tension artérielle ou d'un trouble de l'équilibre (voir description des effets indésirables).

## Sportifs

Ce médicament contient une substance active pouvant provoquer une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

## Enfants et adolescents

VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

## Autres médicaments et VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

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

## VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée avec des aliments et boissons

### Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

### Allaitement

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, VASTAREL ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

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

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut vous donner la sensation d'avoir la tête qui tourne et vous donner envie de dormir, ce qui peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

## VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du : Sans objet.

## 3. COMMENT PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

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

### Posologie

La dose recommandée de VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux fois par jour, matin et soir, à avaler au cours des repas.

Si vous avez des problèmes au niveau du rein ou que vous êtes âgé de plus de 75 ans, votre médecin peut ajuster la posologie recommandée.

### Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Si vous avez pris plus de VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

## Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

## Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

Sans objet.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extrasystoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de sensation vertigineuse (tête qui tourne) ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs brusques du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en trainant des pieds, raideur des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant provoquer le plus souvent des infections, diminution du nombre de plaquettes dans le sang pouvant augmenter le risque de saignement ou d'ecchymoses.

Maladie du foie (nausées, vomissement, perte d'appétit, sensation de malaise, fièvre, démangeaison, jaunissement de la peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur sombre).

## Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER VASTAREL 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

• La substance active est :

Dichlorhydrate de trimétazidine ..... 35,00 mg

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

Hydrogénophosphate de calcium dilaté, hypromellose, povidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Pellicule : dioxyde de titane (E 171), glycérol, hypromellose, macrogol 6000, oxyde de fer rouge (E 172), stéarate de magnésium.

## Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé à libération modifiée. Boîte de 60.



Nom et adresse du titulaire de l'AMM au Maroc

SERVIER MAROC

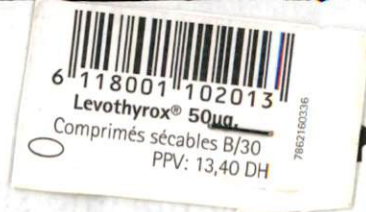
Irrm, ZVACO, lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOUTALEB, 20180 Casablanca

Fabricant

SERVIER MAROC

Site de production Nouasseur - Casablanca



نشرة: معلومات الاستعمال

## ليفوتيروكس® قرص قابل لتقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها باتتياه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
  - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى و لو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

### تحتوي هذه النشرة:

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

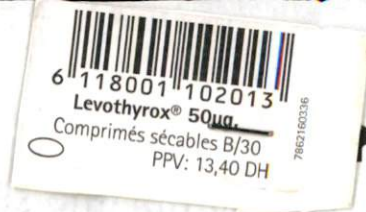
الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للتقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للتقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للتقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للتقطع؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للتقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي  
هذا الدواء هرمونة درقية  
دواعي الاستعمال



7871391098

**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

## ليفوتيروكس® قرص قابل تقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها باتتياه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
  - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

### تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

### 1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

PPV: 56,30 DH  
LOT: 23H21D  
EXP: 08/2025

MCC210MA118PE-05  
16.10.2020  
120x420-120x37:40gr-C5.5

Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI; solution buvable; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI; solution buvable en gouttes; flacon de 10 mL.

Cholécalficérol (Vitamine D 3)

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### Que contient cette notice ?

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

#### 1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines.

##### Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie de rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme chez les nouveaux nés prématurés,
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié,
- prophylaxie de l'ostéoporose,
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs..... ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une malabsorption ;
- traitement de rachitismes et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

#### 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

##### Ne prenez jamais D-Cure :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes),
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

##### Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque car, chez ces patients, les risques liés à une hypercalcémie sont plus importants.

- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.

- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.

- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans les urines.

- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.

- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

##### Autres médicaments et D-Cure :

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

- La phénytoïne (médicament utilisé dans l'épilepsie), le phénylbutazone (médicament anti-inflammatoire) et les contraceptifs hormonaux pris durant des périodes prolongées peuvent accélérer le cycle dans l'organisme du calcifédiol (= forme majeure circulante de la vitamine D3).

- Un traitement aux glucocorticoïdes

فان®

PPV 24DH60

EXP 02/2025  
LOT 1D0724

POTASSIUM  
LAPROPHAN®

Sirop

125 ml

معلومات هامة من

م ذلك ضررًا، حتى إن

هذه النشرة، أخبروا

طبيبكم

ماذا تتضمن هذه النشرة؟

- 1 - ما هو بوتاسيوم لابروفان؟ شراب وفي أي حالة يستعمل؟
- 2 - ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 3 - كيف يجب أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 4 - ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟
- 5 - كيف يتم حفظ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 6 - معلومات إضافية.

1 - ما هو بوتاسيوم لابروفان؟ شراب وفي أي حالة يستعمل؟

- المستط الصيدلي العلاجي أو نوع الفعالية

- مزود بالبوتاسيوم.

- دواعي الاستعمال

هذا الدواء هو مزود بالبوتاسيوم.

يوصى باستعمال هذا الدواء عند نقص نسبة البوتاسيوم (نقص بوتاسيوم الدم)، خاصة أثناء استعمال بعض أنواع العلاجات:

• أخذ بعض مدرات للبول (مدرات للبول خاضعة لبوتاسيوم الدم).

• مشتقات الكورتيزون.

• بعض الأدوية المضادة للإسكات.

2 - ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

- تأجيلات على القدرة على قيادة السيارات أو استعمال الآلات لا شيء.
- السواغات المعروفة بتأثيرها
- باراهيدروكسيبنزوات الميثيل،
- باراهيدروكسيبنزوات البروبيل،
- الساكاروز.

3 - كيف يجب أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

الجرعات، كيفية و/أو طريقة الاستعمال، وتيرة الاستعمال ومدة العلاج

يجب دائما أخذ هذا الدواء من خلال اتباع التوجيهات المحددة في هذه النشرة ولتعليمات طبيبك أو الصيدلي.

في حالة الشك، ينبغي التحقق من طرف طبيبك أو الصيدلي.

تختلف الجرعات الاعتيادية حسب الحالات.

ينبغي التقيد بدقة بوصفة طبيبك

ينبغي تقسيم الجرعات على فترات منتظمة (من الأفضل أن تكون عند نهاية الوجبات).

يجب الإضفاء لرافية طبية منتظمة من أجل ضمان حسن استعمال هذا الدواء

- إذا استعملت كمية كبيرة من بوتاسيوم لابروفان؟ شراب أكثر مما يجب عليكم استعماله

(الأعراض والإجراءات التي يجب اتخاذها في حالة الجرعة المفرطة)

ينبغي استشارة طبيبك أو الصيدلي على الفور.

- إذا نسيت استعمال بوتاسيوم لابروفان؟ شراب (الإجراءات التي يجب عليكم اتخاذها في حالة

نسيان جرعة واحدة أو أكثر)

لا ينبغي أخذ جرعة مضاعفة من أجل تعويض الجرعة التي نسيت أخذها.

- إذا توقفت عن استعمال بوتاسيوم لابروفان؟ شراب (خطر الإصابة بأعراض الغثام)

لا شيء.

إذا كانت لديكم أسئلة أخرى حول استعمال هذا الدواء، يمكنكم استشارة طبيبك أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.

4 - ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟

كجميع الأدوية، يمكن أن يحدث هذا الدواء آثارا جانبية غير مرغوب فيها، على الرغم من عدم حدوثها لدى جميع الأشخاص.

إمكانية حدوث تهيج للجهاز الهضمي خلال استعمال هذا الدواء.

إذا لاحظت أي آثار جانبية لم يرد ذكرها في هذه النشرة، أو تفاقم خطورة إحدى الآثار الجانبية غير المرغوب فيها، أخبروا طبيبك أو الصيدلي.

الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية

إذا لاحظت أي آثار جانبية يجب إخبار طبيبك أو الصيدلي. ينطبق هذا على جميع الآثار غير المرغوب فيها التي لم يرد ذكرها في هذه النشرة. يمكنكم التبليغ أيضا عن التأثيرات غير المرغوب فيها مباشرة لدى المركز المغربي لمحاربة التسمم والوقظة الدوائية (الهاتف : 0801000180 - العنوان الإلكتروني : capm@capm.ma) أو

لدى مختبرات لابروفان ش.م. (العنوان الإلكتروني : pharmacovigilance@laprophan.com)

من خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، فإنكم تساهمون في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - كيف يتم حفظ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

- يحفظ بعيدا عن متناول ومراى الأطفال.

- لا يجب استخدام بوتاسيوم لابروفان؟ شراب بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العلبة أو

القاورة (تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير من الشهر المشار إليه).

- مدة الحفظ وشروط تخزين الدواء

لا شيء.

ط م معدة للحفظ،

المنتجات التدهور عند

فان®

PPV 24DH60

EXP 02/2025  
LOT 1D0724

POTASSIUM  
LAPROPHAN®

Sirop

125 ml

معلومات هامة من

م ذلك ضررًا، حتى إن

هذه النشرة، أخبروا

طبيبكم

ماذا تتضمن هذه النشرة؟

- 1 - ما هو بوتاسيوم لابروفان؟ شراب وفي أي حالة يستعمل؟
- 2 - ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 3 - كيف يجب أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 4 - ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟
- 5 - كيف يتم حفظ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 6 - معلومات إضافية.

1 - ما هو بوتاسيوم لابروفان؟ شراب وفي أي حالة يستعمل؟

- المستط الصيدلي العلاجي أو نوع الفعالية

- مزود بالبوتاسيوم.

- دواعي الاستعمال

هذا الدواء هو مزود بالبوتاسيوم.

يوصى باستعمال هذا الدواء عند نقص نسبة البوتاسيوم (نقص بوتاسيوم الدم)، خاصة أثناء استعمال بعض أنواع العلاجات:

• أخذ بعض مدرات للبول (مدرات للبول خاضعة لبوتاسيوم الدم).

• مشتقات الكورتيزون.

• بعض الأدوية المضادة للإسكات.

2 - ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

- تأجيلات على القدرة على قيادة السيارات أو استعمال الآلات لا شيء.
- السواغات المعروفة بتأثيرها
- باراهيدروكسيبنزوات الميثيل،
- باراهيدروكسيبنزوات البروبيل،
- الساكاروز.

3 - كيف يجب أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

الجرعات، كيفية و/أو طريقة الاستعمال، وتيرة الاستعمال ومدة العلاج

يجب دائما أخذ هذا الدواء من خلال اتباع التوجيهات المحددة في هذه النشرة ولتعليمات طبيبك أو الصيدلي.

في حالة الشك، ينبغي التحقق من طرف طبيبك أو الصيدلي.

تختلف الجرعات الاعتيادية حسب الحالات.

ينبغي التقيد بدقة بوصفة طبيبك

ينبغي تقسيم الجرعات على فترات منتظمة (من الأفضل أن تكون عند نهاية الوجبات).

يجب الإضفاء لرافية طبية منتظمة من أجل ضمان حسن استعمال هذا الدواء

- إذا استعملت كمية كبيرة من بوتاسيوم لابروفان؟ شراب أكثر مما يجب عليكم استعماله

(الأعراض والإجراءات التي يجب اتخاذها في حالة الجرعة المفرطة)

ينبغي استشارة طبيبك أو الصيدلي على الفور.

- إذا نسيت استعمال بوتاسيوم لابروفان؟ شراب (الإجراءات التي يجب عليكم اتخاذها في حالة

نسيان جرعة واحدة أو أكثر)

لا ينبغي أخذ جرعة مضاعفة من أجل تعويض الجرعة التي نسيت أخذها.

- إذا توقفت عن استعمال بوتاسيوم لابروفان؟ شراب (خطر الإصابة بأعراض الفطام)

لا شيء.

إذا كانت لديكم أسئلة أخرى حول استعمال هذا الدواء، يمكنكم استشارة طبيبك أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.

4 - ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟

كجميع الأدوية، يمكن أن يحدث هذا الدواء آثارا جانبية غير مرغوب فيها، على الرغم من عدم حدوثها لدى جميع الأشخاص.

إمكانية حدوث تهيج للجهاز الهضمي خلال استعمال هذا الدواء.

إذا لاحظت أي آثار جانبية لم يرد ذكرها في هذه النشرة، أو تفاقم خطورة إحدى الآثار الجانبية غير المرغوب فيها، أخبروا طبيبك أو الصيدلي.

الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية

إذا لاحظت أية آثار جانبية يجب إخبار طبيبك أو الصيدلي. ينطبق هذا على جميع الآثار غير المرغوب فيها التي لم يرد ذكرها في هذه النشرة. يمكنكم التبليغ أيضا عن التأثيرات غير المرغوب فيها مباشرة لدى المركز المغربي لمحاربة التسمم والوقظة الدوائية (الهاتف : 0801000180 - العنوان الإلكتروني : capm@capm.ma) أو

لدى مختبرات لابروفان ش.م. (العنوان الإلكتروني : pharmacovigilance@laprophan.com)

من خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، فإنكم تساهمون في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - كيف يتم حفظ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

- يحفظ بعيدا عن متناول ومراى الأطفال.

- لا يجب استخدام بوتاسيوم لابروفان؟ شراب بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العلبة أو

القاورة (تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير من الشهر المشار إليه).

- مدة الحفظ وشروط تخزين الدواء

لا شيء.

ط م معدة للحفظ،

المنتجات التدهور عند

فان®

PPV 24DH60

EXP 02/2025  
LOT 1D0724

POTASSIUM  
LAPROPHAN®

Sirop

125 ml

معلومات هامة من

م ذلك ضررًا، حتى إن

هذه النشرة، أخبروا

طبيبكم

ماذا تتضمن هذه النشرة؟

- 1 - ما هو بوتاسيوم لابروفان؟ شراب وفي أي حالة يستعمل؟
- 2 - ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 3 - كيف يجب أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 4 - ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟
- 5 - كيف يتم حفظ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 6 - معلومات إضافية.

1 - ما هو بوتاسيوم لابروفان؟ شراب وفي أي حالة يستعمل؟

- المستط الصيدلي العلاجي أو نوع الفعالية

- مزود بالبوتاسيوم.

- دواعي الاستعمال

هذا الدواء هو مزود بالبوتاسيوم.

يوصى باستعمال هذا الدواء عند نقص نسبة البوتاسيوم (نقص بوتاسيوم الدم)، خاصة أثناء استعمال بعض أنواع العلاجات:

• أخذ بعض مدرات للبول (مدرات للبول خاضعة لبوتاسيوم الدم).

• مشتقات الكورتيزون.

• بعض الأدوية المضادة للإسكات.

2 - ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

- تأجيلات على القدرة على قيادة السيارات أو استعمال الآلات لا شيء.
- السواغات المعروفة بتأثيرها
- باراهيدروكسيبنزوات الميثيل،
- باراهيدروكسيبنزوات البروبيل،
- الساكاروز.

3 - كيف يجب أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

الجرعات، كيفية و/أو طريقة الاستعمال، وتيرة الاستعمال ومدة العلاج

يجب دائما أخذ هذا الدواء من خلال اتباع التوجيهات المحددة في هذه النشرة ولتعليمات طبيبك أو الصيدلي.

في حالة الشك، ينبغي التحقق من طرف طبيبك أو الصيدلي.

تختلف الجرعات الاعتيادية حسب الحالات.

ينبغي التقيد بدقة بوصفة طبيبك

ينبغي تقسيم الجرعات على فترات منتظمة (من الأفضل أن تكون عند نهاية الوجبات).

يجب الإضفاء لرافية طبية منتظمة من أجل ضمان حسن استعمال هذا الدواء

- إذا استعملت كمية كبيرة من بوتاسيوم لابروفان؟ شراب أكثر مما يجب عليكم استعماله

(الأعراض والإجراءات التي يجب اتخاذها في حالة الجرعة المفرطة)

ينبغي استشارة طبيبك أو الصيدلي على الفور.

- إذا نسيت استعمال بوتاسيوم لابروفان؟ شراب (الإجراءات التي يجب عليكم اتخاذها في حالة

نسيان جرعة واحدة أو أكثر)

لا ينبغي أخذ جرعة مضاعفة من أجل تعويض الجرعة التي نسيت أخذها.

- إذا توقفت عن استعمال بوتاسيوم لابروفان؟ شراب (خطر الإصابة بأعراض الفطام)

لا شيء.

إذا كانت لديكم أسئلة أخرى حول استعمال هذا الدواء، يمكنكم استشارة طبيبك أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.

4 - ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟

كجميع الأدوية، يمكن أن يحدث هذا الدواء آثارا جانبية غير مرغوب فيها، على الرغم من عدم حدوثها لدى جميع الأشخاص.

إمكانية حدوث تهيج للجهاز الهضمي خلال استعمال هذا الدواء.

إذا لاحظت أي آثار جانبية لم يرد ذكرها في هذه النشرة، أو تفاقم خطورة إحدى الآثار الجانبية غير المرغوب فيها، أخبروا طبيبك أو الصيدلي.

الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية

إذا لاحظت أية آثار جانبية يجب إخبار طبيبك أو الصيدلي. ينطبق هذا على جميع الآثار غير المرغوب فيها التي لم يرد ذكرها في هذه النشرة. يمكنكم التبليغ أيضا عن التأثيرات غير المرغوب فيها مباشرة لدى المركز المغربي لمحاربة التسمم والوقظة الدوائية (الهاتف : 0801000180 - العنوان الإلكتروني : capm@capm.ma) أو

لدى مختبرات لابروفان ش.م. (العنوان الإلكتروني : pharmacovigilance@laprophan.com)

من خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، فإنكم تساهمون في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - كيف يتم حفظ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

- يحفظ بعيدا عن متناول ومراى الأطفال.

- لا يجب استخدام بوتاسيوم لابروفان؟ شراب بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العلبة أو

القاورة (تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير من الشهر المشار إليه).

- مدة الحفظ وشروط تخزين الدواء

لا شيء.

ط م معدة للحفظ،

المنتجات التدهور عند

فان®

PPV 24DH60

EXP 02/2025  
LOT 1D0724

POTASSIUM  
LAPROPHAN®

Sirop

125 ml

معلومات هامة من

م ذلك ضررًا، حتى إن

هذه النشرة، أخبروا

طبيبكم

ماذا تتضمن هذه النشرة؟

- 1 - ما هو بوتاسيوم لابروفان؟ شراب وفي أي حالة يستعمل؟
- 2 - ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 3 - كيف يجب أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 4 - ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟
- 5 - كيف يتم حفظ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟
- 6 - معلومات إضافية.

1 - ما هو بوتاسيوم لابروفان؟ شراب وفي أي حالة يستعمل؟

- المستط الصيدلي العلاجي أو نوع الفعالية

- مزود بالبوتاسيوم.

- دواعي الاستعمال

هذا الدواء هو مزود بالبوتاسيوم.

يوصى باستعمال هذا الدواء عند نقص نسبة البوتاسيوم (نقص بوتاسيوم الدم)، خاصة أثناء استعمال بعض أنواع العلاجات:

• أخذ بعض مدرات للبول (مدرات للبول خاضعة لبوتاسيوم الدم).

• مشتقات الكورتيزون.

• بعض الأدوية المضادة للإسكات.

2 - ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

- تأجيلات على القدرة على قيادة السيارات أو استعمال الآلات لا شيء.
- السواغات المعروفة بتأثيرها
- باراهيدروكسيبنزوات الميثيل.
- باراهيدروكسيبنزوات البروبيل.
- الساكاروز.

3 - كيف يجب أخذ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

الجرعات، كيفية و/أو طريقة الاستعمال، وتيرة الاستعمال ومدة العلاج

يجب دائما أخذ هذا الدواء من خلال اتباع التوجيهات المحددة في هذه النشرة ولتعليمات طبيبك أو الصيدلي. في حالة الشك، ينبغي التحقق من طرف طبيبك أو الصيدلي.

تختلف الجرعات الاعتيادية حسب الحالات.

ينبغي التقيد بدقة بوصفة طبيبك

ينبغي تقسيم الجرعات على فترات منتظمة (من الأفضل أن تكون عند نهاية الوجبات).

يجب الإضفاء لرافية طبية منتظمة من أجل ضمان حسن استعمال هذا الدواء

- إذا استعملتم كمية كبيرة من بوتاسيوم لابروفان؟ شراب أكثر مما يجب عليكم استعماله (الأعراض والإجراءات التي يجب اتخاذها في حالة الجرعة المفرطة)

ينبغي استشارة طبيبك أو الصيدلي على الفور.

- إذا نسيت استعمال بوتاسيوم لابروفان؟ شراب (الإجراءات التي يجب عليكم اتخاذها في حالة نسيان جرعة واحدة أو أكثر)

لا ينبغي أخذ جرعة مضاعفة من أجل تعويض الجرعة التي نسيت أخذها.

- إذا توقفت عن استعمال بوتاسيوم لابروفان؟ شراب (خطر الإصابة بأعراض الفطام)

لا شيء.

إذا كانت لديكم أسئلة أخرى حول استعمال هذا الدواء، يمكنكم استشارة طبيبك أو الصيدلي للحصول على المزيد من المعلومات.

4 - ما هي التأثيرات الجانبية المحتملة؟

كجميع الأدوية، يمكن أن يحدث هذا الدواء آثارا جانبية غير مرغوب فيها، على الرغم من عدم حدوثها لدى جميع الأشخاص.

إمكانية حدوث تهيج للجهاز الهضمي خلال استعمال هذا الدواء.

إذا لاحظتم أي آثار جانبية لم يرد ذكرها في هذه النشرة، أو تفاقم خطورة إحدى الآثار الجانبية غير المرغوب فيها، أخبروا طبيبك أو الصيدلي.

الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية

إذا لاحظتم أية آثار جانبية يجب إخبار طبيبك أو الصيدلي. ينطبق هذا على جميع الآثار غير المرغوب فيها التي لم يرد ذكرها في هذه النشرة. يمكنكم التبليغ أيضا عن التأثيرات غير المرغوب فيها مباشرة لدى المركز المغربي لمحاربة التسمم والوقظة الدوائية (الهاتف : 0801000180 - العنوان الإلكتروني : capm@capm.ma) أو (pharmacovigilance@laprophan.com) (العنوان الإلكتروني)

من خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، فإنكم تساهمون في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - كيف يتم حفظ بوتاسيوم لابروفان؟ شراب؟

- يحفظ بعيدا عن متناول ومراى الأطفال.

- لا يجب استخدام بوتاسيوم لابروفان؟ شراب بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العلبة أو القارورة (تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير من الشهر المشار إليه).

- مدة الحفظ وشروط تخزين الدواء

لا شيء.

طريقة متعددة للحفظ.

المنتجات التدهور عند

# POTASSIUM LAPROPHAN®

DENOM  
POTASSIUM

PFU 24DH60  
EXP 10/2026  
LOT 36035 5

Veillez  
médecin

de prendre ce

- 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 pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Que contient cette notice ?

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

## 1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**

Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
- de dérivés de la cortisone,

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

- Parahydroxybenzoate de méthyle
- Parahydroxybenzoate de propyle
- Saccharose.

## 3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

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

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

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MEDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre ;

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Au cours de ce traitement, survenue possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**Déclaration des effets secondaires**

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0801000180 - Email : capm@capm.ma) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur

# POTASSIUM LAPROPHAN®

DENOM  
POTASSIUM

PFU 24DH60  
EXP 10/2026  
LOT 36035 5

Veillez  
médecin

de prendre ce

- 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 pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Que contient cette notice ?

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

## 1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**

Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
- de dérivés de la cortisone,

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

- Parahydroxybenzoate de méthyle
- Parahydroxybenzoate de propyle
- Saccharose.

## 3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

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

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

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MEDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre ;

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Au cours de ce traitement, survenue possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**Déclaration des effets secondaires**

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0801000180 - Email : capm@capm.ma) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur

# POTASSIUM LAPROPHAN®

DENOM  
POTASSIUM

PFU 24DH60  
EXP 10/2026  
LOT 36035 5

Veillez  
médecin

de prendre ce

- 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 pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Que contient cette notice ?

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

## 1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**

Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
- de dérivés de la cortisone,

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

- Parahydroxybenzoate de méthyle
- Parahydroxybenzoate de propyle
- Saccharose.

## 3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

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

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

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MEDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre ;

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Au cours de ce traitement, survenue possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**Déclaration des effets secondaires**

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0801000180 - Email : capm@capm.ma) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur

# POTASSIUM LAPROPHAN®

DENOM  
POTASSIUM

PFU 24DH60  
EXP 10/2026  
LOT 36035 5

Veillez  
médecin

de prendre ce

- 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 pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Que contient cette notice ?

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

## 1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**

Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
- de dérivés de la cortisone,

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

- Parahydroxybenzoate de méthyle
- Parahydroxybenzoate de propyle
- Saccharose.

## 3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

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

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

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MEDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre ;

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Au cours de ce traitement, survenue possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**Déclaration des effets secondaires**

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0801000180 - Email : capm@capm.ma) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur

# reuma

REUMADEP® Capsules  
Contenu 16,35 g

LOT:

PER:

PPC: 149,50 DH

W044

01/2026



30 capsules

## INDICATIONS

**REUMADEP®** est un complément alimentaire à base d'extraits de plantes, proline, manganèse et vitamine D. La vitamine D et le manganèse contribuent au maintien de la santé des os. La boswellia, la griffe du diable, la griffe de chat, la grande camomille et le frêne contribuent au maintien de la fonction articulaire.

## INGRÉDIENTS

**Griffe du diable** (*Harpagophytum procumbens* DC.) extrait sec de racines tit. à 2,5% d'Harpagoside

**Griffe de chat** (*Uncaria tomentosa* Willd. ex Schult. DC.) extrait sec d'écorce tit. à 3% d'alkaloïdes d'oxindole

**Boswellia** (*Boswellia serrata* Roxb.) extrait sec de gomme tit. à 65% d'Ac. Boswellique

**Grande camomille** (*Tanacetum parthenium* Schultz-Bip.) extrait sec d'herbe avec fleurs tit. à 0,5% de Parthénolides

**Frêne** (*Fraxinus excelsior* L.) extrait sec de feuilles tit. à 2% d'Ac. Chlorogénique

**Proline**

**Gluconate de manganèse**

**Vitamine D**

**Proline:** cet acide aminé est indispensable pour la synthèse du collagène, protéine qui est une constituante des cartilages, des os, des tendons et des ligaments. Il est essentiel pour préserver la fonction articulaire.

**Manganèse:** le manque de manganèse comporte un durcissement des cartilages des articulations (surtout du dos et du genou).

**Vitamine D:** la carence en vitamine D est caractérisée par fatigue, réduction de la densité osseuse et douleur articulaire.

## MODE D'EMPLOI

Il est conseillé de prendre 1 capsule par jour après repas.

## CONTRE-INDICATIONS

Aucun effet secondaire connu associé à l'utilisation du produit; éviter en cas d'hypersensibilité connue à un ou plusieurs composants du produit.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Tenir hors de portée des enfants de moins de 3 ans. Ne pas dépasser la dose recommandée. Les compléments

# reuma

REUMADEP® Capsules  
Contenu 16,35 g

LOT:

PER:

PPC: 149,50 DH

W044

01/2026



30 capsules

## INDICATIONS

**REUMADEP®** est un complément alimentaire à base d'extraits de plantes, proline, manganèse et vitamine D. La vitamine D et le manganèse contribuent au maintien de la santé des os. La boswellia, la griffe du diable, la griffe de chat, la grande camomille et le frêne contribuent au maintien de la fonction articulaire.

## INGRÉDIENTS

**Griffe du diable** (*Harpagophytum procumbens* DC.) extrait sec de racines tit. à 2,5% d'Harpagoside

**Griffe de chat** (*Uncaria tomentosa* Willd. ex Schult. DC.) extrait sec d'écorce tit. à 3% d'alkaloïdes d'oxindole

**Boswellia** (*Boswellia serrata* Roxb.) extrait sec de gomme tit. à 65% d'Ac. Boswellique

**Grande camomille** (*Tanacetum parthenium* Schultz-Bip.) extrait sec d'herbe avec fleurs tit. à 0,5% de Parthénolides

**Frêne** (*Fraxinus excelsior* L.) extrait sec de feuilles tit. à 2% d'Ac. Chlorogénique

**Proline**

**Gluconate de manganèse**

**Vitamine D**

**Proline:** cet acide aminé est indispensable pour la synthèse du collagène, protéine qui est une constituante des cartilages, des os, des tendons et des ligaments. Il est essentiel pour préserver la fonction articulaire.

**Manganèse:** le manque de manganèse comporte un durcissement des cartilages des articulations (surtout du dos et du genou).

**Vitamine D:** la carence en vitamine D est caractérisée par fatigue, réduction de la densité osseuse et douleur articulaire.

## MODE D'EMPLOI

Il est conseillé de prendre 1 capsule par jour après repas.

## CONTRE-INDICATIONS

Aucun effet secondaire connu associé à l'utilisation du produit; éviter en cas d'hypersensibilité connue à un ou plusieurs composants du produit.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Tenir hors de portée des enfants de moins de 3 ans. Ne pas dépasser la dose recommandée. Les compléments

# reuma

REUMADEP® Capsules  
Contenu 16,35 g

LOT:

PER:

PPC: 149,50 DH

W044

01/2026



30 capsules

## INDICATIONS

**REUMADEP®** est un complément alimentaire à base d'extraits de plantes, proline, manganèse et vitamine D. La vitamine D et le manganèse contribuent au maintien de la santé des os. La boswellia, la griffe du diable, la griffe de chat, la grande camomille et le frêne contribuent au maintien de la fonction articulaire.

## INGRÉDIENTS

**Griffe du diable** (*Harpagophytum procumbens* DC.) extrait sec de racines tit. à 2,5% d'Harpagoside

**Griffe de chat** (*Uncaria tomentosa* Willd. ex Schult. DC.) extrait sec d'écorce tit. à 3% d'alkaloïdes d'oxindole

**Boswellia** (*Boswellia serrata* Roxb.) extrait sec de gomme tit. à 65% d'Ac. Boswellique

**Grande camomille** (*Tanacetum parthenium* Schultz-Bip.) extrait sec d'herbe avec fleurs tit. à 0,5% de Parthénolides

**Frêne** (*Fraxinus excelsior* L.) extrait sec de feuilles tit. à 2% d'Ac. Chlorogénique

**Proline**

**Gluconate de manganèse**

**Vitamine D**

**Proline:** cet acide aminé est indispensable pour la synthèse du collagène, protéine qui est une constituante des cartilages, des os, des tendons et des ligaments. Il est essentiel pour préserver la fonction articulaire.

**Manganèse:** le manque de manganèse comporte un durcissement des cartilages des articulations (surtout du dos et du genou).

**Vitamine D:** la carence en vitamine D est caractérisée par fatigue, réduction de la densité osseuse et douleur articulaire.

## MODE D'EMPLOI

Il est conseillé de prendre 1 capsule par jour après repas.

## CONTRE-INDICATIONS

Aucun effet secondaire connu associé à l'utilisation du produit; éviter en cas d'hypersensibilité connue à un ou plusieurs composants du produit.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Tenir hors de portée des enfants de moins de 3 ans. Ne pas dépasser la dose recommandée. Les compléments



53,65

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

53,65

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez

Si vous avez



# كوردارون

كلورهيذرات الأميودارون

أقراص قابلة للسكر

**يرجى الانتباه:** في هذه النشرة بالتبسيط هذا الدواء، لأنها تضم معلومات هامة من إهلك.

احفظ هذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد. إذا كانت لديك أسئلة أخرى، استفسر لدى الطبيب أو الصيدلي. لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له. إذا شعرت بأحد التأثيرات غير المرغوب فيها، أخبر الطبيب أو الصيدلي. وينطبق ذلك أيضاً على أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة. انظر الفقرة 4.

1. ما هو كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر في أية حالات يستعمل؟  
الصف الصيدلي العلاجي: مضاد اضطراب النظم القلبي صنف III - ATC: C01BD01 - رمز  
يوصف هذا الدواء في الرواية من بعض اضطرابات النظم القلبي وعلاجه.
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر؟  
إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمل بعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.
3. لا تتناول أياً من كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر:  
إذا كانت لديك حساسية (فرط حساسية) للأمودارون أو لأحد المكونات الأخرى للتوتفرة في كوردارون المذكورة في الفقرة 6. إذا كانت لديك حساسية لليود. إذا كنت تعاني من فرط نشاط الدرقية (مرض الغدة الدرقية). إذا كنت تعاني من بعض اضطرابات النظم وألأ التوصيل القلبي. إذا كان نظامك اللثني جد بطيء. إذا كنت حاملاً منذ أكثر من 3 أشهر. إذا كنت ترضعين. إذا كنت تتناول دواء آخر، تأكد من عدم منع الاستعمال المشترك مع كوردارون 200 ملغ (انظر فقرة 4) "دواء أخرى و كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر".

## تحذيرات واحتياطات

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل اخذ كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر.  
لا تؤخذ هذا الدواء للعلاج دون استشارة الطبيب.

## لدى الأطفال:

تمثل فعالية هذا الدواء غير معروفة.

## أدوية أخرى وكوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر:

يجب عدم استعمال هذا الدواء إذا كنت تستعمل أحد الأدوية التالية:  
أدوية أخرى مستعملة في علاج اضطرابات النظم القلبي مثل: كينيدين، هيدروكينيدين، ديسوبراميد، دوفيتيليد، إيوفيتيليد، سوتالول.  
أدوية أخرى مثل: أسيتوز، بيبيديل، سيسابريد، سيتابورام، ديفيناييل، دولاسيترون عن طريق الوريد، دوميجيدون، درونيدارون، إيسنتابورام، إيزترافيميسين عن طريق الوريد، ليفولوكساسين، ميكيتازين، ميزولاستين، موكسيفلوكساسين، بروكايوبريد، سيراميسين عن طريق الوريد، نوربيغن، فيتكمنين عن طريق الوريد، سوفوسوفون، لمستخدم لعلاج التهاب الكبد C.

من شأن هذه الأدوية أن تسبب في التواء أطراف اليدين من كثرة الخفقان (اضطرابات خطيرة للنظم القلبي).

• تيلابريف.

• كوبيسيستات.

ما لم ينصح الطبيب بغير ذلك، يجب عدم تناول هذا الدواء إذا كنت تتناول أحد الأدوية التالية:

- سيكلوسبورين.
- دينيتازيم عن طريق الحقن أو فرياباميل عن طريق الحقن.
- بعض مضادات الفطريات (فلافونافون، لوميتازين، بيتاميتدين).
- بعض مضادات الذهان (المسولين، كلوربيرازين، سيمابازين، دوزيبيريد، فلونيتيكسول).
- الفلورافازين، فالوبريدول، الفلوريميروازين، فيموزيد، فينيميرين، فينوتازين، سترينيدول، سوليريد، سوتوبريد، تيابرير، زوكلوبيكتسول.
- ميتادون.
- بعض المضادات الحيوية من فئة الفلوروكلونول (أخرى غير ليفولوكساسين وموكسيفلوكساسين).
- فيداكوسيسين.

## معلومات إضافية:

### فيغوليومون.

غير الطبيب إذا كنت تتناول أحد الأدوية التالية:

إذا كنت تتناول حالياً أو تناولت خلال الأشهر القليلة الماضية دواءً يحتوي على سوفوسوفير لعلاج التهاب الكبد سي لأنه قد يبطئ ضربات قلبك التي يحمل أن تكون مهددة للحياة. طبيبك قد يصف علاج يبدل إذا كنت تتناول هذا الدواء. إذا كان العلاج مع كوردارون و سوفوسوفير ضروري، قد تحتاج إلى مراقبة قلب إضافية.

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً دواءً آخر، بما فيه دواء حصل عليه دون وصفة طبية، تحدث إلى الطبيب أو الصيدلي.

إذا كنت حاملاً، ناطحةً قلبية أو خالٍ من الرغبات القلبية المزموع:

يجب أن يتحقق الطبيب من وظيفة الجيدة قبل البدء بعدة مرات بعد الشروع في العلاج، وكذا عند كل تغيير للحجم.

إذا كنت مدوِجاً على قائمة الانتظار لإجراء عملية زرع قلب، فقد يغير طبيبك العلاج في الواقع، أظهر تناول الأميودارون قبل زراعة القلب خطراً متزايداً للمضاعفات التي تهدد الحياة (اختلال وظيفي للزراعة الأولية) خلال ذلك يتوقف القلب المزروع عن العمل بالشكل الصحيح خلال 24 ساعة بعد الجراحة.

## الجرعة:

### جلال العلاج:

### أخير الطبيب:

- إذا أصبح نظمك القلبي مجدداً جد سريع أو بطيء بشكل غير عادي.
- إذا انقطع نفسك بشكل غير عادي.
- إذا كانت لديك صعوبات في التنفس.
- إذا كنت تعاني من سعال جاف، متحول أو متكرر بتغير حالتك الصحية.
- إذا كنت تعاني من الحمى أو التعب بشكل غير عادي.
- إذا كنت تعاني من الإسهال.
- إذا فقدت الوزن.
- إذا كنت تعاني من آلام عضلية.
- إذا انخفضت رؤيتك.

إذا كنت متخضعاً لعمليات جراحية، أخبر طبيبك بالتدبير أنك تتناول هذا الدواء، إذا كان لديك تفاقمات جلدية حادة مثل طفح يور. مع انخفاض الجلد الذي يمكن أن ينتشر في جميع أنحاء الجسم بسرعة ويعرض حياتك للخطر. إذا ظهرت مثل هذه الأعراض، يجب عليك التوقف عن العلاج على الفور:

- انزع نفسك من الشمس لتفادي ظهور تفاعل مماثل لحروق الشمس.
- سوف يصف لك الطبيب تحاليل الدم لمراقبة الغدة الدرقية والكبد.
- أخبر طبيبك على الفور إذا كنت تتناول أو تناولت في الأشهر القليلة الماضية دواءً يحتوي على سوفوسوفير لعلاج التهاب الكبد سي وإذا كان لديك أثناء العلاج:

• طفح، ضربات القلب أو عدم انتظامها، أو مشاكل في ضربات القلب.

• حمى، التهاب أو تفاقم ضيق التنفس الموجود؛

• ألم في الصدر؛

• دوخ.

• خفقان.

• فيه إغماء أو إغماء.

## العمل والرضاعة

### العمل

لا تأخذ هذا الدواء إذا كنت حاملاً لأكثر من 3 أشهر، أي ابتداء من الفصل الثاني من الحمل. استشر الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

### الرضاعة

تمنع الرضاعة في حالة العلاج بهذا الدواء.

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

يحتوي كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر على اللاكتوز.

يحتوي هذا الدواء على سكر (اللاكتوز) يتصلب ليصبح غالاكتوز وغالاكتوز. لا يُنصح باستعماله لدى المرضى الذين يعانون من عدم تحمل الغالاكتوز أو من نقص لكتاز-لاب أو من متلازمة سوء امتصاص الغالاكتوز والغالاكتوز (المرض والتهاب ناتجة).

• في كيب يجب تناول كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر؟

تقلت الجرعة من شخص لآخر.

وعادة ما تكون:



# كوردارون

كلورهيذرات الأميودارون

أقراص قابلة للسكر

**يرجى الانتباه:** في هذه النشرة بالتبسيط هذا الدواء، لأنها تضم معلومات هامة من إهلك.

احفظ هذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد. إذا كانت لديك أسئلة أخرى، استفسر لدى الطبيب أو الصيدلي. لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له. إذا شعرت بأحد التأثيرات غير المرغوب فيها، أخبر الطبيب أو الصيدلي. وينطبق ذلك أيضاً على أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة. انظر الفقرة 4.

1. ما هو كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر في أية حالات يستعمل؟  
الصف الصيدلي العلاجي: مضاد اضطراب النظم القلبي صنف III - ATC: C01BD01 - رمز  
يوصف هذا الدواء في الرواية من بعض اضطرابات النظم القلبي وعلاجه.
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر؟  
إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمل بعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.  
لا تتناول أياً من كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر:  
إذا كانت لديك حساسية (فرط حساسية) للأمودارون أو لأحد المكونات الأخرى للتوتفرة في كوردارون المذكورة في الفقرة 6. إذا كانت لديك حساسية لليود. إذا كنت تعاني من فرط نشاط الدرقية (مرض الغدة الدرقية). إذا كنت تعاني من بعض اضطرابات النظم وألأ التوصيل القلبي. إذا كان نظامك اللثني جد بطيء. إذا كنت حاملاً منذ أكثر من 3 أشهر. إذا كنت ترضعين. إذا كنت تتناول دواء آخر، تأكد من عدم منع الاستعمال المشترك مع كوردارون 200 ملغ (انظر فقرة 4) "دواء أخرى و كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر".

**تحذيرات واحتياطات**  
استشر الطبيب أو الصيدلي قبل اخذ كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر.  
لا تؤخذ هذا الدواء للعلاج دون استشارة الطبيب.

**لدى الأطفال:**  
تمثل فعالية هذا الدواء غير معروفة.  
أدوية أخرى وكوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر:  
يجب عدم استعمال هذا الدواء إذا كنت تستعمل أحد الأدوية التالية:  
أدوية أخرى مستعملة في علاج اضطرابات النظم القلبي مثل: كينيدين، هيدروكينيدين، ديسوبراميد، دوفيتيليد، إيوفيتيليد، سوتالول.  
أدوية أخرى مثل: أسيتوز، بيبيديل، سيسابريد، سيتابورام، ديفيناييل، دولاسيترون عن طريق الوريد، دوميجيدون، درونيدارون، إيسنتابورام، إيزترافيميسين عن طريق الوريد، ليفولوكساسين، ميكيتازين، ميزولاستين، موكسيفلوكساسين، بروكايوبريد، سيراميسين عن طريق الوريد، نوربيغن، فيتكمنين عن طريق الوريد، سوفوسوفون، لمستخدم لعلاج التهاب الكبد C.

من شأن هذه الأدوية أن تسبب في التواء أطراف اليدين من كثرة الخفقان (اضطرابات خطيرة للنظم القلبي).  
تيلابريفي.  
كوبيسستات.

ما لم ينصح الطبيب بغير ذلك، يجب عدم تناول هذا الدواء إذا كنت تتناول أحد الأدوية التالية:  
سيكلوسبورين،  
ديلتيازيم عن طريق الحقن أو فرياباميل عن طريق الحقن،  
بعض مضادات الفطريات (مضادات فونازولون، لوميتازين، بيتاميتدين)،  
بعض مضادات الذهان (المسولين، كلوربيرازين، سيمابازين، دوزيبيريد، فلونيتيكسول)،  
فلوريازين، فاليريديول، ليفوميبرومازين، بيموزيد، بيماميون، بيوتاتازين، سترينيدول، سوليبيد، سوتاتوريد، تيابرير، زوكلوبيكتسول،  
ميثادون،  
بعض المضادات الحيوية من فئة الفلوروكلونول (أخرى غير ليفولوكساسين وموكسيفلوكساسين)،  
فيداكوسيسين،

## معلومات إضافية،

### فيغوليومون.

غير الطبيب إذا كنت تتناول أحد الأدوية التالية:

إذا كنت تتناول حالياً أو تناولت خلال الأشهر القليلة الماضية دواءً يحتوي على سوفوسوفونير لعلاج التهاب الكبد سي لأنه قد يبطئ ضربات قلبك التي يحمل أن تكون مهددة للحياة. طبيبك قد يصف علاج يبطئ إذا كنت تتناول هذا الدواء. إذا كان العلاج مع كوردارون و سوفوسوفونير ضروري، قد يحتاج إلى مراقبة قلب إضافية.

إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً دواءً آخر، بما فيه دواء حصل عليه دون وصفة طبية، تحدث إلى الطبيب أو الصيدلي.

إذا كنت حاملاً ناطمة قلبية أو لحزلي الرجفان القلبي الحزرج:

يجب أن يتحقق الطبيب من وظيفة الجيدة قبل البدء بعدة مرات بعد الشروع في العلاج، وكذا عند كل تغيير للحجم.

إذا كنت مدوِجاً على قامة الانتظار لإجراء عملية زرع قلب، فقد يغير طبيبك العلاج. في الواقع، أظهر تناول الأميودارون قبل زراعة القلب خبرةً متريداً للمضاعفات التي تهدد الحياة (اختلال وظيفي للزراعة الأولية) خلال ذلك يتوقف القلب المزروع عن العمل بالشكل الصحيح خلال 24 ساعة بعد

## الجرعة.

### جلال العلاج:

### أخير الطبيب:

- إذا أصبح نظمك القلبي مجدداً جد سريع أو بطيء بشكل غير عادي.
- إذا انقطع نفسك بشكل غير عادي.
- إذا كانت لديك صعوبات في التنفس.
- إذا كنت تعاني من سعال جاف، متحول أو مقترن بتغير في حالتك الصحية.
- إذا كنت تعاني من الحمى أو التعب بشكل غير عادي.
- إذا كنت تعاني من الإسهال.
- إذا فقدت الوزن.
- إذا كنت تعاني من آلام عضلية.
- إذا انخفضت رؤيتك.

إذا كنت تستعمل فعالية جراحية، أخبر طبيبك بالتدريج أنك تتناول هذا الدواء، وإذا كان لديك تفاعلات جلدية حادة مثل طفح يور - مع انقصال الجلد الذي يمكن أن ينتشر في جميع أنحاء الجسم بسرعة ويعرض حياتك للخطر. إذا ظهرت مثل هذه الأعراض، يجب عليك التوقف عن العلاج على الفور:

- أضع نفسك من الشمس لتفادي ظهور تفاعل مماثل لحروق الشمس.
- سوف يصف لك الطبيب تحاليل الدم لمراقبة الغدة الدرقية والكبد.
- أخبر طبيبك على الفور إذا كنت تتناول أو تناولت في الأشهر القليلة الماضية دواءً يحتوي على سوفوسوفونير لعلاج التهاب الكبد سي وإذا كان لديك أثناء العلاج:

طفح، ضربات القلب أو عدم انتظامها، أو مشاكل في ضربات القلب.

• حمى التشنج أو تفاقم ضيق التنفس الموجود؛

• ألم في الصدر؛

• دوخ.

• خفقان.

• فيه إغماء أو إغماء.

## العمل والرضاعة

### الحمل

لا تأخذي هذا الدواء إذا كنت حاملاً أكثر من 3 أشهر، أي ابتداء من الفصل الثاني من الحمل. استشر الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

### الرضاعة

تمنع الرضاعة في حالة العلاج بهذا الدواء.

استشر الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

يحتوي كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر على اللاكتوز.

يحتوي هذا الدواء على سكر (اللاكتوز) يتصلب ليصبح غالاكتوز وغالاكتوز. لا يُنصح باستعماله لدى المرضى الذين يعانون من عدم تحمل الغالاكتوز أو من نقص لاكتاز-أب أو من متلازمة سوء امتصاص الغالاكتوز (الأعراض والعلامات) (الأعراض والعلامات نادرة).

• في كيب يجب تناول كوردارون 200 ملغ، أقراص قابلة للسكر؟

تقلت الجرعة من شخص لآخر.

وعادة ما تكون:







Notice : Informations d

**MEDIVEINE® 600**  
**comprimés sécables**  
**Diosmine**  
**Boîte de 30**

**P.P.V : 60.00 DH**  
**LABORATOIRES SOTHEMA**

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### **Que contient cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

#### **1. QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEUR / MEDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES (C05CA03: système cardiovasculaire)

##### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un veinotonique (*il augmente la tonicité des parois veineuses*) et un vasculoprotecteur (*il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins*).

Il est préconisé dans:

- Les troubles de la circulation veineuse (*jambes lourdes, douleurs, sensations pénibles dites impatiences lors du coucher*),
- La crise hémorroïdaire.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?**

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

médecin.

Ce médicament a toute son efficacité avec une bonne hygiène de vie.

Eviter l'exposition au soleil, l'activité physique prolongée, l'excès de poids.

La marche à pied et éventuellement le vélo favorisent la circulation sanguine.

Médiveine 600 mg contient du lactose. Ce médicament est déconseillé en cas de

une intolérance au galactose, d'une insuffisance rénale ou un syndrome de malabsorption du

galactose (maladies héréditaires rares).

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, y compris un médicament sur ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Ce médicament ne sera utilisé qu'en cas de nécessité des conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

De la nécessité de le poursuivre ou de l'arrêter. Demandez conseil à votre médecin.

**Allaitement**

En l'absence de données scientifiques, le traitement est déconseillé pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

#### **3. COMMENT PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?**

**Posologie/Mode d'administration/Durée de traitement**

• Troubles de la circulation: 1 comprimé 3 fois par jour avant le petit déjeuner.

• Hémorroïdes: 2 à 3 comprimés 3 fois par jour avant les repas.

Si vous avez l'impression que le traitement par comprimés sécables est trop efficace, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Voie orale.**

DANS TOUS LES CAS, SEULEMENT EN CAS DE NÉCESSITÉ, A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Si vous avez pris plus de comprimés sécables que vous n'avez dû, consultez immédiatement votre pharmacien.

Notice : Informations d

**MEDIVEINE® 600**  
**comprimés sécables**  
**Diosmine**  
**Boîte de 30**

**P.P.V : 60.00 DH**  
**LABORATOIRES SOTHEMA**

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### **Que contient cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

#### **1. QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEUR / MEDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES (C05CA03: système cardiovasculaire)

##### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un veinotonique (*il augmente la tonicité des parois veineuses*) et un vasculoprotecteur (*il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins*).

Il est préconisé dans:

- Les troubles de la circulation veineuse (*jambes lourdes, douleurs, sensations pénibles dites impatiences lors du coucher*),
- La crise hémorroïdaire.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?**

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

médecin.

Ce médicament a toute son efficacité avec une bonne hygiène de vie.

Eviter l'exposition au soleil, la prise prolongée, l'excès de poids.

La marche à pied et éventuellement le vélo favorisent la circulation sanguine.

Médiveine 600 mg contient du lactose. Ce médicament est déconseillé en cas de

une intolérance au galactose, d'une insuffisance rénale ou un syndrome de malabsorption du

galactose (maladies héréditaires de la digestion du lactose).

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, y compris un médicament sur ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Ce médicament ne sera utilisé qu'après avis des conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

De la nécessité de le poursuivre ou de l'arrêter. Demandez conseil à votre médecin.

**Allaitement**

En l'absence de données scientifiques, le traitement est déconseillé pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

#### **3. COMMENT PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?**

**Posologie/Mode d'administration/Durée de traitement**

• Troubles de la circulation: 1 comprimé 3 fois par jour, avant le petit déjeuner.

• Hémorroïdes: 2 à 3 comprimés 3 fois par jour, avant les repas.

Si vous avez l'impression que le traitement par comprimés sécables est trop efficace, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**Voie orale.**

DANS TOUS LES CAS, SEULEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

Si vous avez pris plus de comprimés sécables que vous n'avez dû, consultez immédiatement votre pharmacien.

Notice : Informations d

**MEDIVEINE® 600**  
**comprimés sécables**  
**Diosmine**  
**Boîte de 30**

**P.P.V : 60.00 DH**  
**LABORATOIRES SOTHEMA**

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### **Que contient cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

#### **1. QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEUR / MEDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES (C05CA03: système cardiovasculaire)

##### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un veinotonique (*il augmente la tonicité des parois veineuses*) et un vasculoprotecteur (*il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins*).

Il est préconisé dans:

- Les troubles de la circulation veineuse (*jambes lourdes, douleurs, sensations pénibles dites impatiences lors du coucher*),
- La crise hémorroïdaire.

#### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?**

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

médecin.

Ce médicament a toute son efficacité avec une bonne hygiène de vie.

Eviter l'exposition au soleil, l'activité physique prolongée, l'excès de poids.

La marche à pied et éventuellement le vélo favorisent la circulation sanguine.

Médiveine 600 mg contient du lactose. Ce médicament est déconseillé en cas de

une intolérance au galactose, d'une insuffisance rénale ou un syndrome de malabsorption du lactose (maladies héréditaires).

**Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, y compris un médicament sur ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Ce médicament ne sera utilisé qu'après avis des conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

De la nécessité de le poursuivre. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

**Allaitement**

En l'absence de données sur l'excrétion dans le lait maternel, le traitement est déconseillé pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

#### **3. COMMENT PRENDRE MEDIVEINE 600 mg, comprimés sécables ?**

**Posologie/Mode d'administration/Durée de traitement**

• Troubles de la circulation: 1 comprimé 3 fois par jour avant le petit déjeuner.

• Hémorroïdes: 2 à 3 comprimés 3 fois par jour avant des repas.

Si vous avez l'impression que le traitement par comprimés sécables est trop difficile, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.

Si vous avez pris plus de comprimés sécables que vous n'avez dû, consultez immédiatement votre pharmacien.

mg et 20 mg  
pelliculés  
et 42 (15 mg)  
et 56 (20 mg)  
aban

350,00

qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations  
effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

- 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 pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
  - Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1 - Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.
- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contient-elle un des autres composants contenus dans ce médicament.

Si vous avez un niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (comme un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du

ou de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou autre) ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.
- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

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

Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Rexaban peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé,
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique : pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Œdème de Quincke et œdème allergique : pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

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

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement;

Saignement et/ou hémorragie : pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000

Effets indésirables éventuels : pouvant toucher jusqu'à une personne sur 1000

Effets indésirables fréquents : pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10

Effets indésirables rares : pouvant toucher jusqu'à une personne sur 1000

350,00

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 pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, en informez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

- 1- Qu'est-ce que REXABAN® ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?
- 3- Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?
- 6- Informations supplémentaires

6 - Informations supplémentaires : Quel est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : **antithrombotiques**. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

**Indications thérapeutiques :** Le produit contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévenir la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Contre-indications : l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants

n de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou  
lant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

Adicin.

### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg **une fois** par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Nexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Rexaban peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé,
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angor de poitrine, qui peuvent être les signes d'un caillot.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier

**Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :**  
Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des bulles

une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).

une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

**Prévenez immédiatement votre médecin** si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique : pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (œdème de Quincke et œdème allergique : pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

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

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;

350,00

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 pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, en informez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

- 1- Qu'est-ce que REXABAN® ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?
- 3- Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?
- 6- Informations supplémentaires

6 - Informations supplémentaires : Quel est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : **antithrombotiques**. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

**Indications thérapeutiques :** Le produit contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévenir la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Contre-indications : l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

n de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou  
tant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

Adicin.

### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un

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

N'arrêtez pas de prendre Nexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- 4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Rexaban peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

- saignement abondant ou prolongé,
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10 000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques et maladie auto-immune (syndrome SJS/SCSS).

nématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet varie de 1 à 10000.

personne sur 10000).

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique, peuvent toucher jusqu'à 1/1000 personnes).

(Edème de Quincke et œdème allergique : voir p. 100).

(Œdème de Quincke et œdème allergique : pouvant tou

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

diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;

## INDICATIONS

**REUMADEP®** est un complément alimentaire à base d'extraits de plantes, proline, manganèse et vitamine D. La vitamine D et le manganèse contribuent au maintien de la santé des os. La boswellia, la griffe du diable, la griffe de chat, la grande camomille et le frêne contribuent au maintien de la fonction articulaire.

## INGRÉDIENTS

**Griffe du diable** (*Harpagophytum procumbens* DC.) extrait sec de racines tit. à 2,5% d'Harpagoside

**Griffe de chat** (*Uncaria tomentosa* Willd. ex Schult. DC.) extrait sec d'écorce tit. à 3% d'alkaloïdes d'oxindole

**Boswellia** (*Boswellia serrata* Roxb.) extrait sec de gomme tit. à 65% d'Ac. Boswellique

**Grande camomille** (*Tanacetum parthenium* Schultz-Bip.) extrait sec d'herbe avec fleurs tit. à 0,5% de Parthénolides

**Frêne** (*Fraxinus excelsior* L.) extrait sec de feuilles tit. à 2% d'Ac. Chlorogénique

**Proline**

**Gluconate de manganèse**

**Vitamine D**

## PROPRIÉTÉS

**Griffe du diable et Grande camomille:** elles sont connues par leur propriétés anti-inflammatoires et analgésiques en inhibant la synthèse des prostaglandines. Elles sont utiles en agissant sur les troubles inflammatoires. La griffe du diable a également une influence positive sur la raideur musculaire pour un confort articulaire.

**Griffe de chat:** les alcaloïdes contenus dans l'écorce possède des propriétés anti-inflammatoires. Elle permet de réduire la douleur d'origine inflammatoire.

**Proline:** cet acide aminé est indispensable pour la synthèse du collagène, protéine qui est une constituante des cartilages, des os, des tendons et des ligaments. Il est essentiel pour préserver la fonction articulaire.

**Manganèse:** le manque de manganèse comporte un durcissement des cartilages des articulations (surtout du dos et du genou).

**Vitamine D:** la carence en vitamine D est caractérisée par fatigue, réduction de la densité osseuse et douleur articulaire.

## MODE D'EMPLOI

Il est conseillé de prendre 1 capsule par jour après repas.

## CONTRE-INDICATIONS

Aucun effet secondaire connu associé à l'utilisation du produit; éviter en cas d'hypersensibilité connue à un ou plusieurs composants du produit.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Tenir hors de portée des enfants de moins de 3 ans. Ne pas dépasser la dose recommandée. Les compléments alimentaires doivent être utilisés dans le cadre d'un mode de vie sain et surtout pas comme substituts d'une alimentation variée et équilibrée.

## CONSERVATION

Conserver dans un endroit frais et sec, loin des sources directes de chaleur. A consommer avant la date indiquée sur l'emballage.

## EMBALLAGE

30 capsules

## INDICATIONS

**REUMADEP®** est un complément alimentaire à base d'extraits de plantes, proline, manganèse et vitamine D. La vitamine D et le manganèse contribuent au maintien de la santé des os. La boswellia, la griffe du diable, la griffe de chat, la grande camomille et le frêne contribuent au maintien de la fonction articulaire.

## INGRÉDIENTS

**Griffe du diable** (*Harpagophytum procumbens* DC.) extrait sec de racines tit. à 2,5% d'Harpagoside

**Griffe de chat** (*Uncaria tomentosa* Willd. ex Schult. DC.) extrait sec d'écorce tit. à 3% d'alkaloïdes d'oxindole

**Boswellia** (*Boswellia serrata* Roxb.) extrait sec de gomme tit. à 65% d'Ac. Boswellique

**Grande camomille** (*Tanacetum parthenium* Schultz-Bip.) extrait sec d'herbe avec fleurs tit. à 0,5% de Parthénolides

**Frêne** (*Fraxinus excelsior* L.) extrait sec de feuilles tit. à 2% d'Ac. Chlorogénique

**Proline**

**Gluconate de manganèse**

**Vitamine D**

## PROPRIÉTÉS

**Griffe du diable et Grande camomille:** elles sont connues par leur propriétés anti-inflammatoires et analgésiques en inhibant la synthèse des prostaglandines. Elles sont utiles en agissant sur les troubles inflammatoires. La griffe du diable a également une influence positive sur la raideur musculaire pour un confort articulaire.

**Griffe de chat:** les alcaloïdes contenus dans l'écorce possède des propriétés anti-inflammatoires. Elle permet de réduire la douleur d'origine inflammatoire.

**Proline:** cet acide aminé est indispensable pour la synthèse du collagène, protéine qui est une constituante des cartilages, des os, des tendons et des ligaments. Il est essentiel pour préserver la fonction articulaire.

**Manganèse:** le manque de manganèse comporte un durcissement des cartilages des articulations (surtout du dos et du genou).

**Vitamine D:** la carence en vitamine D est caractérisée par fatigue, réduction de la densité osseuse et douleur articulaire.

## MODE D'EMPLOI

Il est conseillé de prendre 1 capsule par jour après repas.

## CONTRE-INDICATIONS

Aucun effet secondaire connu associé à l'utilisation du produit; éviter en cas d'hypersensibilité connue à un ou plusieurs composants du produit.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Tenir hors de portée des enfants de moins de 3 ans. Ne pas dépasser la dose recommandée. Les compléments alimentaires doivent être utilisés dans le cadre d'un mode de vie sain et surtout pas comme substituts d'une alimentation variée et équilibrée.

## CONSERVATION

Conserver dans un endroit frais et sec, loin des sources directes de chaleur. A consommer avant la date indiquée sur l'emballage.

## EMBALLAGE

30 capsules

## INDICATIONS

**REUMADEP®** est un complément alimentaire à base d'extraits de plantes, proline, manganèse et vitamine D. La vitamine D et le manganèse contribuent au maintien de la santé des os. La boswellia, la griffe du diable, la griffe de chat, la grande camomille et le frêne contribuent au maintien de la fonction articulaire.

## INGRÉDIENTS

**Griffe du diable** (*Harpagophytum procumbens* DC.) extrait sec de racines tit. à 2,5% d'Harpagoside

**Griffe de chat** (*Uncaria tomentosa* Willd. ex Schult. DC.) extrait sec d'écorce tit. à 3% d'alkaloïdes d'oxindole

**Boswellia** (*Boswellia serrata* Roxb.) extrait sec de gomme tit. à 65% d'Ac. Boswellique

**Grande camomille** (*Tanacetum parthenium* Schultz-Bip.) extrait sec d'herbe avec fleurs tit. à 0,5% de Parthénolides

**Frêne** (*Fraxinus excelsior* L.) extrait sec de feuilles tit. à 2% d'Ac. Chlorogénique

**Proline**

**Gluconate de manganèse**

**Vitamine D**

## PROPRIÉTÉS

**Griffe du diable et Grande camomille:** elles sont connues par leur propriétés anti-inflammatoires et analgésiques en inhibant la synthèse des prostaglandines. Elles sont utiles en agissant sur les troubles inflammatoires. La griffe du diable a également une influence positive sur la raideur musculaire pour un confort articulaire.

**Griffe de chat:** les alcaloïdes contenus dans l'écorce possède des propriétés anti-inflammatoires. Elle permet de réduire la douleur d'origine inflammatoire.

**Proline:** cet acide aminé est indispensable pour la synthèse du collagène, protéine qui est une constituante des cartilages, des os, des tendons et des ligaments. Il est essentiel pour préserver la fonction articulaire.

**Manganèse:** le manque de manganèse comporte un durcissement des cartilages des articulations (surtout du dos et du genou).

**Vitamine D:** la carence en vitamine D est caractérisée par fatigue, réduction de la densité osseuse et douleur articulaire.

## MODE D'EMPLOI

Il est conseillé de prendre 1 capsule par jour après repas.

## CONTRE-INDICATIONS

Aucun effet secondaire connu associé à l'utilisation du produit; éviter en cas d'hypersensibilité connue à un ou plusieurs composants du produit.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Tenir hors de portée des enfants de moins de 3 ans. Ne pas dépasser la dose recommandée. Les compléments alimentaires doivent être utilisés dans le cadre d'un mode de vie sain et surtout pas comme substituts d'une alimentation variée et équilibrée.

## CONSERVATION

Conserver dans un endroit frais et sec, loin des sources directes de chaleur. A consommer avant la date indiquée sur l'emballage.

## EMBALLAGE

30 capsules

# Cabinet De Cardiologie Dr Sebti Fayçal

## Bulletin D'analyses

Date : 16/02/2024.  
Nom : Rachid Nadia  
Age : 1969

Laboratoire Assalam Médigènes

210224-026



DAFRALLAH NEE  
RACHID

☒ NFS

☐ VS

☐ CRP

☒ Urée

☒ Créatininémie

☐ Albuminémie

☐ Protidémie

☐ ASAT

☐ ALAT

☐ Bilirubinémie

☐ Microalbuminurie

☐ Glycémie à jeun

☒ Hémoglobine Glyquée

☒ Bilan Lipidique : Chol Total ☐

☒ LDLc

☒ HDLc

☒ Triglycerides

☐ Ionogramme Sanguin :

☐ Na+

☐ K+

☐ Cl-

☒ TSHus ☐ T3 ☐ T4

Autres

Vit D

Dr. SEBTI Fayçal  
Cardiologue

Bd. Mohamed Bouziane Rés. Farhatine 4  
1<sup>er</sup> Etage N° 3 - Cabaniana  
Tél: 0622 37 13 11 - sebtifaycal@gmail.com

**Docteur Wafaa CHAFIQ-FILALI**

Spécialiste en Endocrinologie

et Maladies Métaboliques

Diabète - Cholesterol - Obésité - Goitre

Perturbations Hormonales

Ménopause - Andrologie

**Sur Rendez-Vous**

**الطبيبة وفاء شافيق فلالي**

اختصاصية في أمراض الغدد

وداء السكري والكوليسترول

علاج السمنة وأمراض الغدة الدرقية

الاضطرابات الهرمونية

**بالموعد**

Casablanca, le 04 MAR 2024 ..... في الدار البيضاء،

**Dr. W. CHAFIQ FILALI**  
ENDOCRINOLOGUE  
51, Bd. Rahal El Meskini - Casablanca  
Tél: 0522.44.31.77 - Tél: 091039677

م ر شافيق فلالي

أشرف شافيق فلالي

**RADIO OTHMANE**  
Avenue de la préfecture  
Sidi Othmane  
R.C. 13000087  
Casablanca  
Tél: 0522.44.31.77 - Tél: 091039677

**Dr. W. CHAFIQ FILALI**  
ENDOCRINOLOGUE  
51, Bd. Rahal El Meskini - Casablanca  
Tél: 0522.44.31.77 - Tél: 091039677

51، شارع رحال المسكيني - إقامة الصفار رقم 19 - الدار البيضاء

51, Bd. Rahal El Meskini - Résidence ESSAFA N° 19 - CASABLANCA

Téléphone: 05.22.54.02.60 / 05.22.44.31.77 / الهاتف / Whatsapp: 06 82 51 89 93

E-mail: cab.endocrino.dr.wchafiqfilali@gmail.com

# RSO

## مركز الفحص بالأشعة سيدي عثمان RADIOLOGIE SIDI OTHMANE



Dr. Jamal HAROUCH

Diplômé de la Faculté de Médecine de Montpellier  
Ancien Praticien Hospitalier au C.H.U. de Fort de France

Dr. M. Jalil KOUHEN

Spécialiste en Radiologie et Imagerie Médicale

Dr. El. HAMMAOUNI Hanane

Spécialiste en Radiologie et Imagerie Médicale  
Imagerie de la femme et de l'enfant

الدكتور جمال الهاروش

خريج كلية الطب بـمونبيلي  
طبيب سابق بالمستشفى الجامعي فوردهو فرانس

الدكتور محمد جليل كوهن

إختصاصي في الفحص بالأشعة

الدكتورة الحمّاوي حنان

أخصائية في الفحص بالأشعة  
أمراض النساء و الأطفال

Casablanca, le 07/03/2024

### FACTURE

Facture N°25045/2024

Nom et Prénom : RACHID NADIA

Examen(s) réalisé(s) :	
<b>ECHOGRAPHIE THYROIDIENNE</b>	
<b>500 DH</b>	
-----	
<b>500 DH</b>	
<b>TOTAL :</b>	<b>500 DH</b>

Soit un montant total T.T.C de :500 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

CINQ CENTS DH

RADIOLOGIE SIDI OTHMANE S.A.R.L  
Avenue 10 Mars Place de la préfecture  
Sidi Othmane, Casablanca  
R.C. 486021 / I.F. 2821070  
ICE 001754313000087

شارع 10 مارس، ساحة عمالة سيدي عثمان - الدار البيضاء - هاتف : 05.22.59.49.49

Av. 10 mars, place de la préfecture - Sidi Othmane - Casablanca - Tél. : 05.22.59.49.49

RC : 486021 IF : 2821070 - Patente : 32723872 - CNSS : 6350376 - ICE : 001754813000087



INPE 097158695

**Facture**

N° Facture : 2024-00625

Patient : Mme DAFRALLAH NEE RACHID Nadia

Prélèvement du : 21/02/2024

Analyses	Valeur en B	Montant
HEMOGRAMME : NFS + PLQ	80	88,00
HEMOGLOBINE GLYQUEE A1C	100	110,00
UREE	30	33,00
CREATININE	30	33,00
CHOLESTEROL TOTAL	30	33,00
CHOLESTEROL HDL+LDL	80	88,00
TRIGLYCERIDES	60	66,00
TSH-us : Thyroestimuline-Hormone	250	275,00
VITAMINE D-25-Hydroxy-vitD ( 25 OH D2+D3 )	450	495,00
Total B	1110	1 221,00
APB	1,0	10,00
Total		1 231,00

Arrêtée la présente facture à la somme de : Mille deux cent trente-et-un dirhams\*\*\*

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y. IDRISKI - BIOLOGISTE  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
C.A.S.A. B.L.A.N.C.A.  
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03



مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني  
Youssef IDRISSI KAÏTOUNI  
Pharmacien Biologiste  
Diplômé de l'Université de Lille



Dossier N° : 210224-026 Pvt du: 21/02/2024 10:15  
Nom : Mme DAFRALLAH NEE RACHID Nadia  
Demandé par Dr : SEBTI Fayçal

Casablanca le 21/02/2024

## Compte rendu d'analyses



Page : 1/4

### ANALYSES D'HEMATOLOGIE

Valeurs Usuelles

#### HEMOGRAMME : NFS + PLQ

(Technique : Cytométrie en flux/Sysmex XN-550)

Globules rouges	:	5,26	10 <sup>6</sup> /mm <sup>3</sup>	( 4 - 5,3 )	5,30 (04/10/23)
Hémoglobine	:	14,40	g/dl	( 12,5 - 15,5 )	14,20 (04/10/23)
Hématocrite	:	43	%	( 37 - 46 )	44 (04/10/23)
VGM	:	83	fL	( 80 - 95 )	79 (04/10/23)
TGMH	:	27	pg	( 27 - 33 )	27 (04/10/23)
CCMH	:	33	g/dl	( 32 - 36 )	34 (04/10/23)
Globules blancs	:	7 680	/mm <sup>3</sup>	( 4000 - 10000 )	6500 (04/10/23)
Formule sanguine	:				
Neutrophiles	:	49	%	3763,20 /mm <sup>3</sup>	( 2000 - 7500 ) 3055,00 (04/10/23)
Eosinophiles	:	6	%	460,80 /mm <sup>3</sup>	( Inférieur à 400 ) 65,00 (04/10/23)
Basophiles	:	0	%	0,00 /mm <sup>3</sup>	( Inférieur à 150 ) 0,00 (04/10/23)
Lymphocytes	:	35	%	2688,00 /mm <sup>3</sup>	( 1500 - 4000 )
Monocytes	:	10	%	768,00 /mm <sup>3</sup>	( 40 - 800 ) 520,00 (04/10/23)
Plaquettes	:	191 000	/mm <sup>3</sup>	( 150000 - 400000 )	208 000 (04/10/23)

### ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

Valeurs Usuelles

HÉMOGLOBINE GLYCOSYLÉE : : 6,70 % ( 4,5 - 6,3 ) 6,80 (04/10/23)

(Technique : HPLC/GX mode variant /TOSOH)

Les valeurs usuelles sont de 4,5 à 6,3 % lorsque les glycémies sont normales.  
Les études modernes ont montré que le diabète est :

- \* bien équilibré lorsque le taux est inférieur à 6,5 %
- \* moyennement lorsqu'il est entre 6,5 et 7,5 %
- \* mal équilibré au-delà de 8 %
- \* À l'évidence les exigences doivent tenir compte de l'âge, de l'ancienneté du diabète et des autres problèmes.

UREE : : 0,28 g/l ( 0,21 - 0,43 )  
4,67 mmol/l ( 3,5 - 7,2 )

(Technique : Cinétique-UREASE/Hitachi 911)

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y. IDRISSI K. - BIOLOGISTE  
Résidence ANNAXHLA - Imm. A5 - 1er Et - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
CASABLANCA

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N° 3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF : 42138380 - PAT 32759422 - ICE : 001685010000058 - CNSS : 6405618



مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISSI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille

Mme DAFRALLAH NEE RACHID N: Dossier N° : 210224-026



INPE 097158695



INP 093001386

Page : 4/4

## ANALYSES HORMONALES

TSH-us : Thyroéstimuline-Hormone :

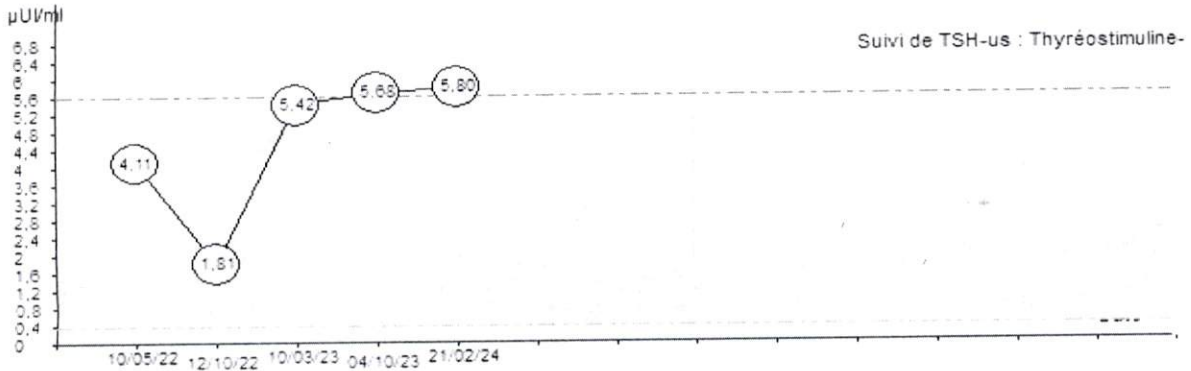
5,800  $\mu$ UI/ml

Valeurs Usuelles

( 0,34 - 5,6 )

(Technique : Chimiluminescence/ACCESS 2 )

La TSH est l'indicateur le plus sensible pour évaluer un dysfonctionnement thyroïdien.  
Une variation minime de la T4Libre provoque une réponse très amplifiée de la TSH.  
Cependant, la TSH répond aux variations de la T4L avec un temps de latence important,  
au moins 8 semaines pour une réponse complète.



## VITAMINES

VITAMINE D-25-Hydroxy-vitD (25 OH D2+D3) :

22,00 ng/ml  
55,00 nmol/l

Valeurs Usuelles

10,40 (10/01/20)

8,1 (23/03/15)

### Valeurs attendues:

Etat carenciel: En dessous de 20 ng/ml (<50 nmol/l)

Statut vitaminique insuffisant: 20 à 29 ng/ml ( 50 à 72,5 nmol/l)

Statut vitaminique suffisant: 30 à 100 ng/ml (75 à 250 nmol/l)

Un potentiel effet toxique est évoqué pour des valeurs > 100 ng/ml (> 250 nmol/l)

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

Le Biologiste

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y. IDRISSI K. - BIOLOGISTE  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er Et - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
C A S A B L A N C A  
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد العلام - إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3. حي البورنازيل - الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - 06 89 10 33 48 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF : 42138380 - PAT 32759422 - ICE : 001685010000058 - CNSS : 6405618

# Cabinet De Cardiologie Dr Sebti Fayçal

## Reçu de Paiement

Nom : Rachid

Casablanca, le 01/03/2024

Prénom : Nadia

Examens	Prix Unitaire TTC
Echocardiographie Doppler	800,00Dhs
Montant Total TTC :	800,00Dhs

ICE : 002220599000012

INPE : 091228957

**Dr. SEBTI Fayçal**  
Cardiologue  
Bd. Mohamed Bouziade Rés. Farhatine 4  
1<sup>er</sup> Etage - 3 - Casablanca  
Tél: 0522 37 13 10 - drsebtifaysal@gmail.com

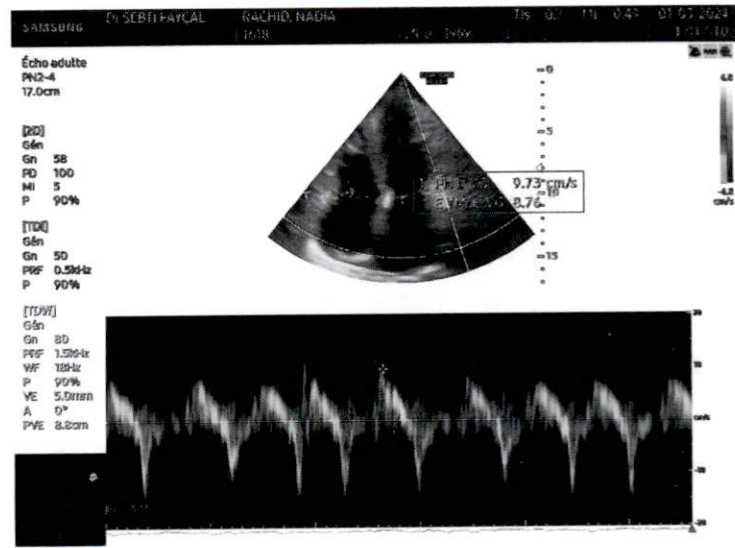
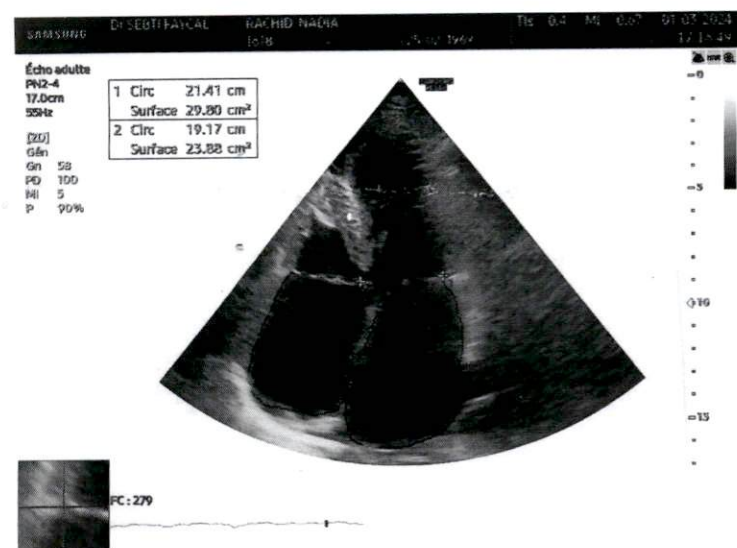
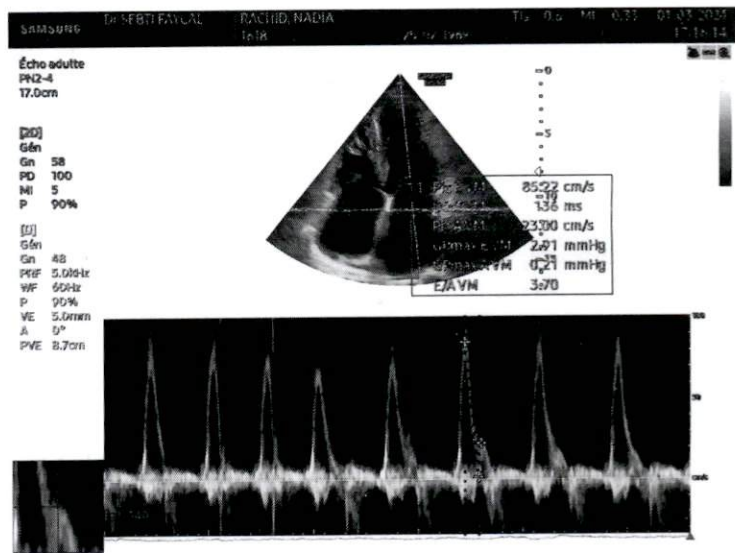
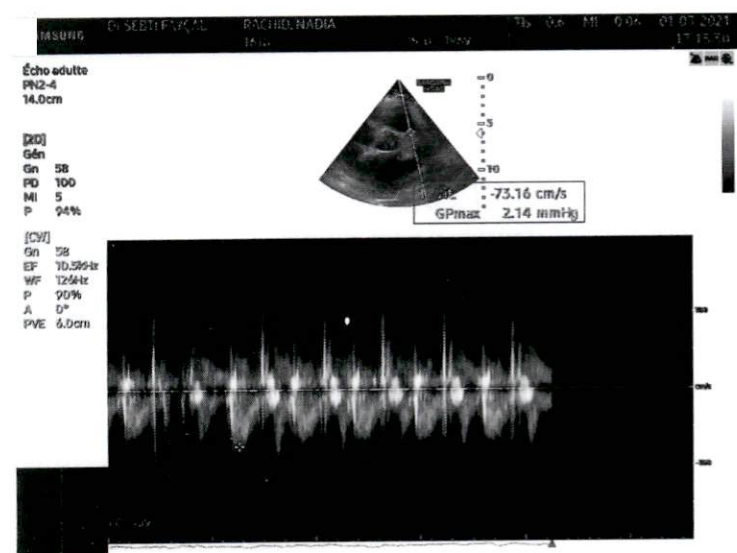
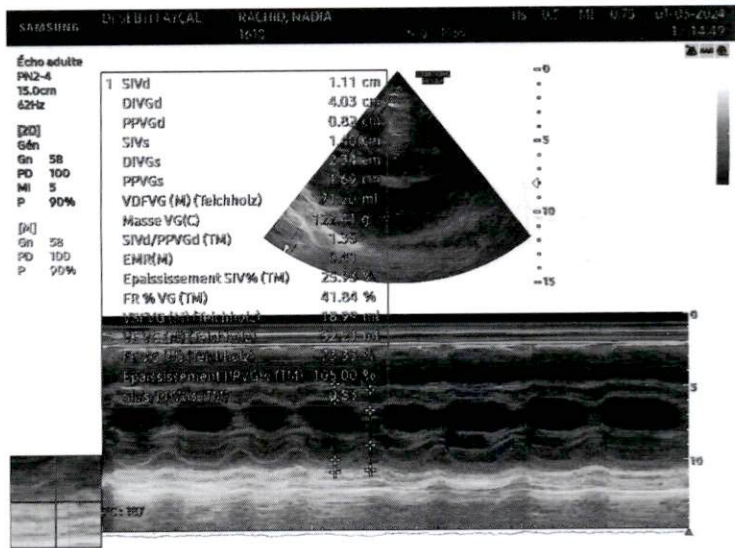
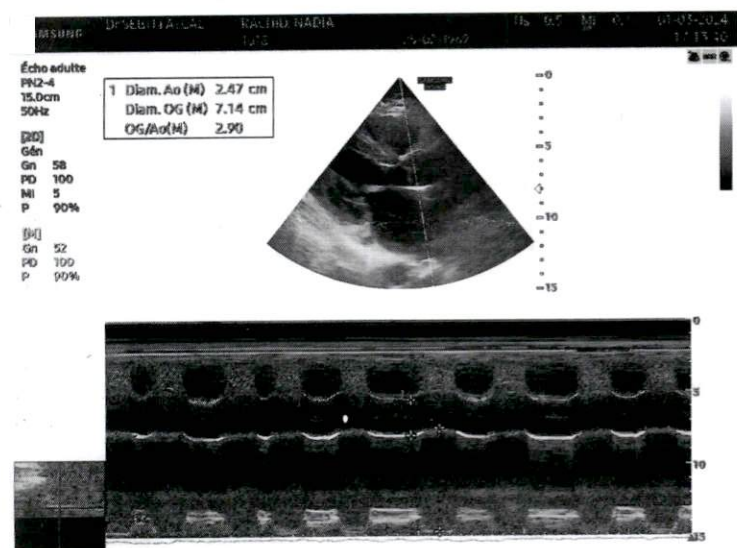


Patient

N° 1618  
 Nom RACHID, NADIA  
 D. naissance 25-02-1969  
 Sexe Féminin

Exam

N° d'accès  
 Dte exam. 01-03-2024  
 Description  
 Opérateur



- Ventricule gauche de taille normale
- Bonne fonction systolique des deux Ventricules.
- FEVG = 70%. TAPSE = 16.  $S'VD = 10,5 \text{ cm/s}$
- $SOV = 30 \text{ cm}^3$ ,  $SOV = 24 \text{ cm}^3$ , Dilatation Brachio-aortique sévère.
- PA normale, PRVG normales.
- VIT fine, IT petite, modérée,  $RA = 0$ .
- VAO fine,  $IAO = 0$ ,  $RA = 0$ .
- IT modérée,  $PAPSA = 50 \text{ mmHg}$
- VCI Dilaté / compléte.
- Pericardiee.

An total : - FEVG = 70% TAPSE = 16.  $S'VD = 10,5 \text{ cm/s}$ .

- Dilatation Brachio-aortique sévère.

- IT petite, IT modérée,  $PAPSA = 50 \text{ mmHg}$
- VCI Dilaté / compléte.

Casablanca le: 07/03/2024

Patient : **RACHID NADIA**  
Prescripteur : **DR CHAFIQ FILALI**

## ECHOGRAPHIE THYROIDIENNE

### RESULTAT :

La thyroïde est de taille normale, mesurant :

Lobe droit : 16 x 18 x 39 mm, soit un volume de 5,4 cm<sup>3</sup>.

Lobe gauche : 15 x 12 x 41 mm, soit un volume de 3,5 cm<sup>3</sup>.

Elle est le siège de formations kystiques bilatérales à contenu anéchogène, dont certains sont siège de fines cloisons, mesurant 6 et 3 mm à droite et 4,5 mm de diamètre à gauche.

Absence de lésion nodulaire tissulaire décelable.

Aspect normal des glandes sous-maxillaires.

Absence d'adénomégalie cervicale suspecte.

Absence de déviation trachéale et des vaisseaux du cou.

### CONCLUSION :

Petits kystes thyroïdiens bilatéraux classés EU TI-RADS 2.

**RADIOLOGIE SIDI OTHMANE**  
**Dr. Hanane EL HAMMAOUI**  
Radiologue  
Tél : 05 22 59 49 49

**DR EL HAMMAOUI HANANE**

**RADIOLOGIE SIDI OTHMANE S.A.R.L.**  
de la préfecture  
Casablanca  
N° F. 2321070  
ICE 001756013000087

# RSO

## مركز الفحص بالأشعة سيدي عثمان RADIOLOGIE SIDI OTHMANE

**Dr. Jamal HAROUCH**

Diplômé de la Faculté de Médecine de Montpellier  
Ancien Praticien Hospitalier au C.H.U. de Fort de France

**Dr. M. Jalil KOUHEN**

Diplômé de la Faculté de Médecine de Monastir  
Ancien interne et résident des hôpitaux de Tunisie

الدكتور جمال الهاروش

خريج كلية الطب بمونبوليه  
بيب سابق بالمستشفى الجامعي فوردو فرانس

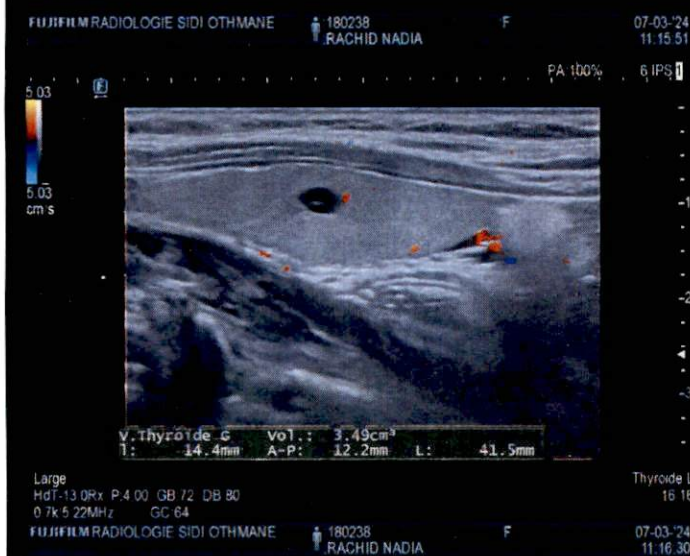
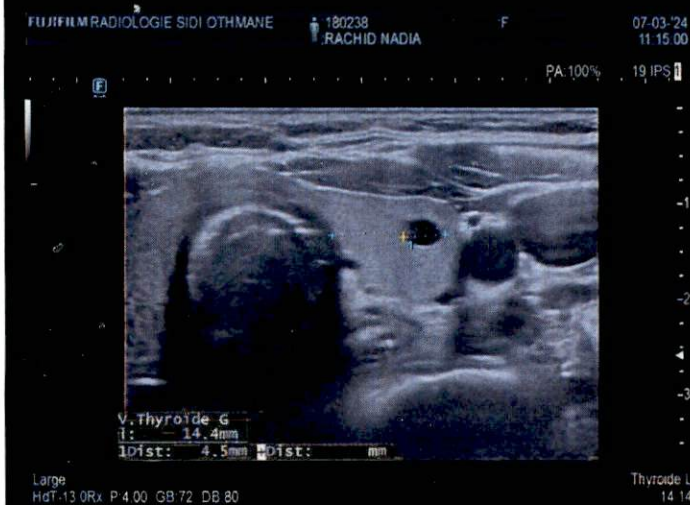
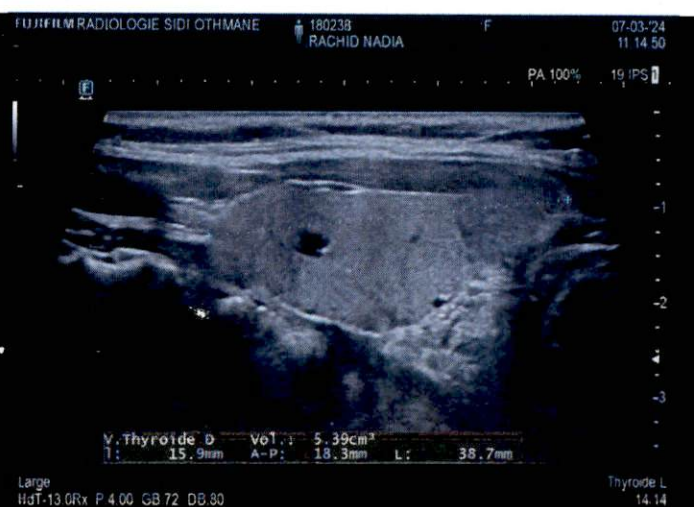
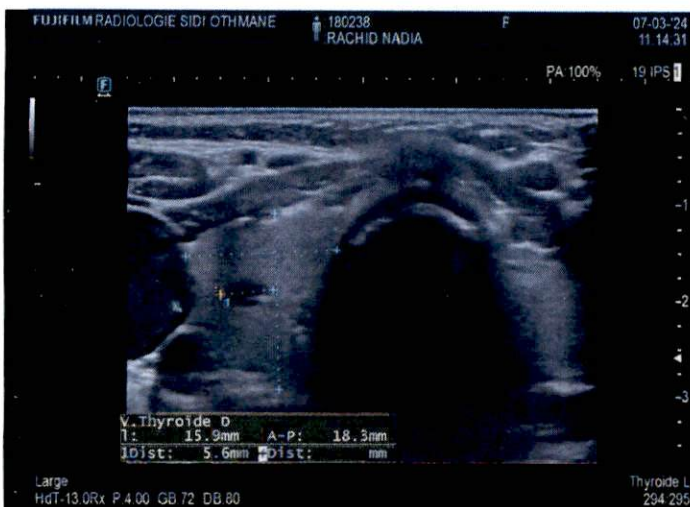
الدكتور محمد جليل كوهن

خريج كلية الطب بمنستير  
طبيب سابق بالمستشفى الجامعي بتونس

Nom et prénom : RACHID NADIA

Type d'examen : ECHOGRAPHIE THYROIDIENNE

Date d'examen : 07/03/2024



## Radiologie Sidi Othmane

Av. 10 mars, Salama 3, Sidi Othmane, Casablanca

Tél.: 05 22 59 49 49



*Dans un souci de respect environnemental,  
nos épreuves radiologiques sont tirées sur  
papier*

**OKI**

Document généré par:  
**VisionPRINT**

   
IO  
CE  
DT20