

# 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.

## Biologie 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.

## que :

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

## Education :

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.

## aire :

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.

Le radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## é 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.

## ddresses Mails utiles

clamation : contact@mupras.com

se en charge : pec@mupras.com

ésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

S'agit de la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données personnelles.

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

## Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1297 Société :

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : KATIM HASSANIA

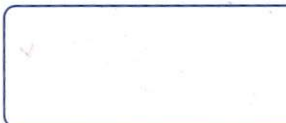
Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0522911296 Total des frais engagés : ..... Dhs

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : ..... / ..... /

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.



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

Fait à : ..... Le : ..... / ..... /

Signature de l'adhérent(e) : KED

# SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est tenu de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture.

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

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des soins
ODF Prothèses dentaires		Détermination du coefficient masticatoire			
	D	H			
	25533412 00000000 00000000 35533411	21433552 00000000 00000000 11433553			
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession					
VOLET ADHERENT		NOM			Mle
DECLARATION N°		W18-354800			
Date de Dépot	Montant engagé	Nbre de pièces jointes			
Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois					
Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle					

**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

W18-354800

DATE DE DEPOT

...../201...

A REMPLIR PAR L'ADHERENT Mle

Nom & Prénom .....

Fonction : ..... Phones .....

Mail .....

MEDECIN Prénom du patient HASSANIA KATI

Adhérent  Conjoint  Enfant  Age .....

Nature de la maladie H.A. ....

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Dr. HOUARI Chaymaa CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oulta, Bd Oued Oun Rabii

C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90

# ORDONNANCE

Fait le

01/07/2019

Dr HASSANIA KATHY

صيدلية لوكوس  
Pharmacie LOUKKOS SARL  
Younès BELAYAGH  
125-127 Bd. Oued Ziz Doutta  
Casablanca - Tel: 05 22 90 51 10  
I.F. N° 144482148

24,40 x 3

Levofloxacin 500 mg

18

600 ad.

1/2 spf (3ml)

Levofloxacin 250

18

1/2 spf (3ml)

86,80

Dr. HOUARI Chaymaa  
CARDIOLOGUE  
Lotissement EL Doutta, Bd Oued Cüm Rabii  
GAR N° 37, 1er étage - Casablanca  
Tél: 05 22 80 80 47 - Fax: 05 22 80 65 76

إذا كان لديك أي استثناء حول استعمال هذا الدواء ، اطلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي.

مرض حدث أثناء العلاج ، بما في ذلك:

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة رايدين القلب التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية،

اضطراب نظم قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم،

في حالة عدم كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).

في جميع هذه الحالات، يوصى العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتظام وبشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند

Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلاكتوز (أمراض وراثية نادرة).

إذا قمت بتغيير العالمة التجارية خلال فترة علاجك مع

ليفوتيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك

(TSH) إجراء بعض التحاليلات البيولوجية الإضافية (فياس

و خاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاباً باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملاً، إذا كنت كبير في السن أو إذا

كان المريض طفلاً.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية

مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخالل العظام)،

يوصى بالمراقبة الدقيقة لدليّن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج

للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية

ال حقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصاً إذا كان

يشترك العلاج مع مثبطات الشهية ("الأدوية" "تقليل

الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من

15 يوماً إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوتيروكس قرص

قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى

أدوية أخرى مع ليفوتيروكس

بلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ

قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم الحصول عليها دون وصفة طبية بعض الأدوية قد تؤثر على

#### 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة مثل جميع الأدوية، ليفوتيروكس، قرص قابل للقطع ، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتماً عند الجميع. تفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب).

علامات فرط التدفق (اختلالات، أرق، سرعة التهيج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحوول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك، عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)، ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعاً هي: طفح جلدي، حكة، انتفاخ في الرقبة والوجه، و معهوية في التنفس و احمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك وهذا ينطبق أيضاً على أي أثر هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ على توفير المزيد من المعلومات

#### 5- ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس

لا تتركه أبداً في متناول الأطفال

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية

تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العلبة بعد من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 ° في

العلة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدبر



إذا كان لديك أي استثناء حول استعمال هذا الدواء ، اطلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي.

مرض حدث أثناء العلاج ، بما في ذلك:

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة رايدين القلب التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية،

اضطراب نظم قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم،

في حالة عدم كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).

في جميع هذه الحالات، يوصى العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتظام وبشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند

Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلاكتوز (أمراض وراثية نادرة).

إذا قمت بتغيير العالمة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوتيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH) إجراء بعض التحاليلات البيولوجية الإضافية (فياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا).

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخالل العظام)،

يوصى بالمراقبة الدقيقة لدليّن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصاً إذا كان يشتراك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية " تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوماً إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوتيروكس قرص قبل للقطع

اشتراك مع أدوية أخرى

أدوية أخرى مع ليفوتيروكس

بلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم الحصول عليها دون وصفة طبية بعض الأدوية قد تؤثر على

#### 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة مثل جميع الأدوية، ليفوتيروكس، قرص قابل للقطع ، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتماً عند الجميع. تفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب).

علامات فرط التدفق (اختلالات، أرق، سرعة التهيج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحوول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك، عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)، ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعاً هي: طفح جلدي، حكة، انتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك وهذا ينطبق أيضاً على أي أثر هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ على توفير المزيد من المعلومات

#### 5- ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس

لا تتركه أبداً في متناول الأطفال

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية

تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العلبة بعد من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 ° في العلة الأصلية، محمية من الضوء. إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدحرج



أو مرض حدث أثناء العلاج ، بما في ذلك:  
وفي حالة الإصابة بمرض القلب والأوعية الدموية ، وخاصة  
شرابين القلب الشاجبة (احتشاء عضلة القلب ، النزف الصدري ، نزف

إذا كان لديك أي استفسار حول استعمال من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي،  
يرجى إدخاله في المربع أدناه.

#### ٤- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة

وَصَفَ الْأَذَّارُ عَيْنَ الْمَرْغَوِيَّةَ مُثْلِجَتِ الْجَمِيعِ الْأَدَوَبِ، الْمَفْتُورِ وَكُسُّ، قَرْصِ قَابِلِ التَّقْطُعِ، قَدْ يُسَبِّبُ أَذَارَ جَانِبِيَّةَ، وَكَلْكَاهَ لَا تَحْصُلُ هَذَا عَنِ الْجَمِيعِ تَفَقُّمَ مَرْضِ قَلْبِيِّ (النَّسْخَةِ الصَّدَرِيَّةِ، قَصْوُرِ الْقَلْبِ، اضْطِرَابِ الْإِلَاتِ

علامات فرط التشرق (اختلالات، أرق، سرعة التبيّح، رغفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحو سرير، اسهال): في هذه الحالة، يجب استئصال طبليق، عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)، ردود فعل حساسية مختلفة (فرط التحسّس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعا هي: تضيق في طفح جلدي، حكة، إنفلات في

الإبلاغ عن الآثار الجاذبية: إذا كان لديك أي آثار غير مرغوب، أبلغ طبيبك أو الصيدلي. هذا يتطلب أيضاً على أي آثار جانبية محتملة غير منذكور في هذه النشرة عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجاذبية، قد تساعد على تقييم العلاج. عن المعهد national institute of health.

٥ - ما هي طريقة حفظ المفتوح وكس، فرق قابل للقطع؟

لا تتركه أبداً في متناول الأطفال .  
تاریخ انتهاء الصلاحیة  
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاریخ انتهاء الصلاحیة المذکور على  
تاریخ انتهاء الصلاحیة يشير إلى اليوم الأخير EXP. المعبأة بعد

ظروف التخزين يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز  $25^{\circ}\text{م}$  في العلب الأصلية، محية من الضوء. اذالزام الأعوام، تخزينات من بعض علامات واضحة للدهون

أو مرض حدث إثناء العلاج ، بما في ذلك: في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية ، وخاصتاً شرطين القلب التاجية (احتشاء عضلة القلب ، التهاب الصدر)، اضطراب نظم قلب ()، أو ارتفاع ضغط الدم ، حاليه عليه كثافه ، ظاهراً على الشفاه ، الكتفان ، والذراعين ،

في جمبع هذه الحالات، يوصى العلاج بالهرمونات الغesterone (الهرمونات).

ب Prism: هذا الماء يحتوي على الـL-أكتوز. لا ينصح استخدامه عند

لوكز أو الجلاكتوز (أمر أرض، ورأيشة نادر).

11 80  
evothy  
comprim  
اصلی او جزئیه ای رون شرکه علاوه بر قدریاب میگردد.

لـ سـرـطـانـ الـغـدـةـ الـدـرـقـيـةـ،ـ وـ إـذـاـ كـنـتـ مـصـابـ بـ

20  
μg.  
s B/30  
4,40 DH

مربيه ٧٨٢٦١٦٣٤  
خطير الإصابة بهشاشة العظام (تخلل العظام)،  
أقنية الرقيقة الابنة، يعيشها ترثي

الجامعة في بيروت تكون الجر عادات الكبيرة حظر، خصوصاً إذا كان

علية العلاج و علامات التعرض تمايزها أن تظهر في المرض ().

يُوصى به العلاج.

نترات مع أدوية أخرى

حصل علىها لون وصفة طيبة، بعض الأدوية قد تؤثر على حصل أو قد لا يجرب، بينما في تلك الأدوية التي ينـ

أو مرض حدث أثناء العلاج ، بما في ذلك :  
وفي حالة الإصابة بمرض اضطراب القلب والأوعية الدموية ، وخاصة  
شرابين القلب الشاجبة ( احتشاء عضلة القلب ، النوبة الصدرية ،

إذا كان لديك أي استفسار حول استعمال من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي،  
يرجى إدخاله في المربع أدناه.

#### ٤- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة

وَصَفَ الْأَذَّارُ عَيْنَ الْمَرْغَوِيَّةَ مُثْلِجَتِ الْجَمِيعِ الْأَدَوَبِ، الْمَفْتُورِ وَكُسُّ، قَرْصِ قَابِلِ التَّقْطُعِ، قَدْ يُسَبِّبُ أَذَارَ جَانِبِيَّةَ، وَكَلْكَاهَ لَا تَحْصُلُ هَذَا عَنِ الْجَمِيعِ تَفَقُّمَ مَرْضِ قَلْبِيِّ (النَّسْجِ الْمُصَدَّرِيِّ، قَسْوَوْرُ الْقَلْبِ)، اضطِرَابَاتٍ

علامات فرط التشرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحو سرير، اسهال): في هذه الحالة، يجب استئصال طبليق، عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)، ردود فعل حساسية مختلفة (فرط التحسس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعا هي: تضيق في طفح جلدي، حكة، إنفلات في

الإبلاغ عن الآثار الجاذبية: إذا كان لديك أي آثار غير مرغوب، أبلغ طبيبك أو الصيدلي. هذا يتطلب أيضاً على أي آثار جانبية محتملة غير منذكور في هذه النشرة عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجاذبية، قد تساعد على تقييم العلاج. عن المعهد national institute of health.

٥٠ ما هي طريقة حفظ اليفون وكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبداً في متناول الأطفال .  
تاریخ انتهاء الصلاحیة المذکور على لا يستخدم هذا الدواء بعد تاریخ انتهاء الصلاحیة المذکور EXP. العلبة بعد تاریخ انتهاء الصلاحیة يشير إلى اليوم الأخير .

ظروف التخزين يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25°C في العلب الأصلية، محظية من الضوء.

أو مرض حدث أثناء العلاج ، بما في ذلك: في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة في حالات القلب التاجية (الاحتشاء عضلة القلب، النوبة المضطربة، اضطراب نظم قلبها)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة عدم كفاية وظيفة المعدة الكظرية (الانفجار، احتشاء معدة،

في جمجمة هذه الحالات، يوصي العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لحالات على حدة، ينبع منها المرضي بالذئبه، و

هذا الدواء يحتوي على الالكتروز. لا ينصح باستخدامه عند تناوله.

لوكوز أو الجلاكتوز (أمر أرض و/or أشية نادرة).<sup>12</sup>

11 80  
evothy  
omprim  
اصلی او جنسی، قلائق طبیعت کند یطلب منکر میگیرد

20  
0 µg.  
PS B/30  
4,40 D  
11

٧٨٢١٦٥٣٣٤  
مرصد  
خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلل العظام)،  
ت disillusion المصاب بهشاشة العظام (تخلل العظام)،

هذا النداء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج

لحقيقة؛ فقد تكون الجرائم العاتية الكثيرة محظوظة، خصوصاً في العدة الأولى، لأن قاتلها قد تكون قد انتهت.

١٥٠ يومنا الى شهر واحد به بعد العلاج.

صل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم الحصول عليها لون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤدي إلى

أو مرض حدث أثناء العلاج ، بما في ذلك:  
وفي حالة الإصابة بمرض القلب والأوعية الدموية ، وخاصة  
شرابين القلب الشاجبة (احتشاء عضلة القلب ، النزف الصدري ، نزف

إذا كان لديك أي استفسار حول استعمال من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي،  
يرجى إدخاله في المربع أدناه.

#### ٤- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة

وَصَفَ الْأَذَّارُ عَيْنَ الْمَرْغَوِيَّةَ مُثْلِجَتِ الْجَمِيعِ الْأَدَوَبِ، الْمَفْتُورِ وَكُسُّ، قَرْصِ قَابِلِ التَّقْطُعِ، قَدْ يُسَبِّبُ أَذَارَ جَانِبِيَّةَ، وَكَلْكَاهَ لَا تَحْصُلُ هَذَا عَنِ الْجَمِيعِ تَفَقُّمَ مَرْضِ قَلْبِيِّ (النَّسْخَةِ الصَّدَرِيَّةِ، قَصْوُرِ الْقَلْبِ، اضْطِرَابِ الْإِلَاتِ

علامات فرط التدفق (اختلالات، أرق، سرعة التبيّح، رغفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحو سرير، اسهال): في هذه الحالة، يجب استئصال طبیب، عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)، لأنّه قد يُؤثّر على الأعصاب والأعراض الأليّة، مثل: طفح جلدي، حكة، إنفلات في قيبي

٥ - ما هي طريقة حفظ المفهود وكس، قرص قابل للقطع؟

لتقويمه أبداً في متناول الأطفال .  
 بتاريخ انتهاء الصلاحية لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاریخ انتهاء الصلاحیة پیشتر ای الیوم الاحیر EXP. العلبة بعد

ظروف التخزين يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز  $25^{\circ}\text{C}$  في العلب الأصلية، محية من الضوء. انتقام الأعر، تحفظات من بعض علامات وأضحة التدهور

أعراض حدث اثناء العلاج ، بما في ذلك: في حالة الاصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصتاً شرطين القلب التاجية (احتشاء عضلة القلب، التهاب الصدر)، اضطراب نظم قلب)، او ارتفاع ضغط الدم، حالة عدوى كهربائية، وثانية الشلل الاليلي، الثالثة اضطرابات في الدورة الدموية، والرابعة اضطرابات في انتظام ضربات القلب.

في جمبع هذه الحالات، يوصى العلاج بالهرمونات الغesterone (الهرمونات).

ب Prism: هذا الماء يحتوي على الـL-أكتوز. لا ينصح استخدامه عند

أو **الجلاكتوز** (أمر أرض ورأبنة نادر).

11 80  
evothy  
omprim

1102  
ox® 10  
séchage  
PPV: 7  
لـ سـرـطـانـ الـغـذـاءـ الـدرـقـيـةـ،ـ وـإـذـاـ كـانـتـ مـصـارـعـ

20  
0 µg.  
B/30  
4,40 DH

مرتب - 78160334  
خطر الأصلية بهشاشة العظام (تخلل العظام)،  
حيث ينعدم الترسيب بالكلية.

هذه الموجة عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج  
أدنى من تناوله بمفرده، فإذا تم تناوله بمفرده، يتحقق تحسن تدريجي.

لحقيقة، فقد تكون الجر عات الكبير خطرة، خصوصاً إذا كان

الشقيقة" ).

الطباطبائي



35

- pour le risque de surdosage au paracétamol, veiller à l'absence de troubles digestifs.
- pour les patients souffrant d'insuffisance hépatique ou renale.
- anaires, éviter les traitements suscitant d'autres médicaments.
- pour les patients souffrant de troubles digestifs.
- en cas de diarrhée, prévenir les complications avec un pansement gastrique.
- il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.
- en cas de diarrhée, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosemie congénitale, de syndrome de Lambl et de bêta-protoporphyrine élevée dans le sang.
- en cas de diarrhée, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosemie congénitale, de syndrome de Lambl et de bêta-protoporphyrine élevée dans le sang.
- il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.
- en cas de diarrhée, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosemie congénitale, de syndrome de Lambl et de bêta-protoporphyrine élevée dans le sang.
- il faut signaler au pharmacien que l'enfant est atteint d'un trouble de l'absorption du glucose et de la fructose ou d'un trouble de la lactose.
- afin de éviter d'autres interactions médicamenteuses.
- système d'entraînement tout à fait recommandé pour les patients atteints de diabète de type 1.
- duoxol® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.
- en cas de traitement avec des anticoagulants braux, on peut l'administrer occasionnellement comme analogie de la diclofénac.
- la prise de paracétamol peut laisser le dosage de la glucose oxydase-peroxydase.

ATTENTION ! DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT  
Ce medicament ne doit pas étre utilisé en cas :  
- d'hypersensibilité au thiothiocarbonate ou au paracétal.  
- de grossesse.  
- d'allaitement.  
- d'inflammation hépatocellulaire.  
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit.  
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?  
Ce médicament est prescrit dans :  
- Traitements symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale  
- Traitements symptomatique des contractures doloureuses au cours :  
- des infections vésiculaires dégénératives et des troubles de la miction  
- des effusions rhumatoïdiennes et neurologiques (avec s.  
ébrax : torticose, dorsalgies, myalgie, etc.)  
- des effusions rhumatoïdiennes et des troubles de la miction

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Si l'un des effets indésirables suivants vous gêne ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Paracetamol - Thiochicoside

Boîte de 20

5

DUOXOL® 500 mg/2 mg

35

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique ou de troubles digestifs, éviter les statins.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, veiller à l'absence de troubles digestifs et de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenir les médecins qui pourront éventuellement prescrire des préparations à base de zinc.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des latences excédant 7 jours.
- EN CAS DE DÉTOLE, IL EST INDISSIMPLAIRE DE DEMANDER LA VISITE D'UN CHIRURGIEN.
- EN CAS DE CONSEILLER DE CONSULTER UN MÉDECIN POUR DES LATENCES EXCÉDANT 7 JOURS.
- II est conseillé de présenter un tableau épidémiologique et clinique.
- Les thiométhimoxine doit être administrée chez les patients atteints de diarrhée et de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenir les médecins qui pourront éventuellement prescrire des préparations à base de zinc.
- Ensuite de convulsions.
- Les effets secondaires peuvent être administrés avec prudence chez les patients atteints de diarrhée.
- II est conseillé de consulter un médecin pour des latences excédant 7 jours.
- EN CAS DE DÉTOLE, IL EST INDISSIMPLAIRE DE DEMANDER LA VISITE D'UN CHIRURGIEN.
- EN CAS DE CONSEILLER DE CONSULTER UN MÉDECIN POUR DES LATENCES EXCÉDANT 7 JOURS.
- II est conseillé de présenter un tableau épidémiologique et clinique.
- Les malabsorptions du glucose et du galactose, ce médiamente est contre-indiqué en cas de galactosemie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactose.
- L'administration du glucose peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes souffrant de maladies cellulaires.
- AFIN D'EVITER DÉVENTUER LES INTERACtIONS MEDICAMENTEUSES D'AUTRES INTERACtIONS :
- SYSTEMATOQUEMENT TOUT ARRÈTMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.
- DUXOLO® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.
- EN CAS DE TÉLÉMENT VÉRACROUET DES ANTICOAGULANTS ORAUX, ON PEUT L'ADMINISTER OCCASIONNELLEMENT COMME ANALGÉSIQUE D'URGENCE.
- La prise de paracétamol peut favoriser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

ATTENTION !

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocholchicoside ou au paracétalyl.
- de grossesse.
- d'insuffisance hépatocellulaire.
- d'ulcère gastroduodénal.
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

20 comprimés 500mg/2mg

6 1718000 1201

Experiments: The following experiments were conducted to determine the effect of different factors on the performance of the system. The results are summarized in Table 1.

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit pour lutter contre certaines symptômes de la maladie de Parkinson. Né le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.

Si l'un des effets indésirables décrits ci-dessous ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Paracetamol - Thiochicoside

Boîte de 20

5

DUOXOL® 500 mg/2 mg

# AVLOCARDYL®

PROPRANOLOL

## 40 mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

### Composition qualitative et quantitative

Chlorhydrate de propranolol.....

Excipients : D-mannitol, gélatine, acide alginique, acide

### Famille pharmaceutique

Comprimé sécable

Classe pharmaco-thérapeutique

Béta-bloquant

(C : Système cardio-vasculaire)

### ■ DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un bêta-bloquant. Il diminue l'activité sympathique de régulation cardio-vasculaire.

Ce médicament est préconisé principalement

- l'hypertension artérielle,
- la prévention des crises douloureuses de l'œsophage,
- après un infarctus du myocarde,
- en cas d'hyperthyroïdies,
- certaines maladies cardiaques,
- en prévention des migraines et des algies faciales,
- en prévention des saignements digestifs chez les patients atteints de cirrhose,
- dans certains tremblements,
- en prévention de situation stressante (trac).

### ■ ATTENTION !

#### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

##### (CONTRE - INDICATIONS)

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

- allergie connue au propranolol, ou antécédents de réaction allergique,
- asthme et maladies des bronches et des poumons avec encombrements,
- insuffisance cardiaque,
- bradycardie (rythme du pouls inférieur à 50 battements par minute),

AVLOCARDYL® 40 mg  
50 comprimés sécables



6 118000 010227

41,80

# REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

## Simvastatine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 1. Composition du médicament:

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est :

REDLIP 20 mg :

Simvastatine : 20 mg pour un comprimé pelliculé.

REDLIP 40 mg :

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

### Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon prégalatinisé, cellulose microcristalline, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique monohydraté, stéarate de magnésium, Opadry-OY- 22920 jaune, Opadry Y-1-7000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadry Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoires : Lactose.

### 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

### 3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le "mauvais" cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le "bon" cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'aggrégner dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocolestérolématant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocolestérolématant que vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte),
- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.

• une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

### 4. Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

### Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

### Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximale de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg/jour.

• mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence ne peut être estimée d'après les données disponibles (fréquence indéterminée).

- troubles de l'érection,
- dépression,

• inflammation des poumons causant des problèmes de respiration dont toux persistante et/ou souffle court ou fièvre,

• problèmes tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.

D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines statines :

- troubles du sommeil, y compris cauchemars,

• troubles sexuels,

• diabète. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre (glucémie) élevé. Vé

ous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vé au cours de votre traitement avec ce médicament.

### Tests biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable

effet indésirable qui n'a pas été mentionné dans c

### 1. Mises en garde spéciales et précautions p

Informez votre médecin :

- de tout problème médical que vous avez ou

• si vous consommez d'importantes quantités d

• si vous avez ou avez eu une maladie du foie,

• si vous devez subir une opération. Vous pour

• si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage diff

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin pour évaluer vos fonctions hépatiques et vos p

problèmes au foie pendant le traitement par REDLIP.

Votre médecin peut également vous prescrire un bil

le début du traitement par REDLIP.

Au cours de votre traitement avec ce médicament,

diabète, vous serez suivi attentivement par votre m

• et de graisse élevés dans le sang, si vous

informez votre médecin si vous avez une insuffisanc

En cas de douleur musculaire, prévenir une

• une douleur ou une sensation de tiraillement ou de

• immédiatement votre médecin traitant. Ceci, car en de rares cas, les problèmes musculaires peuvent être graves, y

compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins ; et très rarement des décès sont survenus.

Le risque d'atteinte musculaire est plus grand avec des doses élevées de REDLIP, en particulier avec la dose de 80 mg. Le

risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous

concerne :

- vous consommez une grande quantité d'alcool,

• vous avez des problèmes rénaux,

• vous avez des problèmes thyroïdiens,

• vous avez 65 ans ou plus,

• vous êtes une femme,

• vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipématant appelé "statine" ou "fibrate",

• vous ou un membre proche de votre famille avec un trouble musculaire héréditaire.

### Enfants :

La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles réglées depuis au moins un an, âgés de 10 à 17 ans (voir la rubrique 4). REDLIP n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin.

Les comprimés de REDLIP, comprimé pelliculé contiennent un sucre appelé lactose. Si votre médecin vous a informé d'une

intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### 9. Interactions :

#### Interactions avec d'autres médicaments :

En raison du risque accru de problèmes musculaires lors de la prise de REDLIP avec les médicaments contenant l'une des substances actives suivantes (certains d'entre eux sont déjà listés dans la rubrique 5), il est particulièrement important que vous

informez votre médecin si vous prenez :

- ciclosporine (souvent utilisé chez les patients transplantés),

• dantanol (une hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à

l'extérieur de l'utérus),

• médicaments avec une substance active telle qu'ilaconazole, kéticonazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole

(utilisés pour traiter les infections fongiques).

• le sang si  
• le médecin

• si à tout

• iodé.

• de

• d'un

• se.





## 8. MISES EN GARDE, SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI :

**Utilisez D-CURE FORTE avec précaution**  
• si vous présentez des troubles d'excrétion urinaire de calcium et de phosphate.

• si vous êtes actuellement traité pour l'hypercalcémie (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire).

• chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans les urines).

• si vous souffrez de sarcodose, tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE. Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE; il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés. La surveillance est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement renéen par dosage de la créatinine sérique. La fonction cardiaque (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire. En cas d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) ou de signes de dysfonction rénale, la dose doit être réduite ou le traitement interrompu. Il est recommandé de réduire la dose ou d'interrompre le traitement momentanément si le calcium dépasse 7,5 mmol/24 heures (300 mg/24 heures).

### 9. INTERACTIONS :

N'oubliez pas de mentionner à votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. L'utilisation concomitante de phénytoïne (utilisée pour traiter l'épilepsie) ou de barbituriques (utilisées pour traiter l'épilepsie, les troubles du sommeil et en tant qu'anesthésique) peut réduire l'effet de la vitamine D. Les diurétiques thiazidiques (par ex. les dérivés de benzothiadiazine) sont des médicaments qui stimulent l'excrétion urinaire et qui peuvent provoquer une hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) car les urines en cas de traitement prolongé. L'administration concomitante de glucocorticoïdes (utilisés pour traiter certaines maladies allergiques) peut à l'issue d'un effet indésirable peut être accrue chez les patients prenant des médicaments cardiaques (utilisés pour en raison de l'augmentation du taux de calcium dans le sang pendant un traitement par la vitamine D (réaction d'ECG ainsi que de surveiller le dosage des taux de calcium dans le sang et les urines. La vitamine D et ses métabolites passent dans le lait maternel. Un surdosage induit de cette manière n'a cependant pas été rapporté. Veillez tenir compte du fait que ces prédicteurs s'appliquent également aux médicaments que vous avez pris.

### 10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

Demandez toujours conseil à votre pharmacien avant de prendre un médicament. D-CURE FORTE ne doit être administré chez la femme enceinte qu'en cas d'extrême nécessité et uniquement nécessaires pour éliminer la carence. Chez la femme enceinte, un surdosage en vitamine D doit être évité car il (augmentation du taux de calcium dans le sang) peut provoquer un retard physique et mental, une maladie cardiaque ouverte chez l'enfant. La vitamine D et ses métabolites passent dans le lait maternel. Un surdosage induit de cette manière n'a cependant pas été rapporté.

### 11. LES POSSIBLES MÉTIERS ET MÉTIERS D'ART :

Aucune mesure de précaution spéciale n'est requise.

### 12. SYMPTÔMES ET CONDUITES À TENIR EN CAS DE SURDOSE :

#### Symptômes de surdosage

L'ergocalciférol (vitamine D<sub>3</sub>) et le cholecalciférol (vitamine D<sub>2</sub>) présentent un faible index thérapeutique/letal. Le seuil de toxicité est entre 40 000 et 100 000 UI. par jour pendant 1 à 2 mois chez une personne dont les fonctions rénales sont normales et les enfants en bas âge peuvent être sensibles à des concentrations plus faibles. La nutrition et les enfants en bas âge peuvent être sensibles à des concentrations élevées de la vitamine D sans surveillance médicale. Un surdosage entraîne des taux élevés de phosphore dans le sang et les urines, ainsi qu'une hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang), provoquant des dégâts de calcium dans les tissus et surtout dans les reins (nephrothiase, néphrocalcinose), Les symptômes d'intoxication sont peu caractéristiques et manifestes et peuvent inclure : nausées, vomissements, douleurs musculaires, douleurs articulaires, somnolence, azotémie (taux élevé d'azote dans le sang), perte d'appétit, fatigue, mal de tête, douleur musculaire et articulaire, déshydratation, biomarqueurs incluent l'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang), l'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans les urines), ainsi que des concentrations élevées de phosphore dans le sang.

Mesures thérapeutiques en cas de surdosage. Le surdosage exige de prendre des mesures pour traiter l'hypercalcémie persistante et dans certaines circonstances, mortelle. La première mesure consiste à suspendre le traitement à base de vitamine D : il faut plusieurs semaines pour normaliser l'hypercalcémie.

La diminution du taux de calcium dans le sang cause par une intoxication à la vitamine D. En fonction du degré d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang), il est conseillé de suivre un régime faible en calcium ou un régime faible en calcium dans la nourriture en prenant un diététique tel que le furosemide, ainsi que d'administrer sans calcium, de boire abondamment, d'augmenter l'excrétion urinaire en prenant un diététique tel que le furosemide, ainsi que d'administrer un glucocorticoïde (utilisé pour traiter certaines maladies allergiques) et de la calcitonine (hormone régulant le taux de calcium sanguin). Si la fonction rénale est adéquate, les taux de calcium pourront être diminués par des infusions de chlorure de sodium (3 à 6 litres en 24 heures) en conjonction avec le furosemide et, dans certains cas, avec 15 mg/kg de poids corporel/heure d'édéstaté de sodium combiné à une surveillance continue du calcium et d'un ECG. En cas d'oligo-anurie, en revanche, une hémodialyse (liquide sans calcium) est nécessaire.

Il n'existe aucun antidote particulier. Veillez vous renseigner auprès de votre médecin sur les symptômes d'un surdosage de vitamine D. Si vous avez pris trop de D-CURE FORTE, prenez immédiatement contact avec votre médecin ou le Centre Antipoison (05 37 68 64 64).

### 13. CONDUITE À TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES :

Ne prenez pas une double dose pour compenser l'oubli d'une dose.

#### Si vous avez pris trop de D-CURE FORTE

Si vous interrompez le traitement ou l'arrêtez prématurément, vos désagréments pourraient s'aggraver ou survenir à nouveau. Veillez en parler à votre médecin.

### 14. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

- Conditions de prescription et de délivrance : Délivrance libre

- Précautions particulières de conservation :

• Consulter à une température ne dépassant pas 30°C.

• Consulter D-CURE FORTE dans l'emballage d'origine à l'abri de la lumière.

• Consulter hon de porté et hors de la vue des enfants.

- N'utilisez plus D-CURE FORTE après la date de péremption figurant sur la boîte après la mention « Exp » est le dernier jour de ce mois. - Les médicaments ne doivent pas être jetés dans les eaux usées ni dans les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien quelle est la meilleure façon de vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribueront à la protection de l'environnement.

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

SMB Technology S.A.  
Laboratoires SMB S.A.  
39 rue du Parc Industriel  
B-1080 Bruxelles, Belgique.

#### Fabricant :

ITM Biopharmaceuticals  
106, rue de la Poste  
B-1080 Bruxelles, Belgique.

# ORDONNANCE

Fait le 01/02/2014

Mme KATIM HASSANIA

Dr. HOUARI Chaymaa  
CARDIOLOGUE  
Lotissement El Oula, Bd Oued Oum Rabii  
C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca  
Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

Mme KATIM Hassania  
01-01-1951



ORDO

1907020138  
A coller sur l'ordonnance

2/ Katim  
3/ Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa  
CARDIOLOGUE  
Lotissement El Oula, Bd Oued Oum Rabii  
C.P. N° 37, 1er étage - Casablanca  
Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

# **CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES : ECG, HOLTERS : TENSIONNEL ET RYTHMIQUE, ECHO-DOPPLER CARDIAQUE ET VASCULAIRE, ADULTES ET ENFANTS**

تخطيط القلب - فحص بالصدى لقلب وتشخيص الأوعية بالدولير - تسجيل الضغط الدموي والقلب 24 ساعة - اختبار الجهد

الدكتورة شيماء هواري

**Dr Chaymaa HOUARI**

## ال اختصاصية في أمراض القلب لدى الكبار والصغار

## **Médecin Spécialiste en Maladies Cardiovasculaires**

Lauréate de la faculté de Médecine et de Pharmacie de Casablanca

Diplômée en Echodoppler Cardiaque de l'Université Bordeaux - Segalen

Diplômée en Cardiologie Pédiatrique de l'Université Paris Descartes

Diplômée en Exploration Vasculaire non Invasive de l'Université Paris Sud

Ancien Médecin des Hôpitaux de Paris - France

## NOTE D'HONORAIRES

Nº 194/2019

Mme KATIM HASSANIA

01/07/2019

## CONSULTATION+ ECG

**250.00DH**

ECHO CŒUR

600.00DH

Total 850.00DH

**Dr. HOUARI Chaymaa**  
**CARDIOLOGUE**  
Lottissement EL Oulja, Bd Gued Oum Rhbi  
C.° N° 37, 1er étage - Casablanca  
Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

المستعجلات : 06 61 15 41 21 : Urgences :

INP: 991204 834

حي الولفة- شارع أم الريـع- قرب "مختبر كريم لاـب" رقم 37 الطابق الأول لدار العـيد  
Lot. EL Oulfa, Bd Oued Oum Rabii en face Du Laboratoire " KARIMLAB" G/P N° 37. 1er étage



LABORATOIRE D'ANALYSES DE BIOLOGIE MEDICALE KARIMLAB

Dr. Amal KARIM

Pharmacienne Biologiste Diplômée de la faculté de Paris V  
Ex. Attachée des Hôpitaux de Paris  
DU Assurance Qualité Paris V

**FACTURE N° : 190700086**

ICE : 001602781000008

INPE:



093002301

Casablanca le 02-07-2019

**Mme KATIM Hassania**

Demande N° 1907020138

Date de l'examen : 02-07-2019

MUPRAS

Analyses :

**Récapitulatif des analyses**

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait prélèvement	E10	E
0106	Cholestérol total	B30	B
0118	Glycémie	B30	Б
0163	TSH	B250	B

Total des B : 310

**TOTAL DOSSIER : 420.00 DH**

Arrêtée la présente facture à la somme de : quatre cent vingt dirhams

\* Ouvert de 7h30 à 18h30 - Samedi de 7h30 à 13h00 \* Pélèvement à domicile sur rendez-vous

432, Angle Boulevard Oum Rabii et Oued Darââ, Quartier El Oulfa - Casablanca

05 22 93 21 20 / 05 22 89 43 24 / 05 22 89 23 75 06 61 61 46 29 05 22 93 21 31 @karimlab2005@yahoo.fr

Autorisation : 4928 • CNSS : 6974332 • IF : 51505825 • Patente : 36000461 • ICE : 001602781000008 • INPE : 093002301





Dr. Amal KARIM

Pharmacienne Biologiste Diplômée de la faculté de Paris V  
Ex. Attachée des Hôpitaux de Paris  
DU Assurance Qualité Paris V

Dossier ouvert le : 02-07-2019  
Edité le : 02-07-2019  
Prélèvement effectué le : 02-07-2019 à 12:50

Code patient



Mme KATIM Hassania  
D.D.N. : 01-01-1951  
Nº dossier : 1907020138  
MUPRAS

Dr HOUARI Chaymae

Page : 2 / 2

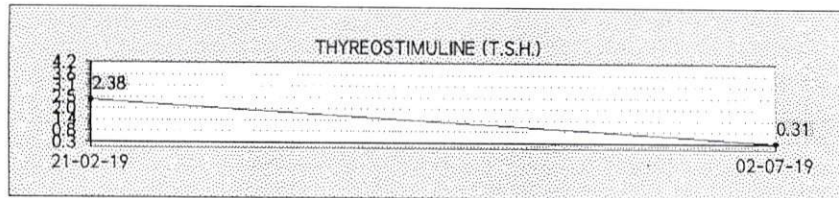
## BILAN ENDOCRINIEN

THYREOSTIMULINE (T.S.H.)  
( Technique ElectroChimiluminescence Cobas  
Roche )

0.31 µUI/mL (0.27-4.20)

21-02-2019

2.38



La T.S.H. est l'indicateur le plus sensible pour évaluer un dysfonctionnement thyroïdien. Une variation minime de la T4L provoque une réponse très amplifiée de la T.S.H. Cependant, la T.S.H. répond aux variations de la T4L avec un temps de latence important, au moins 8 semaines pour une réponse complète.

Résultats validés biologiquement par : Dr KARIM Amal

Dr. Amal KARIM  
Pharmacienne Biologiste

\* Ouvert de 7h30 à 18h30 - Samedi de 7h30 à 13h00 \* Pélèvement à domicile sur rendez-vous



مختبر التحاليل الطبية كريملاب

**KARIM LAB**

LABORATOIRE D'ANALYSES DE BIOLOGIE MEDICALE KARIMLAB

Dr. Amal KARIM

Pharmacienne Biologiste Diplômée de la faculté de Paris V  
Ex. Attachée des Hôpitaux de Paris  
DU Assurance Qualité Paris V

Dossier ouvert le : 02-07-2019

Edité le : 02-07-2019

Prélèvement effectué le : 02-07-2019 à 12:50

Code patient



Mme KATIM Hassania

D.D.N. : 01-01-1951

N° dossier : 1907020138

MUPRAS

Dr HOUARI Chaymae

INPE:   
093002301

Page : 1 / 2

## BIOCHIMIE SANGUINE GÉNÉRALE ET SPÉCIALISÉE

21-02-2019

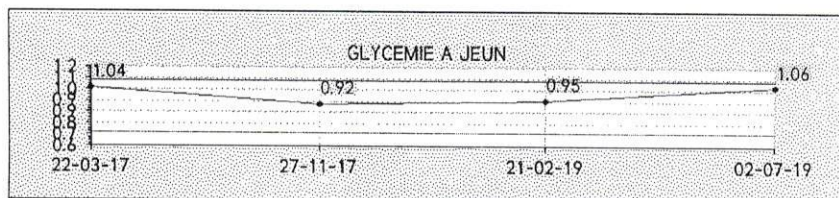
### GLYCEMIE A JEUN

( Méthode Enzymatique – Colorimétrique )

1.06 g/L  
5.88 mmol/L

(0.70-1.10)  
(3.89-6.11)

0.95



21-02-2019

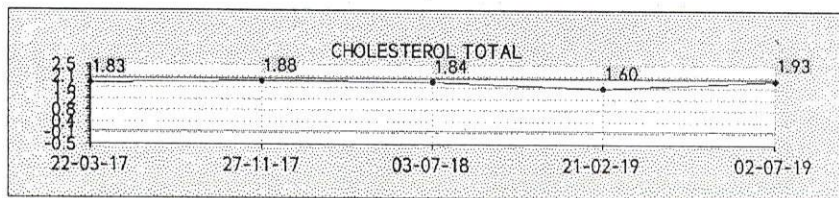
### CHOLESTEROL TOTAL

( Méthode Enzymatique – Colorimétrique )

1.93 g/L  
4.98 mmol/L

(<2.00)  
(<5.16)

1.60



Dr. Amal KARIM  
Pharmacienne Biologiste

\* Ouvert de 7h30 à 18h30 - Samedi de 7h30 à 13h00 \* Pélévement à domicile sur rendez-vous

432, Angle Boulevard Oum Rabii et Oued Darâa, Quartier El Oulfa - Casablanca

05 22 93 21 20 / 05 22 89 43 24 / 05 22 89 23 75 06 61 61 46 29 05 22 93 21 31 @karimlab2005@yahoo.fr

Autorisation : 4928 • CNSS : 6974332 • IF : 51505825 • Patente : 36000461 • ICE : 001602781000008 • INPE : 093002301



**CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES :**

**ECG, HOLTERS : TENSIONNEL ET RYTHMIQUE,**

**ECHO-DOPPLER CARDIAQUE ET VASCULAIRE, ADULTES ET ENFANTS**

نخيط القلب - فحص بالصدى للقلب وتشخيص الأوعية بالدوليير - تسجيل الضغط الدموي والقلب 24 ساعة - اختبار الجهد

الدكتورة شيماء هواري

**Dr Chaymaa HOUARI**

اختصاصية في أمراض القلب لدى الكبار و الصغار

**Médecin Spécialiste en Maladies Cardiovasculaires**

Lauréate de la faculté de Médecine et de Pharmacie de Casablanca

Diplômée en Echodoppler Cardiaque de l'Université Bordeaux - Segalen

Diplômée en Cardiologie Pédiatrique de l'Université Paris Descartes

Diplômée en Exploration Vasculaire non Invasive de l'Université Paris Sud

Ancien Médecin des Hôpitaux de Paris - France



Mme KATIM HASSANIA

Le 01/07/2019

## Compte rendu d'Echodoppler cardiaque

- VG non dilaté, non hypertrophié (DTDVG= 52mm) (SIVd=09mm), de bonne contractilité globale et segmentaire, FEVG= 59% (SBP).
- Profil mitral type anomalie de relaxation. PRVG normales
- OG peu dilatée (SOG=20cm<sup>2</sup>) libre d'échos, OD non dilatée (SOD= 15cm<sup>2</sup>) libre d'échos
- Valve mitrale souple. Pas d'IM. Pas de RM
- Valve aortique souple. Pas d'IAo. Pas de RAo.
- VD non dilaté de bonne fonction systolique (TAPSE= 22mm, S'vd= 12cm/s)
- IT minime estimant les PAPS à 25+5= 30mmHg, TAP = 144ms.
- Aorte initiale normale
- VCI non dilatée compliant
- Pas d'épanchement péricardique.

**Au total,**

Bonne fonction systolique du VG. PRVG normales. Dysfonction diastolique type I

OG peu dilatée libre d'échos

Bon VD. Pas d'HTP

Dr. HOUARI Chaymaa  
CARDIOLOGUE  
Lotissement EL Oulfa, Bd Oued Oum Rabii  
C. P. 37, 1er étage - Casablanca  
Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

المستعجلات : 06 61 15 41 21

INP : 091204834

حي الولفة - شارع ابن الرياح - قرب مستبركريم لاب رقم 37 الطابق الأول لدار البيضاء

Lot: EL Oulfa, Bd Oued Oum Rabii en face Du Laboratoire " KARIMLAB" G/P N° 37, 1er étage

Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

