

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- 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



Déclaration de Maladie

N° W19-437165

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : <u>251</u>	Société : <u>RAM</u>		
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input checked="" type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : <u>Dr. Mariane BENJELLOUN</u>			
Date de naissance : <u>01/01/1978</u>			
Adresse : <u>6, TÉ - MARRAKCHI - CASABLANCA - 100, Bd. d'Anta - Casablanca</u>			
Tél. : <u>0693468065</u> Total des frais engagés : <u>3712,12</u> Dhs			

Cadre réservé au Médecin			
Docteur en Médecine Spécialiste en Gériatrie 100, Bd. d'Anta - Casablanca Tél : 05 22 20 87 90			
Cachet du médecin :			
Date de consultation : <u>25/07/2019</u> et <u>07/08/19</u>			
Nom et prénom du malade : <u>Dr. JABOU T. MOUNA</u> Age : <u>48</u>			
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie :			
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : <u>maladie</u>			
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 Signature de l'adhérent(e) : Le : 13/09/19

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
25.07.19	CS	1	250 dl	INP : 091936731 Dr. Marjane BEN HADDOUCHE Docteur en Médecine Spécialiste en Gynécologie n° Bd. d'Anta - Casablanca 02 20 87 90
07.08.19	CG	1	250 dl	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
TEI : 082265 CASHIER EMISSIONS 11/08/2019	25/08/19	130000

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LAJOURY DR BENJELLOUN 09, Bd. Oмар Khayam Beyrouth Téléphone : 01 503.40 - 0522.39.32.84/53 Fax : 0522.39.33.65	25/07/19	B1408	19.11.72

AUXILIAIRES MEDICAUX

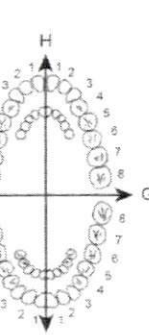
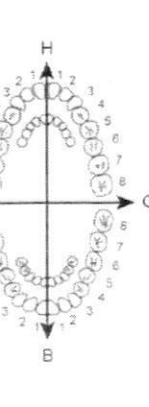
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>				
					COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>				
					MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>				
					DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>				
					FIN D'EXECUTION <input type="text"/>				
O.D.F PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE							
		H <table border="0"> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> </table> D <input type="text"/> G <input type="text"/> B <input type="text"/>			25533412	21433552	00000000	00000000	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
25533412	21433552								
00000000	00000000								
		[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Therapeubique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>				
					DATE DU DEVIS <input type="text"/>				
					DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>				

Docteur Marjane BENJELLOUN
Spécialiste en Médecine Interne et en Gériatrie

Lauréate de la Faculté de Médecine de Paris V
Ex-Chef de Clinique des Hôpitaux de Paris
Professeur à l'Université Internationale
de Casablanca

Diagnostic échographique

الدكتورة مرجان بنجلون
أخصائية في الطب الباطني و طب المسنين

خرسچانه کلیه الطب بباریس 5
رئیس ساقیه مصلحة امراض الشیخوخة
بمستشفيات باریس
أستاذة بالجامعة الدولية للدار البيضاء

التشخيص بالصدى

الدار البيضاء في:

Casablanca, le : 9/10/1103

9^{me} JARIBOB Dimentek

- 162.60x3
1. NÉPILET 5 mg 1/2 cp/j - 3 mois - 162.60x3
- 99.00x2
2. OENÈS 90 mg. 1 cp le soir - 3 mois - 42.20x6
3. CALCIFIX 3 500 mg/400 UI : 2 cp le matin - 3 mois
- 40.50x6
4. TARMSÉRON 80 mg. 1 cp le soir - 3 mois - 35.00
- 44.80x6
5. Collagène SÉRUM PHY (unidose) 1 boîte -
6. DYNAVIT : 1 cp au déjeuner et dîner - 3 mois -
7. Biotin : 3 flacons

Dr. Marjane BENJELLOUN
Docteur en Médecine
Spécialiste en Gériatrie
Casablanca
100, Bd. d'Anfa - Casablanca
Tél.: 0522 20 87 90
05 20 87 90

إقامة أنفا 2 - 100، شارع أنفا - الدار البيضاء - الهاتف : 0522 20 87 90
Résidence Anfa 2 - 100, Bd d'Anfa - Casablanca - Tél.: 0522 20 87 90
marjane.benjelloun@gmail.com

OEDES® 20

Microgranules gastro-résistants

LOT 171275
EXP 07/2020
PPV 99.00DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'en lire une autre.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un douleur à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. N'en donnez pas à un autre, même en cas de symptômes identiques, ce n'est pas nécessaire. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous n'avez pas compris un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56.

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéruse gastro-oesophagien.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.

Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Oesophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-oesophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule:

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

EN CAS DE DOUCEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

OEDES® 20

Microgranules gastro-résistants

LOT 171275
EXP 07/2020
PPV 99.00DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'en lire une autre.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un douleur à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. N'en donnez pas à un autre, même en cas de symptômes identiques, ce n'est pas nécessaire.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous n'avez pas compris ce que c'est, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56.

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéruse gastro-oesophagien.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.

Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Oesophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-oesophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule:

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

EN CAS DE DOUCEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.



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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément 500 mg

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3) 400 UI

Excipients q.s.p. un comprimé

* mélange de cholécalciférol, d'alphacophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiasie calcique),
- phénylcétonurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN



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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément 500 mg

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3) 400 UI

Excipients q.s.p. un comprimé

* mélange de cholécalciférol, d'alphacophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiasie calcique),
- phénylcétonurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN



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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément 500 mg

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3) 400 UI

Excipients q.s.p. un comprimé

* mélange de cholécalciférol, d'alphacophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiasie calcique),
- phénylcétonurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN



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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément 500 mg

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3) 400 UI

Excipients q.s.p. un comprimé

* mélange de cholécalciférol, d'alphatocophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiasie calcique),
- phénylcétonurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN



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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément 500 mg

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3) 400 UI

Excipients q.s.p. un comprimé

* mélange de cholécalciférol, d'alphatocophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant.

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiasie calcique),
- phénylcétonurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN



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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

DÉNOMINATION

CALCIFIX® D3 500 mg/400 UI

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Carbonate de calcium correspondant à calcium élément 500 mg

Cholécalciférol enrobé à 100 000 UI/g* correspondant à cholécalciférol (vitamine D3) 400 UI

Excipients q.s.p. un comprimé

* mélange de cholécalciférol, d'alphacophérol, de graisses alimentaires, de gélatine, de saccharose et d'amidon de maïs.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

Boîte de 30 comprimés à croquer ou à sucer.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

APPORT VITAMINO D-CALCIQUE.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué :

- chez le sujet âgé, en cas de carences en calcium et en vitamine D,
- en association aux traitements de l'ostéoporose, lorsque l'apport de calcium et de vitamine D est insuffisant

ATTENTION !

a) DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à la vitamine D ou à l'un des constituants,
- immobilisation prolongée,
- quantité de calcium dans le sang anormalement élevée (hypercalcémie),
- élimination exagérée de calcium par l'urine (hypercalciurie),
- calculs rénaux (lithiasie calcique),
- phénylcétonurie (maladie héréditaire due à un déficit enzymatique), en raison de la présence d'aspartam.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Tardyferon® 80 mg

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 un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- 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 TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANEMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est recommandé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être suçés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

âgés souffrant d'augmentation de ces maladies et u

Précautions d'em

La consommation conseillé de ne pas cette boisson.

Autres médicam

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devrez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamic.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'oeufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allait. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

Tardyferon® 80 mg

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 un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- 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 TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANEMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est recommandé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être suçés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

âgés souffrant d'augmentation de ces maladies et u

Précautions d'em

La consommation conseillé de ne pas cette boisson.

Autres médicam

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devrez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamic.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'oeufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allait. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA

41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca

Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

Tardyferon® 80 mg

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 un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- 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 TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANEMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est recommandé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être suçés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

âgés souffrant d'augmentation de ces maladies et u

Précautions d'em

La consommation conseillé de ne pas cette boisson.

Autres médicam

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devrez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamic.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'oeufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allait. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

Tardyferon® 80 mg

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 un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- 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 TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANEMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est recommandé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être suçés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

âgés souffrant d'augmentation de ces maladies et u

Précautions d'em

La consommation conseillé de ne pas cette boisson.

Autres médicam

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devrez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamic.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'oeufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allait. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

Tardyferon® 80 mg

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 un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- 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 TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANEMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est recommandé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être suçés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

âgés souffrant d'augmentation de ces maladies et u

Précautions d'em

La consommation conseillé de ne pas cette boisson.

Autres médicam

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devrez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamic.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'oeufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allait. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

Tardyferon® 80 mg

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 un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- 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 TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PRÉPARATIONS ANTIANEMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est recommandé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être suçés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

âgés souffrant d'augmentation de ces maladies et u

Précautions d'em

La consommation conseillé de ne pas cette boisson.

Autres médicam

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devrez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamic.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la penicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyldopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'oeufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allait. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

Physiodose

FR

QU'EST CE QUE PHYSIODOSE SERUM PHYSIOLOGIQUE ?

Physiodose sérum physiologique est un sérum physiologique stérile, sans conservateur, non injectable. Présenté en unidose, **Physiodose sérum physiologique** est hygiénique et permet facilité et sécurité d'emploi.

Composition

Chlorure de Sodium 0,9 g.
Eau purifiée q.s.p. 100 mL

QUELLES SONT LES INDICATIONS DE PHYSIODOSE SERUM PHYSIOLOGIQUE ?

Physiodose sérum physiologique est conseillé chez le nourrisson, l'enfant et l'adulte :

- Pour l'hygiène nasale : en instillation ou en lavage pour les nez secs ou encombrés,
- Pour l'hygiène oculaire : en instillation, en lavage ou en bain,
- Pour le rinçage auriculaire,
- Pour le lavage des plaies,
- Pour inhalation en aérosolthérapie.

COMMENT UTILISER PHYSIODOSE SERUM PHYSIOLOGIQUE ?

Ne pas utiliser la même unidose pour les différentes utilisations. A usage unique et individuel. Détacher une unidose et l'ouvrir en tournant la partie supérieure.

• POUR L'HYGIÈNE NASALE ET OCULAIRE

Physiodose sérum physiologique peut être utilisé quotidiennement pour l'hygiène nasale et oculaire, à raison d'1 à 6 lavage(s) par jour, en fonction des besoins.

• POUR L'HYGIÈNE DU NEZ

En instillation ou en lavage pour les nez secs ou encombrés.

Mode d'emploi

Incliner la tête en arrière. Introduire délicatement l'embout dans la narine et appuyer légèrement sur l'unidose. Répéter l'opération pour l'autre narine. Redresser la tête pour laisser s'écouler les mucosités, puis essuyer l'excédent. Ne pas se moucher violemment au cours des 10 minutes suivant l'administration.

Précaution d'emploi

Chez le nourrisson, instiller le produit avec le minimum de pression afin d'éviter tout risque de contamination de l'oreille moyenne.

• POUR L'HYGIÈNE DES YEUX

En instillation, en lavage ou en bain.

Mode d'emploi

Déposer quelques gouttes de solution dans chaque œil, en prenant garde de ne pas mettre en contact l'unidose avec la surface de l'œil. Essuyer l'excédent de liquide avec une compresse stérile.

Précaution d'emploi

En cas de traitement par un collyre, attendre 15 minutes avant son instillation.

• POUR L'HYGIÈNE DES OREILLES

En rinçage. Pour une parfaite hygiène auriculaire, utiliser le produit pour entraîner les dépôts solubilisés de cérumen et rincer le conduit auditif externe après utilisation d'une solution tensio-active auriculaire.

Mode d'emploi

Rincer le conduit auditif externe avec **Physiodose sérum physiologique**. Utiliser 1 dose de **Physiodose sérum physiologique** pour les 2 oreilles. Essuyer l'excédent de liquide avec une compresse.

• POUR LE LAVAGE DES PLAIES

Mode d'emploi

Rincer la plaie en utilisant la dose complète et en prenant garde de ne pas mettre en contact l'unidose avec la plaie.

Précaution d'emploi

Essuyer l'excédent de liquide uniquement sur la peau saine.

ZENITH Pharma
PPC: 35,95 DH

• POUR INHALATION E Mode d'emploi

Si le produit est utilisé comme solvant pour inhalation en aérosolthérapie, reportez-vous aux instructions indiquées sur le produit à inhale. Si le produit est utilisé seul, reportez-vous aux instructions indiquées sur l'appareil d'aérosolthérapie.

Précaution d'emploi

Demander conseil à votre médecin en cas de première utilisation ou en cas d'hypersensibilité respiratoire, de pathologies graves respiratoires ou cardiovaskulaires.

COMMENT CONSERVER PHYSIODOSE SERUM PHYSIOLOGIQUE ?

Ne pas utiliser une unidose endommagée ou déjà ouverte au vu du risque de rapide contamination bactérienne. Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée sur l'unidose. Stocker à une température inférieure à 30°C. TENIR HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS.

EN

WHAT IS PHYSIODOSE PHYSIOLOGICAL SALINE SOLUTION?

Physiodose physiological saline solution is a sterile non-injectable physiological saline solution, without preservatives. Presented in single dose vials, **Physiodose physiological saline solution** is safe, hygienic and easy to use.

Composition

Sodium chloride 0,9 g.
Purified water q.s. 100 mL

WHAT ARE THE INDICATIONS FOR PHYSIODOSE PHYSIOLOGICAL SALINE SOLUTION?

Physiodose physiological saline solution is recommended for babies, children, and adults:

- For nasal hygiene: to irrigate or cleanse dry or stuffed up noses,
- For ocular hygiene: as an eyewash or bath to cleanse the eyes,
- For auricular rinsing,
- For cleansing wounds,
- For inhalation in aerosoltherapy.

HOW IS PHYSIODOSE PHYSIOLOGICAL SALINE SOLUTION USED?

Do not use the same single dose for the different uses. The single-dose container is disposable and for individual use. Detach a vial and open it by twisting off the top.

• FOR NASAL AND OCULAR HYGIENE

Physiodose physiological saline solution may be used daily as a nasal and eye wash 1 to 6 time(s) a day, as needed.

• FOR NASAL HYGIENE

To irrigate or cleanse dry or stuffed up noses.

Directions for Use

Tilt the head back. Delicately insert the tip into one nostril and gently squeeze the vial. Repeat the operation in the other nostril. Lift the head up to allow the mucus to run out and then wipe away the excess. Do not blow your nose violently for 10 minutes after administering.

Precaution for Use

For babies, squeeze drops with a minimum amount of pressure to avoid any risk of contamination of the middle ear.

• FOR OCULAR HYGIENE

As an eyewash or bath to cleanse the eyes.

Directions for Use

Pour a few drops of solution into each eye, taking care not to touch the surface of the eye with the vial. Wipe away excess liquid with sterile gauze.

Precaution for Use

Wait 15 minutes before using any other eye treatment product.

DYNAVIT®

Fenugrec + Levure
16 vitamines, minéraux et



LOT 122244FC2
10/2021 PPC 74,80

matin et
enceinte.

an physique et
elles tout en stimulant

imentaire n'est pas un médicament

Forme & présentation :

Boîte de 30 gélules.

Composition :

Fenugrec semence poudre, sodium phosphate dissodique, Levure de bière, Fer 4.8mg, Zinc 5.14mg, Vitamine C 20mg, Vitamine E 7mg, Manganèse 0.498 mg, Vitamine B5 3mg, Cuivre 0.5355mg, Chrome 0.06mg, Vitamine B6 0.5mg, Vitamine B2 0.73mg, Vitamine B1 0.5mg, Molybdène 0.0498 mg, Vitamine A 300µg, Vitamine B9 91µg, Vitamine D 2µg, Vitamine B12 0.5µg, stéarate de magnésium.

Analyse Moyenne	Par gélule	AJR*
Fenugrec	120 mg	
Levure de bière	50 mg	
Vitamine A	300 micg	37,50%
Vitamine B1	0,50 mg	35,71%
Vitamine B2	0,73 mg	40,50%
Vitamine B5	3,0 mg	50,00%
Vitamine B6	0,50 mg	25,00%
Vitamine B9	91 micg	45,50%
Vitamine B12	0,5 micg	25,00%
Vitamine C	20 mg	33,33%
Vitamine D	2 micg	40,00%
Vitamine E	7 mg	70,00%
Fer	4,8 mg	34,29%
Zinc	5,14 mg	34,26%
Cuivre	0,5355 mg	27,00%
Molybdène	0,0498 mg	93,33%
Manganèse	0,498 mg	14,00%
Chrome	0,06 mg	0,24%

*Apport Journalière Recommandé
Gélule végétale

Propriétés :

DYNAVIT® gélule associe Vitamines, Fenugrec et Levure de bière pour une efficacité optimale.

Cette association permet d'améliorer les défenses naturelles de l'organisme tout en stimulant l'appétit et favorise le dynamisme physique et intellectuel au quotidien.

Conseil d'utilisation :

- 1 . Stimulant d'appétit
- 2 . Prise de poids
- 3 . Fatigue physique et intellectuelle
- 4 . Amélioration des défenses de l'organisme

Posologie :

2 gélules par jour à prendre de préférence avant les repas.

DYNAVIT® gélule est contre-indiqué chez la femme enceinte.

Fabriqué par Laboratoires FCV

Distribué par RAMO-PHARM

N° Aut MSP : DA 200910210DMP21

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

DYNAVIT®

Fenugrec + Levure
16 vitamines, minéraux et



LOT 122244FC2
10/2021 PPC 74,80

matin et
enceinte.

an physique et
elles tout en stimulant

imentaire n'est pas un médicament

Forme & présentation :

Boîte de 30 gélules.

Composition :

Fenugrec semence poudre, sodium phosphate dissodique, Levure de bière, Fer 4.8mg, Zinc 5.14mg, Vitamine C 20mg, Vitamine E 7mg, Manganèse 0.498 mg, Vitamine B5 3mg, Cuivre 0.5355mg, Chrome 0.06mg, Vitamine B6 0.5mg, Vitamine B2 0.73mg, Vitamine B1 0.5mg, Molybdène 0.0498 mg, Vitamine A 300µg, Vitamine B9 91µg, Vitamine D 2µg, Vitamine B12 0.5µg, stéarate de magnésium.

Analyse Moyenne	Par gélule	AJR*
Fenugrec	120 mg	
Levure de bière	50 mg	
Vitamine A	300 micg	37,50%
Vitamine B1	0,50 mg	35,71%
Vitamine B2	0,73 mg	40,50%
Vitamine B5	3,0 mg	50,00%
Vitamine B6	0,50 mg	25,00%
Vitamine B9	91 micg	45,50%
Vitamine B12	0,5 micg	25,00%
Vitamine C	20 mg	33,33%
Vitamine D	2 micg	40,00%
Vitamine E	7 mg	70,00%
Fer	4,8 mg	34,29%
Zinc	5,14 mg	34,26%
Cuivre	0,5355 mg	27,00%
Molybdène	0,0498 mg	93,33%
Manganèse	0,498 mg	14,00%
Chrome	0,06 mg	0,24%

*Apport Journalière Recommandé
Gélule végétale

Propriétés :

DYNAVIT® gélule associe Vitamines, Fenugrec et Levure de bière pour une efficacité optimale.

Cette association permet d'améliorer les défenses naturelles de l'organisme tout en stimulant l'appétit et favorise le dynamisme physique et intellectuel au quotidien.

Conseil d'utilisation :

- 1 . Stimulant d'appétit
- 2 . Prise de poids
- 3 . Fatigue physique et intellectuelle
- 4 . Amélioration des défenses de l'organisme

Posologie :

2 gélules par jour à prendre de préférence avant les repas.

DYNAVIT® gélule est contre-indiqué chez la femme enceinte.

Fabriqué par Laboratoires FCV

Distribué par RAMO-PHARM

N° Aut MSP : DA 200910210DMP21

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

DYNAVIT®

Fenugrec + Levure
16 vitamines, minéraux et



LOT 122244FC2
10/2021 PPC 74,80

matin et
enceinte.

an physique et
elles tout en stimulant

imentaire n'est pas un médicament

Forme & présentation :

Boîte de 30 gélules.

Composition :

Fenugrec semence poudre, sodium phosphate dissodique, Levure de bière, Fer 4.8mg, Zinc 5.14mg, Vitamine C 20mg, Vitamine E 7mg, Manganèse 0.498 mg, Vitamine B5 3mg, Cuivre 0.5355mg, Chrome 0.06mg, Vitamine B6 0.5mg, Vitamine B2 0.73mg, Vitamine B1 0.5mg, Molybdène 0.0498 mg, Vitamine A 300µg, Vitamine B9 91µg, Vitamine D 2µg, Vitamine B12 0.5µg, stéarate de magnésium.

Analyse Moyenne	Par gélule	AJR*
Fenugrec	120 mg	
Levure de bière	50 mg	
Vitamine A	300 micg	37,50%
Vitamine B1	0,50 mg	35,71%
Vitamine B2	0,73 mg	40,50%
Vitamine B5	3,0 mg	50,00%
Vitamine B6	0,50 mg	25,00%
Vitamine B9	91 micg	45,50%
Vitamine B12	0,5 micg	25,00%
Vitamine C	20 mg	33,33%
Vitamine D	2 micg	40,00%
Vitamine E	7 mg	70,00%
Fer	4,8 mg	34,29%
Zinc	5,14 mg	34,26%
Cuivre	0,5355 mg	27,00%
Molybdène	0,0498 mg	93,33%
Manganèse	0,498 mg	14,00%
Chrome	0,06 mg	0,24%

*Apport Journalière Recommandé
Gélule végétale

Propriétés :

DYNAVIT® gélule associe Vitamines, Fenugrec et Levure de bière pour une efficacité optimale.

Cette association permet d'améliorer les défenses naturelles de l'organisme tout en stimulant l'appétit et favorise le dynamisme physique et intellectuel au quotidien.

Conseil d'utilisation :

- 1 . Stimulant d'appétit
- 2 . Prise de poids
- 3 . Fatigue physique et intellectuelle
- 4 . Amélioration des défenses de l'organisme

Posologie :

2 gélules par jour à prendre de préférence avant les repas.

DYNAVIT® gélule est contre-indiqué chez la femme enceinte.

Fabriqué par Laboratoires FCV

Distribué par RAMO-PHARM

N° Aut MSP : DA 200910210DMP21

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

DYNAVIT®

Fenugrec + Levure
16 vitamines, minéraux et



LOT 122244FC2
10/2021 PPC 74,80

matin et
enceinte.

an physique et
elles tout en stimulant

imentaire n'est pas un médicament

Forme & présentation :

Boîte de 30 gélules.

Composition :

Fenugrec semence poudre, sodium phosphate dissodique, Levure de bière, Fer 4.8mg, Zinc 5.14mg, Vitamine C 20mg, Vitamine E 7mg, Manganèse 0.498 mg, Vitamine B5 3mg, Cuivre 0.5355mg, Chrome 0.06mg, Vitamine B6 0.5mg, Vitamine B2 0.73mg, Vitamine B1 0.5mg, Molybdène 0.0498 mg, Vitamine A 300µg, Vitamine B9 91µg, Vitamine D 2µg, Vitamine B12 0.5µg, stéarate de magnésium.

Analyse Moyenne	Par gélule	AJR*
Fenugrec	120 mg	
Levure de bière	50 mg	
Vitamine A	300 micg	37,50%
Vitamine B1	0,50 mg	35,71%
Vitamine B2	0,73 mg	40,50%
Vitamine B5	3,0 mg	50,00%
Vitamine B6	0,50 mg	25,00%
Vitamine B9	91 micg	45,50%
Vitamine B12	0,5 micg	25,00%
Vitamine C	20 mg	33,33%
Vitamine D	2 micg	40,00%
Vitamine E	7 mg	70,00%
Fer	4,8 mg	34,29%
Zinc	5,14 mg	34,26%
Cuivre	0,5355 mg	27,00%
Molybdène	0,0498 mg	93,33%
Manganèse	0,498 mg	14,00%
Chrome	0,06 mg	0,24%

*Apport Journalière Recommandé
Gélule végétale

Propriétés :

DYNAVIT® gélule associe Vitamines, Fenugrec et Levure de bière pour une efficacité optimale.

Cette association permet d'améliorer les défenses naturelles de l'organisme tout en stimulant l'appétit et favorise le dynamisme physique et intellectuel au quotidien.

Conseil d'utilisation :

- 1 . Stimulant d'appétit
- 2 . Prise de poids
- 3 . Fatigue physique et intellectuelle
- 4 . Amélioration des défenses de l'organisme

Posologie :

2 gélules par jour à prendre de préférence avant les repas.

DYNAVIT® gélule est contre-indiqué chez la femme enceinte.

Fabriqué par Laboratoires FCV

Distribué par RAMO-PHARM

N° Aut MSP : DA 200910210DMP21

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

DYNAVIT®

Fenugrec + Levure
16 vitamines, minéraux et



LOT 122244FC2
10/2021 PPC 74,80

matin et
enceinte.

an physique et
elles tout en stimulant

imentaire n'est pas un médicament

Forme & présentation :

Boîte de 30 gélules.

Composition :

Fenugrec semence poudre, sodium phosphate dissodique, Levure de bière, Fer 4.8mg, Zinc 5.14mg, Vitamine C 20mg, Vitamine E 7mg, Manganèse 0.498 mg, Vitamine B5 3mg, Cuivre 0.5355mg, Chrome 0.06mg, Vitamine B6 0.5mg, Vitamine B2 0.73mg, Vitamine B1 0.5mg, Molybdène 0.0498 mg, Vitamine A 300µg, Vitamine B9 91µg, Vitamine D 2µg, Vitamine B12 0.5µg, stéarate de magnésium.

Analyse Moyenne	Par gélule	AJR*
Fenugrec	120 mg	
Levure de bière	50 mg	
Vitamine A	300 micg	37,50%
Vitamine B1	0,50 mg	35,71%
Vitamine B2	0,73 mg	40,50%
Vitamine B5	3,0 mg	50,00%
Vitamine B6	0,50 mg	25,00%
Vitamine B9	91 micg	45,50%
Vitamine B12	0,5 micg	25,00%
Vitamine C	20 mg	33,33%
Vitamine D	2 micg	40,00%
Vitamine E	7 mg	70,00%
Fer	4,8 mg	34,29%
Zinc	5,14 mg	34,26%
Cuivre	0,5355 mg	27,00%
Molybdène	0,0498 mg	93,33%
Manganèse	0,498 mg	14,00%
Chrome	0,06 mg	0,24%

*Apport Journalière Recommandé
Gélule végétale

Propriétés :

DYNAVIT® gélule associe Vitamines, Fenugrec et Levure de bière pour une efficacité optimale.

Cette association permet d'améliorer les défenses naturelles de l'organisme tout en stimulant l'appétit et favorise le dynamisme physique et intellectuel au quotidien.

Conseil d'utilisation :

- 1 . Stimulant d'appétit
- 2 . Prise de poids
- 3 . Fatigue physique et intellectuelle
- 4 . Amélioration des défenses de l'organisme

Posologie :

2 gélules par jour à prendre de préférence avant les repas.

DYNAVIT® gélule est contre-indiqué chez la femme enceinte.

Fabriqué par Laboratoires FCV

Distribué par RAMO-PHARM

N° Aut MSP : DA 200910210DMP21

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

DYNAVIT®

Fenugrec + Levure
16 vitamines, minéraux et



LOT 122244FC2
10/2021 PPC 74,80

matin et
enceinte.

an physique et
elles tout en stimulant

imentaire n'est pas un médicament

Forme & présentation :

Boîte de 30 gélules.

Composition :

Fenugrec semence poudre, sodium phosphate dissodique, Levure de bière, Fer 4.8mg, Zinc 5.14mg, Vitamine C 20mg, Vitamine E 7mg, Manganèse 0.498 mg, Vitamine B5 3mg, Cuivre 0.5355mg, Chrome 0.06mg, Vitamine B6 0.5mg, Vitamine B2 0.73mg, Vitamine B1 0.5mg, Molybdène 0.0498 mg, Vitamine A 300µg, Vitamine B9 91µg, Vitamine D 2µg, Vitamine B12 0.5µg, stéarate de magnésium.

Analyse Moyenne	Par gélule	AJR*
Fenugrec	120 mg	
Levure de bière	50 mg	
Vitamine A	300 micg	37,50%
Vitamine B1	0,50 mg	35,71%
Vitamine B2	0,73 mg	40,50%
Vitamine B5	3,0 mg	50,00%
Vitamine B6	0,50 mg	25,00%
Vitamine B9	91 micg	45,50%
Vitamine B12	0,5 micg	25,00%
Vitamine C	20 mg	33,33%
Vitamine D	2 micg	40,00%
Vitamine E	7 mg	70,00%
Fer	4,8 mg	34,29%
Zinc	5,14 mg	34,26%
Cuivre	0,5355 mg	27,00%
Molybdène	0,0498 mg	93,33%
Manganèse	0,498 mg	14,00%
Chrome	0,06 mg	0,24%

*Apport Journalière Recommandé
Gélule végétale

Propriétés :

DYNAVIT® gélule associe Vitamines, Fenugrec et Levure de bière pour une efficacité optimale.

Cette association permet d'améliorer les défenses naturelles de l'organisme tout en stimulant l'appétit et favorise le dynamisme physique et intellectuel au quotidien.

Conseil d'utilisation :

- 1 . Stimulant d'appétit
- 2 . Prise de poids
- 3 . Fatigue physique et intellectuelle
- 4 . Amélioration des défenses de l'organisme

Posologie :

2 gélules par jour à prendre de préférence avant les repas.

DYNAVIT® gélule est contre-indiqué chez la femme enceinte.

Fabriqué par Laboratoires FCV

Distribué par RAMO-PHARM

N° Aut MSP : DA 200910210DMP21

Complément Alimentaire n'est pas un médicament

MÉTIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER L'APPLICATION CUTANÉE ?

3780410

Ne pas conserver dans un endroit trop chaud ou trop froid.
Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

BIAFINE

6 118001 15 1264

76,00 DHS
Prix Public de Vente
D - Maroc

6 118001 15 1264

rsants de la préparation.
ments).

IN pour application cutanée dans les cas

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES
Qu'est-ce que Biafine, émulsion pour application cutanée ?
La substance active est :
Trolamine 0,670 g
Pour 100 g d'émulsion pour application cutanée.

Les autres composants sont :
Stéarate d'éthylène glycol, acide stéarique, palmitate de cétyle, paraffine solide, paraffine liquide, perhydroguanine, propyléneglycol, huile d'avocat, alginate de tricalcium et de sodium, sorbate de potassium, parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219), parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217), arôme yerbata, eau purifiée.

Qu'est-ce que BIAFINE, émulsion pour application cutanée et contenu de l'emballage extérieur ?
Emballage pour application cutanée
Tube de 93 g, ou 186 g.

Fabricant :
JANSEN CILAG
DOMAINE DE MAIGREMONT
27100 VAL DE REUIL
1 RUE CAMILLE DESMOULINS
92130 ISSY-LES-MOULINEAUX

Ce médicament n'est pas un protecteur solaire. Ce médicament ne doit pas être utilisé comme crème de soins sur une peau saine.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE
MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :
Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Informations importantes concernant certains composants de Biafine, émulsion pour application cutanée :

Les excipients suivants sont des composants dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

- Propyléneglycol
- Sorbate de potassium
- Parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219)
- Parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217)

Grossesse - Allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Février 2011.



BAFINE

BIAFINE, émulsion
Trolamine



Veuillez lire attentivement
Elle contient des informations

Si vous avez d'autres informations à voir :

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consulter un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, émulsion pour application cutanée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
3. COMMENT UTILISER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Protecteur cutané (D. Dermatologie)

Indications thérapeutiques

- Érythèmes secondaires à des traitements radiothérapeutiques.
- Brûlures du premier et du second degré et toute autre plaie cutanée non infectée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER BIAFINE, ÉMULSION POUR APPLICATION CUTANÉE ?

N'utilisez jamais Biafine, émulsion pour application cutanée dans les cas suivants :

- Allergie connue à l'un des composants de la préparation.
- Plaie hémorragique (avec saignements).
- Lésion infectée.

EN CAS DE DÔTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec Biafine, émulsion pour application cutanée.

Mises en garde spéciales

En cas de brûlure avec formation de cloque ou de brûlure étendue, ou en cas de plaie profonde ou étendue, une consultation médicale est indispensable avant d'appliquer un médicament sur la lésion.

EN CAS DE DÔTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi

Ce médicament n'est pas un protecteur solaire. Ce médicament ne doit pas être utilisé comme crème de soins sur une peau saine.

EN CAS DE DÔTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

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

Informations importantes concernant certains composants de Biafine, émulsion pour application cutanée :

Les excipients suivants sont des composants dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

- Propyléneglycol
- Sorbate de potassium
- Parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219)
- Parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217)

Grossesse - Allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

3. COMMENT UTILISER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?

Posologie

• Érythèmes secondaires à des traitements radiothérapeutiques: suivre les recommandations de votre médecin. En général, 2 à 3 applications quotidiennes, régulièrement espacées, en faisant pénétrer par un léger massage.

• Brûlures du second degré et autres plaies cutanées: une consultation auprès de votre médecin est nécessaire (voir Mises en garde). Après nettoyage de la plaie, appliquer en couche épaisse en débordant largement la surface de la lésion et renouveler les applications afin de maintenir toujours un excédent d'émulsion sur la lésion. Recouvrir si besoin d'une compresse humidifiée et terminer le pansement. Ne pas utiliser de pansement absorbant sec.

• Brûlures du premier degré: en cas de brûlure étendue, une consultation auprès de votre médecin est indispensable (voir Mises en garde). Appliquer en couche épaisse jusqu'à refus de la peau. Faire pénétrer par un léger massage. Renouveler 2 à 4 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

Voie cutanée

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Biafine, émulsion pour application cutanée est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Douleurs (picotements) modérées et transitoires (15 à 30 minutes) pouvant survenir après l'application.
- Rare allergie de contact.
- Très rares cas d'eczéma de contact nécessitant l'arrêt immédiat du traitement.

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.

5. COMMENT CONSERVER BIAFINE, émulsion pour application cutanée ?

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

Ne pas utiliser Biafine, émulsion pour application cutanée après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Ne pas conserver à une température inférieure à 0°C.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient Biafine, émulsion pour application cutanée ?

La substance active est :

Trolamine 0,670 g
Pour 100 g d'émulsion pour application cutanée.

Les autres composants sont :

Stéarate d'éthylène glycol, acide stéarique, palmitate de cétyle, paraffine solide, paraffine liquide, perydroxyquélaine, propyléneglycol, huile d'avocat, alginat de trolamine et de sodium, sorbate de potassium, parahydroxybenzoate de méthyle sodé (E 219), parahydroxybenzoate de propyle sodé (E 217), arôme yerbatone, eau purifiée.

Qu'est-ce que BIAFINE, émulsion pour application cutanée et contenu de l'emballage extérieur ?

Emulsion pour application cutanée

Tube de 93 g, ou 186 g.

Titulaire/Exploitant :

JOHNSON & JOHNSON SANTÉ BEAUTÉ FRANCE
1 RUE CAMILLE DESMOULINS
92130 ISSY-LES-MOULINEAUX

Fabricant :

JANSSEN CILAG
DOMAINE DE MAIGREMONT
27100 VAL DE REUIL

MÉDICAMENT AUTORISÉ

TUNISIE

93 g AMM 11283011
186 g AMM 11283012

MAROC

93 g AMM N° 18DMP/21/NTT
186 g AMM N° 27DMP/21/NTT

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est Février 2011.

Docteur Marjane BENJELLOUN
Spécialiste en Médecine Interne et en Gériatrie

Lauréate de la Faculté de Médecine de Paris V
Ex-Chef de Clinique des Hôpitaux de Paris
Professeur à l'Université Internationale
de Casablanca

Diagnostic échographique

Casablanca, le :

15/07/19

LABO BENJELLOUN

Mme JABIQUI MIMOUNI

DDN 01-01-1939

1907252042

الدكتورة مرجان بنجلون
أخصائية في الطب الباطني و طب المسنين

خريجة كلية الطب بباريس 5

رئيسة سابقة بمصلحة أمراض الشيخوخة

بمستشفيات باريس

أستاذة بالجامعة الدولية للدار

التشخيص بالصدى

الدار البيضاء، في :

J^{me} JABIQUI Mimouni

Faire pratiquer dosages plasmatiques
suivants =

- 1) NFS US CRP -
- 2) Fémininie, fer sérique et
Coefficient de l'esteratise de la Cide -
Pilule -
- 3) Bg intraveineux Proctosig -
B12 -

بنجلون للختالات الطبية
LABORATOIRES BENJELLOUN
409, Bd. Omar Al Khayam Beausset
Casablanca - Tél.: 0522 39 32 84/52
05000, 053 40 522 39 32 84/52

Dr. Marjane BENJELLOUN
Docteur en Médecine
Spécialiste en Gérontologie
100, Bd. Anfa - Casablanca
Tél. : 0522 20 87 90

Docteur Marjane BENJELLOUN
Spécialiste en Médecine Interne et en Gériatrie

Lauréate de la Faculté de Médecine de Paris V
Ex-Chef de Clinique des Hôpitaux de Paris
Professeur à l'Université Internationale
de Casablanca

Diagnostic échographique

as (07/19) —
Casablanca, le :

الدكتورة مرجان بنجلون
أخصائية في الطب الباطني و طب المسنين
خريجة كلية الطب بباريس 5
رئيسة سابقة بمصلحة أمراض الشيخوخة
بمستشفيات باريس
أستاذة بالجامعة الدولية للدار البيضاء
التشخيص بالصدى

الدار البيضاء، في :

N^o 1 JABRIAH Marjane —

A HOSPITAL : 6 à 8 pulvérizatrices
par jour —

Produit sous forme de gel au Narcole —
A remercier et fer —

Dr. Marjane BENJELLOUN
Docteur en Médecine
Spécialiste en Gériatrie
100, Bd. d'Anfa - Casablanca
0522 20 87 90
Tél. : 0522 20 87 90

LABORATOIRE BENJELLOUN D'ANALYSES MEDICALES
109, Boulevard Omár Al Khyam (En face du CAFC)– Beauséjour 20200 CASABLANCA
Tel: 05 22 39 32 84/53 Fax: 05 22 39 33 65 Web: www.labobenjelloun.ma

CNSS: 644 1 662 IF: 5110 2718 PATENTE: 3482 3087

Dr Najib BENJELLOUN

–Médecin Biologiste–
Ancien interne des Hôpitaux de Lyon

FACTURE N°: 1907252042

Date : 25–07–2019 

Mme MIMOUNA JABIOUI

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	B5	B
9005	Forfait de prise en charge pré-analytique du patient	B13	B
PS	Prélèvement Sanguin	E25	E
0154	Ferritine	B250	B
	Fer sérique	B60	B
0370	C R P (Protéine C réactive)	B100	B
0373	Transferrine	B150	B
0438	Vitamine B 12	B400	B
	Coef. de saturation de la transferrine	B100	B
	Vitesse de sédimentation (VS)	B30	B
	VITAMINES B9 ERYTHROCYTAIRES	B300	B

Total des B : 1408

Montant total: : 1911.72 DH

**Arrêtée la présente facture à la somme de : mille neuf cent onze dirhams
soixante-douze centimes.**

LABORATOIRE BENJELLOUN D'ANALYSES MEDICALES

109, Boulevard Omar Al Khyam (En face du CAFC)– Beauséjour 20200 CASABLANCA
Tel: 05 22 39 32 84/53 Fax: 05 22 39 33 65 Web: www.labobenjelloun.ma

CNSS: 644 1 662 IF: 5110 2718 PATENTE: 3482 3087

Dr Najib BENJELLOUN

–Médecin Biogiste–
Ancien interne des Hôpitaux de Lyon

FACTURE N°: 1907252042

Date : 25-07-2019



Mme MIMOUNA JABIOUI

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	B5	B
9005	Forfait de prise en charge pré-analytique du patient	B13	B
PS	Prélèvement Sanguin	E25	E
0154	Ferritine	B250	B
	Fer sérique	B60	B
0370	C R P (Protéine C réactive)	B100	B
0373	Transferrine	B150	B
0438	Vitamine B 12	B400	B
	Coef. de saturation de la transferrine	B100	B
	Vitesse de sédimentation (VS)	B30	B
	VITAMINES B9 ERYTHROCYTAIRES	B300	B

Total des B : 1408

Montant total: : 1911.72 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : mille neuf cent onze dirhams soixante-douze centimes.

LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd. Omar Al Khyam Beauséjour
Casablanca
Tel: 0522.39.32.84/53
Fax : 0522.39.33.65



Biologistes co-responsables : Sylvie Cado, Nesrine Day

Biologistes médicaux

H. Belaouni	A. Génon	J.D. Poveda
B. Caron Servan	S. Haim-Boukobza	S. Samaan
J.M. Costa	P. Kleinfinger	S. Schmit
M.M. Coude	I. Lacroix	S. Trombert
I. El Rajji Ridah	L. Lohmann	D. Trost (Biologiste généticien)
S. Defasque	S. Mehal Sedkaoui	M. Valduga
F. Floch	Y. Pepino	L. Verdurme

Médecins anatomo-cytopathologistes

C. Bergeron (Responsable)	M. Grossin
M. Bonnière	K. Hadid
S. Chanel	L. Miranda
Y. Elouaret	
A. Gaulier	

JABIOUI

MIMOUNA

Né(e) le 01.01.1939

Sexe : F

Dossier n° : 19Q0349455

G /w 994-101 /s 994-101

LABM BENJELLOUN BEAUSEJOUR

DR BENJELLOUN

109 AVENUE OMAR AL KHYAM BEAUSEJOUR RDC
EN FACE DU CAF
20200 CASABLANCA
MAROC

Transmis par LABM BENJELLOUN BEAUSEJOUR

Vos références : 1907252042 10851

Enregistré le : 30.07.2019 Edité le : 01.08.2019

Ex envoyé(s) au(x) : Laboratoire

• VITAMINE B9 ERYTHROCYTAIRE (Chimiluminescence)

Prélèvement : 25.07.2019 Sang hépariné 10h 00

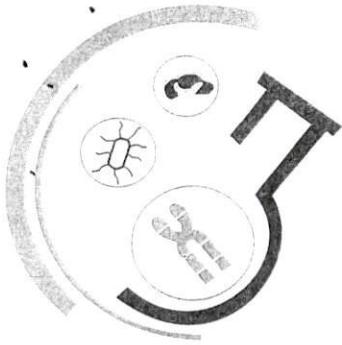
1 497 nmol/l
659 µg/l

N : 1187-2854 nmol/l
N : 523-1257 µg/l

Changement d'automate à compter du 03/06/2019.

Amandine Ganon (01 34 40 20 20)

Compte rendu complet



مختبر بنجلون للتحاليلات الطبية
Laboratoire Benjelloun d'Analyses Médicales
Beauséjour
BIOCHIMIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE

Dr. Najib BENJELLOUN

Médecin Biologiste
Ancien Interne des Hôpitaux - Lyon
Maîtrise en Cytogénétique - Grenoble

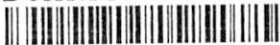
DR MARJANE BENJELLOUN

Date de l'examen: 25-07-2019

Mme JABIOUI MIMOUNA

Date de naissance: 01-01-1939

Dossier N° : 1907252042



HEMATOCYTOLOGIE

Vitesse de sédimentation

VS

(Cinétique de l'agrégation des globules rouges par rhéologie photométrique.)

Commentaire :

24 mm/heure (4-8)

VS accélérée.

BIOCHIMIE SANGUINE COBAS C311 (ROCHE), KONELAB 20 (THERMO)

Fer sérique

(Dosage colorimétrique)

Transferrine

(Technique immunoturbidimétrique.)

Capacité totale de fixation du fer (CTF)

(Technique Immunoturbidimétrique)

Coefficient de saturation de la transferrine

(Formule de calcul CS = Fer Sérique/ CTF)

Protéine C-réactive (CRP)

(Technique Immunoturbidimétrique)

32,1 $\mu\text{g}/100\text{ml}$ (33,0-193,0)

5,5 $\mu\text{mol}/\text{L}$ (5,6-32,8)

1,95 g/L (2,00-3,60)

201,90 $\mu\text{g}/100\text{mL}$ (120,00-470,00)

36,14 $\mu\text{mol}/\text{L}$ (21,48-84,13)

16 % (20-40)

23,1 mg/L (<5,0)

مختبر بنجلون للتحاليلات الطبية
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd. Omar Al Khayam Beauséjour
Casablanca
Tél : 05 22 39 33 65 - 06 00 00 50 340 - Fax : 05 22 39 33 65
Fax : 05 22 159 33 68

Prélèvement à domicile sur rendez-vous : 06 63 45 60 50



109, Bd. Omar Al Khayam - Beauséjour - 20200 Casablanca (en face du CAFC) - Tél.: 05 22 39 33 65 - Fax : 05 22 39 33 65

benjelloun@labobenjelloun.ma - www.labobenjelloun.ma - Tramway : Ligne 2 (Arrêt Beauséjour)

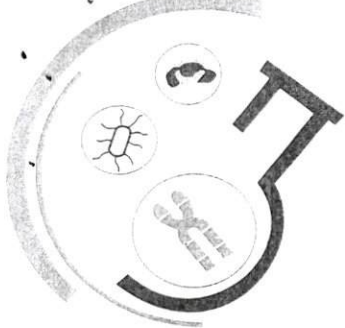
CP 100 - Casablanca - 20200 - DATENTTE - 24823087 TCE : 001686316000007 INP : 93001360

مختبر بنجلون للتحاليلات الطبية

Laboratoire Benjelloun d'Analyses Médicales

Beauséjour

BIOCHIMIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE



Dr. Najib BENJELLOUN

Médecin Biologiste

Ancien Interne des Hôpitaux - Lyon
Maîtrise en Cytogénétique - Grenoble

DR MARJANE BENJELLOUN

Date de l'examen: 25-07-2019

Mme JABIOUI MIMOUNA

Date de naissance: 01-01-1939

Dossier N° : 1907252042



BIOCHIMIE SPECIALISEE

Ferritine

(Electrochimiluminescence Cobas Roche)

74,66 ng/mL

(13,00-150,00)

VITAMINOLOGIE

Cobas E411(ROCHE)

Vitamine B12

(Electrochimiluminescence Cobas Roche)

409,30 pg/mL

(197,00-771,00)

EXAMENS TRANSMIS

Analyses envoyées à un laboratoire spécialisé. Voir les résultats ci-joint.

VITAMINES B9 ERYTHROCYTAIRES : N – Résultat ci-joint.

مختبر بنجلون للتحاليلات الطبية
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd. Omar Al Khayam Beauséjour
Casablanca
Tél : 0522 39 33 65 - 06000 503 40
Fax : 04 22 69 33 65



Prélèvement à domicile sur rendez-vous : 06 63 45 60 50

109, Bd. Omar Al Khayam - Beauséjour - 20200 Casablanca (en face du CAFC) - Tél.: 05 22 39 33 65/84 - 06000 503 40 - Fax : 05 22 39 33 65

benjelloun@labobenjelloun.ma - www.labobenjelloun.ma - Tramway : Ligne 2 (Arrêt Beauséjour)

CIN : 4411662 TE . 51107718 PATENTE : 34823087 ICE : 001686316000007 INP : 93001360