



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

Déclaration de Maladie

M23-001738

198744

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2072

Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KAROUNO KHADJA

Date de naissance :

Adresse : 21 Rue CAHEN OUBDER

Tél. : 0666192526

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 :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	15/02/24	221,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
INP 0920			

[illegible]

PHARMACIE REGIONALE

80 BD DE LA LIBERTE

CASABLANCA

022313394

Ice:001590503000065

Facture N° 38 Du 15/02/2024

Client : KHADIJA KARMOUDI

FO	PRODUIT	QTE	PRIX	QTE * PRIX
CO	GLUCOPHAGE 500MG	1	20.80	20.80
CO	ZYLORIC 100MG/100	1	46.70	46.70
CO	CO-VEPRAN 300/25 BT28	1	153.60	153.60
Total				221.10

Arrétée la présente facture à Deux Cent Vingt Et Un Dirhams Et Dix Centimes

INP 092050244

Pharmacie REGIONALE
80 Bd de la Liberté
Casablanca
Tél: 022313394

FO	
CO	GLUCOPHAGE
CO	ZYLORIC 100
CO	CO-VEPRAN
Total	

QTE

PRIX	QTE * PRIX
20.80	20.80
46.70	46.70
153.60	153.60
	221.10

Arrétée la c

Deux Cent Vingt Et Un

Dirhams Et Dix Centimes



ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés ALLOPURINOL

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien ou votre infirmier.
- Ce médicament vous a été prescrit pour vous-même ou pour d'autres personnes. Il pourrait leur être utile.
- Si l'un des effets indésirables de ce médicament est indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

LOT 232851
EXP 09 2027
PPV 46.70 DH

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés ?
2. Quelles sont les informations importantes à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS UTILISER ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de l'arthrose ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ière avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnies Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Prenez également attention avec ZYLORIC, comprimé :

Des effets indésirables ont été signalés chez des patients prenant ZYLORIC. L'éruption cutanée peut entraîner des ulcères à la gorge, du nez, des organes génitaux et une congestion (gonflement). Ces éruptions cutanées graves sont accompagnées de symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, des symptômes ressemblant à la grippe. L'éruption peut évoluer en plaques sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas de symptômes cutanés, arrêtez de prendre ZYLORIC et consultez votre médecin.

ar jour.
d'eau, après

hypoglycémiant, l'insuline, les méglitides). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé contient

Sans objet.

3. Comment prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ? *

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

GLUCOPHAGE® ne remplace pas les bienfaits d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée

Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de GLUCOPHAGE® une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg en 2 ou 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de GLUCOPHAGE® deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes. Si votre fonction rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de GLUCOPHAGE® à prendre.

Surveillance

• Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de GLUCOPHAGE® que vous prendrez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).

• Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé

Prenez GLUCOPHAGE® pendant ou après un r

your digestion.

Les comprimés ne doivent pas être écrasés c

• Si vous prenez une dose par jour, prenez-la

• Si vous prenez séparément deux doses par j,

le soir (au dîner).

• Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au déjeuner) et une le soir (au dîner).

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de GLUCOPHAGE® sont trop forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE® que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPHAGE® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Si vous oubliez de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez la dose suivante au moment habituel.

Si vous arrêtez de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé :

Sans objet.

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) : une grave acidose lactique (voir rubrique « Avertissements et précautions »). Si cela arrive, arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® et contactez immédiatement un médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche, car l'acidose lactique peut entraîner un coma.

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

Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10)

• Troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, diarrhées, maux de ventre (douleurs abdominales) et perte d'appétit. Ces effets indésirables se produisent le plus souvent en début de traitement par GLUCOPHAGE®. Répartir les doses dans la journée et prendre GLUCOPHAGE® pendant ou juste après le repas peut vous aider. Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® et consultez votre médecin.

Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10)

• Perturbation du goût.

• Taux de vitamine B12 dans le sang diminué ou faible (les symptômes peuvent être une fatigue extrême, une langue rouge et douloureuse (glossite), des fourmillements (parésie) ou un teint pâle ou jaunâtre). Votre médecin peut prescrire des analyses pour déterminer la cause de vos symptômes car certains peuvent également être dus au diabète ou à d'autres problèmes de santé.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)

• Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.

• Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

• Anomalies des examens biologiques portant sur le foie ou l'hépatite (inflammation du foie pouvant entraîner une fatigue, une perte d'appétit, une perte de poids, avec ou sans coloration jaune de la peau ou du blanc des yeux). Si vous vous trouvez dans cette situation, arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® et consultez votre médecin.

• Réactions cutanées, telles que rougeur de la peau (érythème), démangeaison ou éruption qui démange (urticaire).

Enfants et adolescents

Les données limitées

étaient de nature et

Déclaration des eff

Si vous ressentez un

Ceci s'applique aussi à ... qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. Si un enfant est traité avec GLUCOPHAGE®, il est conseillé aux parents ou aux soignants de surveiller la prise du médicament.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte ou la plaquette après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

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

6. Informations supplémentaires :

Ce que contient GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé ?

• La substance active est :

Chlorhydrate de metformine 500 mg

Correspondant à metformine base 390 mg

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

Povidone K30, stéarate de magnésium, Hypromellose

Qu'est-ce que GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 50 comprimés.

Ce que contient GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé ?

• La substance active est :

Chlorhydrate de metformine 850 mg

Correspondant à metformine base 662,9 mg

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

Povidone K30, stéarate de magnésium, Hypromellose

Qu'est-ce que GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 30 et 60 comprimés.

Ce que contient GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé ?

• La substance active est :

Chlorhydrate de metformine 1000 mg

Correspondant à metformine base 780 mg

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

Povidone K30, stéarate de magnésium, Hypromellose, macrogol 400, macrogol 8000

Qu'est-ce que GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 30 comprimés.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc



Cooper Pharma

41, rue Mohammed Diouri, 20110 Casablanca-Maroc.

Sous licence de Merck Santé S.A.S - France

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : septembre 2022

Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau A (liste 1)

Co-Vepran

150 mg/12.5 mg, 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés

Irbésartan/Hydrochlorothiazide

Veillez lire attentivement l'information avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, vous pouvez demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit car vous présentez des symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables vous inquiète, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

15380



Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
3. Comment prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

Co-Vepran est une association de deux substances actives, l'irbésartan et l'hydrochlorothiazide.

L'irbésartan appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. L'irbésartan empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un effet relaxant au niveau des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

L'hydrochlorothiazide fait partie d'un groupe de médicaments (appelés diurétiques thiazidiques) qui favorisent l'élimination d'urine, diminuant de cette manière la pression artérielle.

Les deux principes actifs de Co-Vepran permettent ensemble de diminuer la pression artérielle de manière plus importante que s'ils avaient été pris seuls.

Co-Vepran est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle, lorsqu'un traitement par l'irbésartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul ne contrôle pas de façon adéquate votre pression artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?

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

Ne prenez jamais Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan, ou à l'un des autres composants contenus dans Co-Vepran,
 - si vous êtes allergique (hypersensible) à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des sulfonamides,
 - si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Co-Vepran en début de grossesse – voir la rubrique grossesse),
 - si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves,
 - si vous avez des difficultés pour uriner,
 - si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.
- Co-Vepran ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents (de moins de 18 ans).
- si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par aliskiren (un autre médicament pour traiter l'hypertension artérielle).

Faites attention avec Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés :

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes,
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein,
- si vous souffrez de problèmes cardiaques,
- si vous souffrez de problèmes hépatiques,
- si vous souffrez d'un diabète,
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED),
- si vous souffrez d'hypéraldostérisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).
- si vous prenez de l'aliskiren.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Co-Vepran est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant. **Ne prenez pas Co-Vepran si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte.**

Informations importantes concernant certains composants de Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés :

Ce médicament contient du lactose (un sucre du lait).

La dernière date de mise à jour de l'information est : 15/11/2011.

Conditions de délivrance du médicament : Tableau A (liste II).

Maroc

B.P. N° 1, 27182 Bouskoura

Laboratoires Sothema

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération :

Boîtes de 14 et 28 comprimés pelliculés.

Co-Vepran se présente sous la forme d'un comprimé pelliculé.

Qu'est-ce que Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés et contenu de l'emballage extérieur ?

Pelliculage : hypromellose, oxyde de fer noir (Co-Vepran 300 mg/25 mg).

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, poloxamère 188, amidon de maïs préagglutiné et stéarate de magnésium.

Les autres composants sont :

Co-Vepran 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés : chaque comprimé contient 300 mg d'irbésartan et 25 mg d'hydrochlorothiazide.

Co-Vepran 300 mg/12.5 mg, comprimés pelliculés : chaque comprimé contient 300 mg d'irbésartan et 12.5 mg d'hydrochlorothiazide.

Co-Vepran 150 mg/12.5 mg, comprimés pelliculés : chaque comprimé contient 150 mg d'irbésartan et 12.5 mg d'hydrochlorothiazide.

La substance active est :

Que contient Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C. A conserver dans l'emballage extérieur d'origine à l'abri de la lumière.

Ne pas utiliser Co-Vepran après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

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

5. COMMENT CONSERVER Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?