

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.

Optique :

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.

Prothèse :

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

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

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.

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



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

Déclaration de Maladie

N° P19-0035684

☐ 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 : Age :

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) :



SOINS ET PROTHÈSES DENTAIRES

Le praticien est prié 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des travaux

ODF Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire	Coefficient des travaux
	H	
	25533412	21433552
	D 00000000	00000000
	G 00000000	00000000
	35533411	11433553
	(Création, Remont, adjonction)	
	Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession	

--	--

VOLET ADHERENT	NOM	Mle
DECLARATION N°	W18-354800	
Date de Dépôt	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



W18-354800

DATE DE DEPOT

...../...../201...

A REMPLIR PAR L'ADHERENT	Mle
Nom & Prénom	
Fonction	Phones
Mail	

MEDECIN	Prénom du patient	HASSANIA	KATIA
Adhérent <input type="checkbox"/>	Conjoint <input type="checkbox"/>	Enfant <input type="checkbox"/>	Age
Nature de la maladie	Date	Date 1ère visite	

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances	
Nature des actes	Nbre de Coefficient
25533412	21433552
25533411	11433553
Montant détaillé des honoraires	600

PHARMACIE	Date	02/07/2019
Montant de la facture		
564,00 + 86,80 = 650,80		

ANALYSES - RADIOGRAPHIES	Date	02/07/19
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires	
B310+pa	420,00	

AUXILIAIRES MEDICAUX	Date	
Nombre	Montant détaillé des Honoraires	
AM	PC	IM

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

Dr. HOUARI Chaymaa

ORDONNANCE

Fait le 01/07/2019

Dr. HASSANIA KATRY

صيدلية لوكوس

Pharmacie LOUKKOS SARL

Younes BELAYACH

125-1273d. Oued Zik Oufia

Tasablanca - Tél/Fax: 05 22 90 51 12

I.F.N° 08482140

24,40 x 3

Lenthyrox 100mg

10

60ad.

1 gél (3mm)

Lenthyrox 25

10

1/2 gél (3mm)

86,80

Dr. HOUARI Chaymaa
CARDIOLOGUE

Lotissement EL Oufia, Bd Oued Cum Bahi
Gm 4° 37, 1er étage - Casablanca
Tél: 05 22 90 01 27 - Fax: 05 22 90 65 76

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

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 التدرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول 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 و الأعراض الأكثر شيوعاً هي : طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس و احمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو هذا 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 م° في العلبة الأصلية، محمية من الضوء. إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور

مرض حدث أثناء العلاج، بما في ذلك:

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة رايين 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، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل 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 (امراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوتيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب 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 (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

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

فعالية العلاج و علامات 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

ابلاغ 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



COOPER PHARMA
PPV : 6,80 DH

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

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 التدرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول 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 و الأعراض الأكثر شيوعاً هي : طفح جلدي، حكة، إنفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس و احمرار.
- الإبلاغ عن الآثار الجانبية:**

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو هذا 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 م° في العلبة الأصلية، محمية من الضوء. إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور

مرض حدث أثناء العلاج، بما في ذلك:

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة ترايين 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، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل 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 (امراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوتيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب 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 (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

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

فعالية العلاج و علامات 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

ابلاغ 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



COOPER PHARMA
PPV : 6,80 DH

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

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة

مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع

تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط التدرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

• حدوث فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعا هي : طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، يبلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العبوة بعد من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في العبوة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور

أورمض حدث أثناء العلاج ، بما في ذلك:

• في حالة الإصابة بأمرض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين 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، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضي بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند

أو، ضنى الذين يعانون من التعصب اللاكتوز، ونقص اللاكتاز

لو كوز أو الجالاكتوز (أمراض وراثية نادرة).

• علامة تجارية خلال فترة علاجه مع أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك فحص التحاليل البيولوجية الإضافية (قياس

يك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب

إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا



خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،

يوصى بالمراقبة الدقيقة للعدة الدرقية.

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

للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصر الغدة الدرقية

الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان

يشارك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل

الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من

15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليفوثيروكس قرص

قابل للقطع

أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

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

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

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)
علامات فرط التوتر (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،
عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،
• حدوث فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعا 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 أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.
تاريخ انتهاء الصلاحية
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العبوة بعد من ذلك الشهر.
ظروف التخزين
يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في العبوة الأصلية، محمية من الضوء.
إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور

أورمض حدث أثناء العلاج ، بما في ذلك:
• في حالة الإصابة بأمرض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين 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، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه وبشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند

أو، ضئي الذين يعانون من التعصب اللاكتوز، ونقص اللاكتاز،
أو، لوكوز أو الجالاكتوز (أمراض وراثية نادرة).
• علامة تجارية خلال فترة علاجه مع أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك فحص التحاليل البيولوجية الإضافية (قياس تركيز سكر في الدم، وإذا كنت مصابا بالسكري، وإذا كنت حاملا، وإذا كنت كبير في السن أو إذا كنت تتناول دواء آخر).



خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،
يرى بالمرآة الدقيقة لدنن الغدة الدرقية.

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

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

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليفوثيروكس قرص قابل للقطع

أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

البلغ 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

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

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع
تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)
• علامات فرط التدرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،
• عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،
• حدوث فعل حساسية معتدلة (فرط التحسس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعا هي : طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.
الإبلاغ عن الآثار الجانبية:
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.
تاريخ انتهاء الصلاحية
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العبوة بعد من ذلك الشهر.
ظروف التخزين
يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في العبوة الأصلية، محمية من الضوء.
إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور

أورمض حدث أثناء العلاج ، بما في ذلك:
• في حالة الإصابة بأمرض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين 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، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضي بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند

أو، ضئي الذين يعانون من التعصب اللاكتوز، ونقص اللاكتاز
لو كوز أو الجالاكتوز (أمراض وراثية نادرة).
• علامة تجارية خلال فترة علاجه مع أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك فحص التحاليل البيولوجية الإضافية (قياس تركيز سكر في الدم، وإذا كنت مصابا بالسكري، وإذا كنت حاملا، وإذا كنت كبير في السن أو إذا كنت تتناول دواء آخر).



خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،
يرى بالمرآة الدقيقة لدنن الغدة الدرقية.

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

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

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليفوثيروكس قرص قابل للقطع

أشترك مع أدوية أخرى

أدوية أخرى مع ليفوثيروكس
البلغ 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

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

نخطيط القلب - فحص بالصدي للقلب و تشخيص الأوعية بالدوبلير - تسجيل الضغط الدموي و القلب 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 HASSANIA KATIM

1) AVLOCARDYL 40 MG, Comprimé sécable : 1/4 - 0 - 1/4 x 3mois

2) SPASMAG 1,2 g , Solution buvable : 1 - 0 - 1 x 1mois

3) D CURE F: 1 - 0 - 0 x AMP TOUS LES MOIS DURANT 3 MOIS

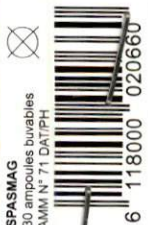
4) DUOXOL 500 MG/ 2 MG COMPRIME : 1 - 1 - 1 x 2 BOITES

5) Redlip long 1 ply (3 mois) 3 mois

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

صيدلية لوكوس
Pharmacie LOUKOS S.A.R.L.
Younes BELAYACHI
125-127 Bd Oued Oum Rabii
Casablanca - Tél : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78
I.F. N° 46182148

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



المستعجلات : 06 61 15 41 21 : Urgences

INP : 091204834

حي الولفة - شارع أم الربيع - قرب "مختبر كريم لاب" رقم 37 الطابق الأول الدار 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 - Email : centrecardio@casablanca.ma

DUOXOL® 500 mg/2 mg
Comprimé
Boîte de 20
Paracétamol - Thiocolchicoside

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

COMPOSITION :

Paracétamol.....

Thiocolchicoside.....

Excipients : effet notoire : Amidon de blé, lactose.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale

- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :

• des affections vertébrales dégénératives et des troubles st

• des affections traumatologiques et neurologiques (avec st

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétol

- de grossesse,

- d'allaitement,

- d'insuffisance hépatocellulaire,

- d'hypersensibilité à l'un des excipients du pro

- chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou re

prolongés.

- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients

- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réaj

- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.

- Ne pas dépasser la dose prescrite.

- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de

malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.

La miction de bile peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au bile ainsi que des intolérances chez

les personnes souffrant de maladies coéliquues.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER

SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser 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-peroxydase.

DUOXOL® 500 mg/2 mg
Comprimé
Boîte de 20
Paracétamol - Thiocolchicoside

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

COMPOSITION :

Paracétamol.....

Thiocolchicoside.....

Excipients : Amidon de blé, lactose.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Ce médicament est préconisé dans :
- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale
 - Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
 - des affections vertébrales dégénératives et des troubles st
 - des affections traumatologiques et neurologiques (avec st

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du pro
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou re
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réaj
- Eventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactase.

La miction de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes souffrant de maladies coeliacques.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'élection.

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser 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-peroxydase.

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 médecin ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.

Composition qualitative et quantitative

Chlorhydrate de propranolol.....

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

Forme pharmaceutique

Comprimé sécable

Classe pharmaco-thérapeutique

Bêta-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 pour :

- l'hypertension artérielle,
- la prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- après un infarctus du myocarde,
- en cas d'hyperthyroïdies,
- certaines maladies cardiaques,
- en prévention des migraines et des algies tensionnelles,
- 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 ÊTRE 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

4180

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

Simvastatine

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

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

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

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

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 prégelatinisé, cellulose microcristalline, buthylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique monohydraté, stéarate de magnésium, Opadray-OY- 22920 jaune, Opadray Y-17000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadray Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique 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'agglomérer 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 hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si 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, avec un traitement 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 40 mg tous les jours. Votre médecin pourra ajuster la posologie après

- 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 de 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 développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glucose) dans le sang élevé. Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vérifiez votre taux de sucre au cours de votre traitement avec ce médicament.

Tests biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et Si vous ressentez un quelconque effet indésirable ou un effet indésirable qui ne serait mentionné dans ce

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Informez votre médecin :

- de tout problème médical que vous avez ou avez eu,
- si vous consommez d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez eu ou avez une maladie du foie,
- si vous devez subir une opération. Vous pouvez avoir des problèmes de coagulation du sang,
- si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent est recommandé.

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par REDLIP. Si vous avez des problèmes au foie pendant le traitement par REDLIP, votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin au début du traitement par REDLIP.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous avez un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin pour surveiller votre glycémie (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si vous avez une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin si vous avez une insuffisance cardiaque.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité accrue des muscles, de douleur musculaire, prévenir 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 hypolipémiant appelé "statine" ou "fibrate",
- vous ou un membre proche de votre famille avez 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 sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

8. 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 informiez votre médecin si vous prenez :

- ciclosporine (souvent utilisé chez les patients transplantés),
- danazol (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'itraconazole, kétocanazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques),

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

Simvastatine

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

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

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

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

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

Excipient à effets notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique 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 vasculaire. 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'agglomérer 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 hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si 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, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque. 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 2 à 4 semaines. Ne prenez pas plus de 40 mg par 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 de 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 développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glucose) dans le sang élevé. Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vérifiez votre glycémie pendant le traitement avec ce médicament.

Tests biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, informez votre médecin.

effet indésirable qui ne serait mentionné dans ce

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Informez votre médecin :

- de tout problème médical que vous avez ou avez eu,
- si vous consommez d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous devez subir une opération. Vous pouvez avoir besoin d'un dosage différent de celui habituel.
- si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être nécessaire.

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par REDLIP.

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin pendant le traitement par REDLIP.

le début du traitement par REDLIP.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, votre médecin vous sera suivi attentivement par votre médecin.

diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si vous avez une insuffisance coronarienne.

Informez votre médecin si vous avez une insuffisance coronarienne.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité accrue des muscles, de douleur musculaire ou de crampes musculaires, prévenir 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 hypolipémiant appelé "statine" ou "fibrate",
- vous ou un membre proche de votre famille avez un trouble musculaire héréditaire.



ORDONNANCE

Fait le 01/07/2014

Mme KATIM HASSANIA

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

2/ TSH
3/ cholestérol total

Mme KATIM Hassania F
01-01-1951



A coller sur l'ordonnance

Dr. HOUARI Chaymaa
CARDIOLOGUE
Lotissement EL Oulfa, 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 للقلب وتشخيص الأوعية بالدوبلير - تسجيل الضغط الدموي و القلب 24 ساعة - اختبار الجهد

الدكتورة شيماء هواري

Dr Chaymaa HOUARI

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

N° 194/2019

Mme KATIM HASSANIA

01/07/2019

CONSULTATION+ ECG

250.00DH

ECHO CŒUR

600.00DH

Total 850.00DH

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

Urgences : 06 61 15 41 21 : المستعجلات

INP : 0912 4834

حي الولفة - شارع أم الربيع - قرب "مختبر كريم لاب" رقم 37 الطابق الأول لدار البيضا

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



مختبر التحليلات الطبية كريم لاب

KARIMLAB

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	B
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 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





مختبر التحليلات الطبية كريم لاب

KARIMLAB

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

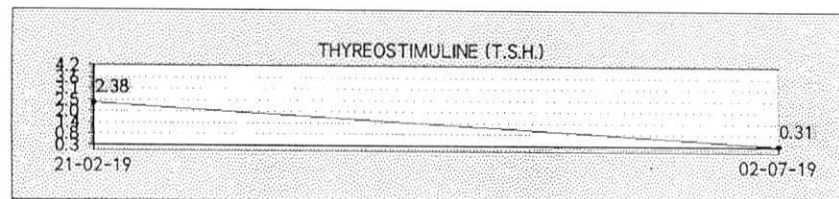
Page : 2 / 2

BILAN ENDOCRINIEN

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

0.31 μ UI/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 * Prélèvement 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 • ICF : 001602781000008 • INDE : 002002204





مختبر التحليلات الطبية كريمة لاب

KARIMLAB

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

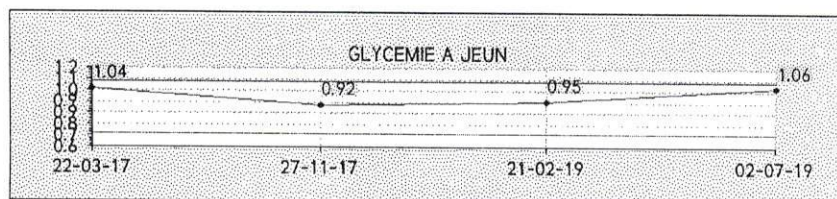
BIOCHIMIE SANGUINE GÉNÉRALE ET SPÉCIALISÉE

GLYCEMIE A JEUN

(Méthode Enzymatique – Colorimétrique)

1.06 g/L (0.70–1.10)
5.88 mmol/L (3.89–6.11)

21-02-2019
0.95

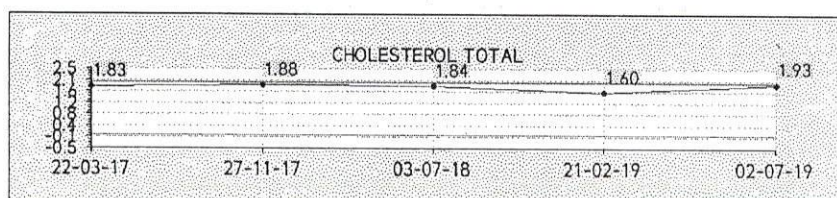


CHOLESTEROL TOTAL

(Méthode Enzymatique – Colorimétrique)

1.93 g/L (<2.00)
4.98 mmol/L (<5.16)

21-02-2019
1.60



Dr. Amal KARIM
Pharmacienne Biologiste

* Ouvert de 7h30 à 18h30 - Samedi de 7h30 à 13h00 * Prélèvement 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, HOLLERS : TENSIONNEL ET RYTHMIQUE,
ECHO-DOPPLER CARDIAQUE ET VASCULAIRE, ADULTES ET ENFANTS

نخطيط القلب - فحص بالصدى للقلب و تشخيص الأوعية بالدوبلير - تسجيل الضغط الدموي و القلب 24 ساعة - اختبار الجهد

الدكتورة شيما هواري

Dr Chaymaa HOUARI

اختصاصية في أمراض القلب لدى الكبار و الصغار

Médecin Spécialiste en Maladies Cardiovasculaires

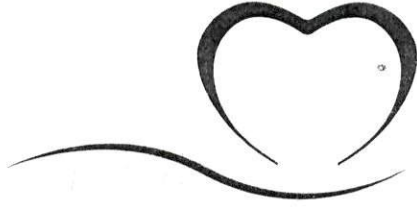
Lauréate de la faculté de Médecine et de Pharmacie de Casablanca

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=20cm²) libre d'échos, OD non dilatée (SOD= 15cm²) 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 Rabi
Case 37, 1er étage - Casablanca
Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

المستعجلات : 06 61 15 41 21 Urgences :

INP : 091204834

حي الولة - شارع أم الربيع - قرب مستشفى كريم لاب رقم 37 الطب ل لادار البيضاء
Lot: EL Oulfa, Bd Oued Oum Rabi en face Du Laboratoire " KARIMLAB " G/P N° 37, 1er étage
Tél. : 05 22 90 64 47 - Fax : 05 22 90 65 78

