

## 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, parodontologie, orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Reéducation :

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

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

### 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

- 0 Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- 0 Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- 0 Adhésion et changement de statut : [adh.annul@mupras.com](mailto:adh.annul@mupras.com)

MUPRAS présente également des services. Pour plus d'informations, contactez-nous au 06 92 00 00 00 ou sur le site [www.mupras.com](http://www.mupras.com).

Document communiqué par MUPRAS



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

## Déclaration de Maladie

N° W19-487323

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **1526** Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : **ARI RENE HASSAN**

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 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) : **ARI RENE HASSAN**



W18-353254

DATE DE DEPOT

07/11/2019

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Mle 1526

Nom & Prénom ARIENE Hassan

Fonction : RETRAITE Phones 0676027441

Email Amine 0702 @ gmail. com

MEDECIN

Prénom du patient Hassan

Adhérent ☒ Conjoint ☐ Enfant ☐ Age 70 ans

Date 10/08/2019

Nature de la maladie Diabète

Date 1ère visite

Agit-il d'un accident : Causes et circonstances

Nature des actes

Nbre de Coefficient

Montant détaillé des honoraires

C2

2000 Dh

PHARMACIE

Date 10/08/19

Montant de la facture

4440.80

**STE PHARMACIE HAMZA CASABLANCA**  
Lot. Majetch Rue 6 N° 3 Lot. 64  
Casablanca - Tél: 0522 93 70 28

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Date :

Désignation des Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date 03/10/19

Nombre

Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

14 bnf

**AZUR LABO**

54, Rue Salim Cherkoui  
Quartier des Hôpitaux - Casablanca

Tél: 05 22 20 52 25 - Fax: 05 22 20 50 89

24000



# Docteur SIHAM IDRISSE ABOULAHJOUL

Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie  
et Maladies Métaboliques

Diplômée de Paris:

Diplôme de Formation Médicale Spécialisée Endocrinologie et Métabolisme

Diplôme de Thyroïdologie

Diplôme de Nutrition et Diététique

Capacité de traitement par pompe à insuline, Insulinothérapie fonctionnelle

Diabète - Cholestérol - Hypertension artérielle - Hyper et hypocalcémie

Hormones - troubles et retard de croissance et de puberté

Thyroïde - Goitre - Hypophyse - Surrénales

Trouble du cycle menstruel - Stérilité du couple

Obésité - Régimes personnalisés - Maligne

Prise en charge nutritionnelle après chirurgie bariatrique

Conseils diététiques : femme enceinte, sujet âgé, sportif

# الدكتورة سهام الإدريسي أبو لحول

إختصاصية في علم الغدد، وداء السكري  
وأمرض الأيض

حاصلة من كلية الطب بباريس على

دبلوم التخصص الطبي في علم الغدد وأمراض الأيض

دبلوم في علم الغدة الدرقية

دبلوم في علم التغذية

قدرة المعالجة بواسطة مضخة الأنسولين

داء السكري - الكوليسترول - ارتفاع ضغط الدم - فرط ونقص

الكالسيوم - الهرمونات - اضطرابات وتأخر النمو والبلوغ

الغدة الدرقية - البنية - الكظرية

اضطرابات الخفض - هرمون عند الزوجين

السمنة - الحمية - النحافة

المشورة الغذائية: للنساء الحوامل لكبار السن والرياضيين

10 août 2019

Mr. ARIRENE HASSAN

390.00 x 4

78.70 x 3

125.00

22.40 x 3

196.20

56.30

550.00 x 4

4440.80

100,00

1/ GALVUS MET 50/1000 : 1 - 0 - 1 pendant les repas, 4 mois

2/ DIAMICRON 60 MG : 0 - 1 - 0 après le repas, 4 Mois

puis CO-AMAREL : 0 - 1 - 0, pdt 1 mois

3/ ASKARDIL 75 MG 1 cp au cours du repas de midi pendant 4 mois

4/ CRESTOR 5 MG  
1 cp 1 jour/2 après le diner pendant 4 mois

5/ BANDELETTES ADAPTEES AU GLUCOMETRE  
1 Bandelette 4 fois / jour pendant 4 mois

6/ D-CURE 25 000  
1 ampoule / mois (à mettre dans un yaourt) pendant 4 mois

7/ JARDIANCE 10 MG : 1cp/j le midi, 4 Mois

8/ Glucomètre

**AZUR LABO**  
54, Rue Salim Cherkaooui

**AZUR LABO**  
54, Rue Salim Cherkaooui  
Quartier des Hôpitaux - Casablanca  
Tél: 05 22 20 52 25 - Fax: 05 22 20 50 89

49, Avenue 2 Mars (angle Victor Hugo) - Immeuble les Roseaux - 2ème étage, N°8 (près du Lycée Mohammed V) - Casablanca

E-mail : dr.sihamidrisi@gmail.com - أيميل : (قرب ثانوية محمد الخامس) - 8 رقم 2 الطابق 2 - شارع 2 مارس زاوية فيكتور هوغو -

Tél.: (+212) 5 222 222 41 - GSM : (+212) 6 15 53 74 27 - Fax : (+212) 5 22 22 44 48 - ICE: 001697508000075

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament :

**Galvus Met® 50 mg/850 mg**

**Galvus Met® 50 mg/1000 mg**

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

**1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?**

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

Galvus Met est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 chez l'adulte. Ce type de diabète est un diabète non-insulinodépendant.



**GALVUS MET® 50 mg/1000 mg**  
Boîte de 60 comprimés  
PPV : 390.00 DH

10.2020  
KL 132  
11.2018

avant le corps à mieux utiliser l'insuline. Il a été démontré qu'il réduisait le sucre sanguin et aide à prévenir des complications liées au diabète.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?**

**Ne prenez jamais Galvus Met**

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la notice jointe).
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux élevés de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose métabolique « Risque d'acidose lactique » ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, appelées « corps cétoniques » s'apparentent à un diabète. Les symptômes comprennent des douleurs, une respiration rapide et profonde, votre haleine présente une odeur d'ammoniac. Si vous avez eu récemment une crise cardiaque ou présentez une insuffisance cardiaque.

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament :

**Galvus Met® 50 mg/850 mg**

**Galvus Met® 50 mg/1000 mg**

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

**1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?**

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

Galvus Met est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 chez l'adulte. Ce type de diabète est un diabète non-insulinodépendant.



**GALVUS MET® 50 mg/1000 mg**  
Boîte de 60 comprimés  
PPV : 390.00 DH

10.2020  
KL 132  
11.2018

avant le corps à mieux utiliser l'insuline. Il a été démontré qu'il réduisait le sucre sanguin et aide à prévenir des complications liées au diabète.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?**

**Ne prenez jamais Galvus Met**

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la notice jointe).
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux élevés de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose métabolique « Risque d'acidose lactique » ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les urines sont appelées « corps cétoniques » s'ajoutent au sang ce qui peut conduire à un coma. Les symptômes comprennent des douleurs, une respiration rapide et profonde, votre haleine présente une odeur d'ammoniac. Si vous avez eu récemment une crise cardiaque ou présentez une insuffisance cardiaque.



**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

Dénomination du médicament :

**Galvus Met® 50 mg/850 mg**

**Galvus Met® 50 mg/1000 mg**

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

**1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?**

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

Galvus Met est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 chez l'adulte. Ce type de diabète est un diabète non-insulinodépendant.



**GALVUS MET® 50 mg/1000 mg**  
Boîte de 60 comprimés  
PPV : 390.00 DH

10.2020  
KL 132  
11.2018

avant le corps à mieux utiliser l'insuline. Il a été démontré qu'il réduisait le sucre sanguin et aide à prévenir des complications liées au diabète.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?**

**Ne prenez jamais Galvus Met**

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la notice jointe).
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux élevés de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose, une acidocétose. En cas d'acidocétose, appelées « corps cétoniques » s'apparentent à un diabète. Les symptômes comprennent des symptômes tels qu'une respiration rapide et profonde, votre haleine présente une odeur de fruit, vous avez eu récemment une crise de diabète, vous présentez une insuffisance cardiaque.

NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

**Galvus Met® 50 mg/850 mg**

**Galvus Met® 50 mg/1000 mg**

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

vildagliptine/Métformine

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la lire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et métformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

Galvus Met est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 chez l'adulte. Ce type de diabète est également appelé diabète non-insulinodépendant.

Le diabète de type 2 se développe lorsqu'il y a trop de sucre dans le sang. L'insuline ne permet pas assez d'insuline ou que l'insuline produite par le corps produit trop de glucose.

L'insuline et le glucose sont produits dans le pancréas. La production de sucre par le foie, ce qui entraîne une augmentation du taux de sucre dans le sang.

**Comment Galvus Met agit**

Les deux substances actives, vildagliptine et métformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire au pancréas plus d'insuline et moins de glucose. La métformine agit en réduisant le sucre sanguin, ce qui peut vous aider à prévenir des complications liées à votre diabète.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre < < utiliser > Galvus Met ?**

**Ne prenez jamais Galvus Met**

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la métformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.

- si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique.

Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si vous avez eu récemment une crise cardiaque ou si vous présentez une insuffisance cardiaque ou des troubles

Arrêtez de prendre Galvus Met si vous présentez les symptômes ci-dessus. Consultez votre médecin pour obtenir des conseils. Arrêtez de prendre Galvus Met si vous présentez les symptômes ci-dessus.

**Galvus Met® 50 mg/1000 mg**  
Boîte de 60 comprimés pelliculés  
PVV : 390,00 DH

118001 031092



31.2021  
KM179  
02.2019

Risque d'acidose lactique

Galvus Met peut provoquer une acidose lactique augmentée, grave, appelée « acidose lactique ». Cette acidose lactique peut entraîner des complications graves, telles que la consommation d'alcool, de médicaments, d'infections et d'autres affections médicamenteuses. Si l'une de ces situations s'appelle « acidose lactique », consultez votre médecin immédiatement.

Arrêtez de prendre Galvus Met si vous présentez les symptômes ci-dessus. Consultez votre médecin pour obtenir des conseils. Arrêtez de prendre Galvus Met si vous présentez les symptômes ci-dessus.

# DIAMICRON® 60 mg

**Gliclazide**

*Comprimés sécables à Libération Modifiée*

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

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

## Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations importantes à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :** sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 mg, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiantes) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,



# DIAMICRON® 60 mg

**Gliclazide**

*Comprimés sécables à Libération Modifiée*

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

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

## Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations importantes à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :** sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 mg, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiantes) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

# DIAMICRON® 60 mg

**Gliclazide**

*Comprimés sécables à Libération Modifiée*

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

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

## Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations importantes à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?

**Classe pharmacothérapeutique :** sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?

**Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée**

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiantes) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

# Co-Amarel®

2 / 500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine  
Comprimés pelliculés

12500

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

**N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

## Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

## MISES EN GARDE

### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque



# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

PPV 22DH40  
EXP 05/2021  
LOT 94026 2

**PRESENTATIONS**  
boîte de 30 comprimés  
boîte de 30 comprimés

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique ..... 160 mg

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparine exclue

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

### CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Maladie hémorragique.
- Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.
- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

# ASKARDIL®

(acide acétylsalicylique)

PPV 22DH40  
EXP 05/2021  
LOT 94026 2

**PRESENTATIONS**  
boîte de 30 comprimés  
boîte de 30 comprimés

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique ..... 160 mg

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparine exclue

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

### CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Maladie hémorragique.
- Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.
- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

PPV 22DH40  
EXP 05/2021  
LOT 94026 2

**PRESENTATIONS**  
boîte de 30 comprimés  
boîte de 30 comprimés

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique ..... 160 mg

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparine exclue

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

### CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Maladie hémorragique.
- Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.

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

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.
- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.



- si vous avez des problèmes rénaux ;
- si vous avez des douleurs musculaires ;
- si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de diabète ;
- si vous avez déjà présenté des douleurs articulaires ou musculaires sous traitement médicamenteux abaissant les taux de cholestérol ;
- si vous devez immédiatement votre médecin si vous présentez des symptômes inexpliqués particulièrement si vous avez des douleurs articulaires ;
- si vous avez de la fièvre ; informer également votre pharmacien si vous avez une faible fièvre ;
- si vous consommez régulièrement de l'alcool ;
- si vous avez des troubles de la thyroïde ;
- si vous êtes déjà traité par un médicament contre le cholestérol appelé fibrates ;



## Bandelettes de Glycémie Mode d'Emploi

Les bandelettes de glycémie sont pourvues d'un système chimique. Elles fonctionnent avec le glucomètre On Cal® Extra. Elles mesurent le taux de glycémie dans le sang entier. Le sang est appliqué sur le bout de la bandelette. Il est ensuite absorbé automatiquement dans la cellule où se produit la réaction chimique. Une décharge électrique passagère se produit durant la réaction. Le taux de glycémie est calculé sur la base du courant électrique détecté par le glucomètre. Le résultat apparaît sur l'écran du glucomètre. Les glucomètres sont calibrés pour montrer des résultats équivalant au plasma.

Pour une utilisation lors d'un diagnostic in vitro. Les bandelettes ne peuvent être utilisées pour effectuer des tests qu'en usage externe. Les bandelettes On Cal® Extra sont utilisées par les diabétiques à la maison. Elles sont également utilisées par le personnel soignant. Elles sont utilisées pour mesurer le taux de glycémie dans le sang entier des vaisseaux capillaires. Le sang entier des vaisseaux capillaires peut être prélevé sur le bout du doigt, l'avant-bras et la paume de la main. Le système est également utilisé pour vérifier l'efficacité des programmes de contrôle du diabète.

### COMPOSITION

Chaque bandelette est composée de produits chimiques réactifs et non réactifs. Ces produits chimiques sont: Glucose oxydase < 25 IU, médiateur < 300 µg, butoir et des substances non réactives.

Chaque flacon de bandelettes contient un agent déshydratant.

### CONSERVATION ET MANIPULATION

- Conservez les bandelettes dans leur flacon de protection avec le capuchon bien fermé. Ceci assure une conservation optimale.
- Conserver les bandelettes dans un endroit frais et sec, à température ambiante, 2 - 30 °C (36 - 86 °F).
- Conservez-les à l'abri de la chaleur et de la lumière.
- Ne pas congeler les bandelettes ni les conserver au réfrigérateur.
- Utilisez les bandelettes à température ambiante. Ceci permet d'assurer des résultats corrects.
- Ne pas entreposer ni utiliser les bandelettes dans un endroit humide, p.ex. la salle de bain.
- Ne pas entreposer le glucomètre, les bandelettes ou la solution de contrôle à proximité de produits contenant des agents blanchissants.
- Ne transférez pas les bandelettes de test dans un nouveau flacon ou tout autre récipient.
- L'insertion et le retrait répété d'une bandelette dans la fente d'insertion peut résulter à des erreurs de lecture.
- Remettez le capuchon immédiatement après avoir retiré une bandelette.
- Utilisez la bandelette immédiatement après l'avoir retirée du flacon.
- N'utilisez pas les bandelettes de test après la date de péremption indiquée sur le flacon. Les bandelettes utilisées après la date de péremption figurant sur l'emballage peuvent donner des résultats erronés.

**Important:** Toutes les dates de péremption sont indiquées en année et mois. 2015-01 signifie janvier 2015.

- Un flacon de bandelettes de test peut être utilisé dans les six mois qui suivent son ouverture. La date d'expiration du flacon entamé est de 6 mois à compter de la date à laquelle le flacon a été ouvert. Notez la date d'expiration sur l'étiquette du flacon entamé

PPV :

LOT :

EXP :

Lot 30 DH  
1907/B  
1/2021

D-CURE



0 11800

MCC210MA118PE-02

21.02.2017

120x420-120x37:40gr-C6

**Notice****1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :****D-CURE® 25 000 UI****solution buvable en ampoule ; boîte de 4.****SUBSTANCE ACTIVE : Cholécalciférol (Vitamine D 3)****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 toutes autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

**2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :**

Ampoules buvables de 1 ml de solution huileuse :

**Principe actif : Cholécalciférol 25.000 U.I.****Excipients :**

Acétate d'alpha-Tocophérol – Essence d'écorce d'orange douce – Oléate de Polyglycérol (E475) – Huile d'olive raffinée pour faire 1 ml (= une ampoule).

**3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :**

Vitamines.

**4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Carences en vitamine D : Rachitisme, ostéomalacie,
- prévention de l'ostéoporose,
- apport insuffisant de vitamine D : obstruction biliaire, les personnes âgées (aîlées ou sortant peu), cirrhose, ablation partielle ou totale de l'estomac, augmentation des graisses fécales,
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, période d'allaitement et la prise d'anti-convulsifs,
- état pathologique dû à un défaut de sécrétion des glandes parathyroïdiennes d'origine inconnue ou opératoire, familiale à prédominance féminine.

**N.B. :** Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.**5. POSOLOGIE :****Mode et voies d'administration :**

Administration orale.

La dose sera prise telle quelle ou en mélange avec des liquides : lait, jus de fruits, potage ou autres aliments sans en altérer le goût.

**Fréquence d'administration - durée du traitement :**

Veillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Il est important d'adapter la posologie aux besoins individuels des malades.

Un contrôle biologique régulier de la teneur sanguine en calcium, de la teneur urinaire en calcium et des phosphatases alcalines permettra d'évaluer le traitement et de dépister un éventuel excès de vitamines, surtout lors de l'administration de fortes doses.

Que ce soit à titre préventif ou curatif, à chaque indication de la vitaminothérapie D correspond une posologie qui lui est propre.

C'est sur cette base que le schéma suivant a été établi :

**1) Doses faibles : (1 ampoule de D-Cure par mois).**

- prévention de l'ostéoporose : 1 ampoule par mois ou tous les 2 mois, il est nécessaire d'assurer en même temps un apport de calcium,
- chez la femme, durant la grossesse et l'allaitement : 1 ampoule tous les deux mois.

**2) Doses moyennes : (1 ampoule de D-CURE par semaine).**

- les personnes prenant des anti-convulsifs, phénobarbital et phénytoïne pour lesquelles un contrôle biologique a montré la nécessité



Notice : Inform

6 118001 041077

Jardiance 10 mg  
(Empagliflozine)  
30 comprimés pelliculés  
BOTTU S.A. PPV: 550 DH 00

313839-02

**Jardiance**

Empagliflozine

Lot n°  
الحصة

903911

Exp

انتهاء الصلاحية

02 2022

# 10 mg comprimés pelliculés 25 mg comprimés pelliculés

Voie orale

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire pour permettre une identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Veuillez déclarer tout effet indésirable suspecté.

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

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

important  
régime alim  
comme vo  
votre phar

Qu'est-ce qu  
Le diabète de  
liée à la fois à  
vie. Si vous a  
pancréas ne  
pour contrôle  
sang, et votre  
d'utiliser sa p  
efficace. Ceci  
de glucose da  
entraîner des  
des maladies  
rénales, la cé

Lot n°

الحصة

801306

Exp

انتهاء الصلاحية

01 2021



6 118001 04 1077

Jardiance 10 mg

(Empagliflozine)

BOTTU S.A

30 comprimés pelliculés

PPV : 550 DH 00



Boehringer  
Ingelheim

iculé  
liculés

ance supplémentaire qui permettra  
nations relatives à la sécurité. Les professionnels  
e suspecté.

- JARDIANCE peut également être utilisé avec d'autres médicaments. Il peut s'agir de médicaments à prendre par voie orale ou d'insuline administrée par voie injectable.

Il est important pour vous de continuer votre régime alimentaire et l'exercice physique comme vous l'a expliqué votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Qu'est-ce que le diabète de type 2 ?

Le diabète de type 2 est une maladie qui est liée à la fois à vos gènes et à votre style de vie. Si vous avez un diabète de type 2, votre pancréas ne fabrique pas assez d'insuline pour contrôler le taux de glucose dans



8001 04 1077

Jardiance 10 mg  
(Emsogliflozine)  
10 comprimés pelliculés

313839-01

PPV : 550 DH 00

Exp

النتهاء الصلاحية

01306

01 2021



Boehringer  
Ingelheim

veillance supplémentaire qui permettra  
ormations relatives à la sécurité. Les professionnels  
able suspecté.

- JARDIANCE peut également être utilisé avec d'autres médicaments. Il peut s'agir de médicaments à prendre par voie orale ou d'insuline administrée par voie injectable.

Il est important pour vous de continuer votre régime alimentaire et l'exercice physique comme vous l'a expliqué votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Qu'est-ce que le diabète de type 2 ?

Le diabète de type 2 est une maladie qui est liée à la fois à vos gènes et à votre style de vie. Si vous avez un diabète de type 2, votre pancréas ne fabrique pas assez d'insuline pour contrôler le taux de glucose dans



6 118001 04 1077

Jardiance 10 mg  
(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

BOTTU S.A

PPV : 550DH00

Lot n°

الحصة

Exp

انتهاء الصلاحية

801306

01 2021

Boehringer  
Ingelheim

# elliculés elliculés

veillance supplémentaire qui permettra  
ormations relatives à la sécurité. Les professionnels  
rable suspecté.

- JARDIANCE peut également être utilisé avec d'autres médicaments. Il peut s'agir de médicaments à prendre par voie orale ou d'insuline administrée par voie injectable.

Il est important pour vous de continuer votre régime alimentaire et l'exercice physique comme vous l'a expliqué votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

Qu'est-ce que le diabète de type 2 ?

Le diabète de type 2 est une maladie qui est liée à la fois à vos gènes et à votre style de vie. Si vous avez un diabète de type 2, votre pancréas ne fabrique pas assez d'insuline pour contrôler le taux de glucose dans votre sang et votre

l®  
Extra

Bande

6



G135-10H

Français

## RIPE ET DOMAINE D'UTILISATION

Les bandelettes fines. Les bandelettes sont pourvues d'un revêtement qui assure la mesure du taux de glucose dans le sang entier. Elles fonctionnent avec le glucomètre On Call. Il est ensuite absorbé automatiquement dans la cellule. Une décharge électrique passagère se produit durant la mesure. Le résultat est calculé sur la base du courant électrique détecté par le glucomètre. Les glucomètres sont calibrés pour mesurer le glucose dans le sang.

Diagnostic in vitro. Les bandelettes ne sont pas destinées à être utilisées pour le diagnostic externe. Les bandelettes On Call® sont également utilisées par les professionnels de santé pour mesurer le taux de glycémie dans le sang entier des eaux capillaires. Les bandelettes peuvent être prélevées sur le bout du doigt, l'avant-bras et la paume de la main. Elles sont également utilisées pour vérifier l'effet des programmes

## COMPOSITION

Chaque bandelette est composée de produits chimiques réactifs et stables. Ces produits chimiques sont : Glucose oxydase < 25 IU, médiateur < 300 µg, autres substances non réactives. Chaque flacon de bandelettes contient un agent déshydratant.

## CONSERVATION ET MANIPULATION

- Conservez les bandelettes dans leur flacon de protection avec le capuchon bien fermé. Ceci assure une conservation optimale.
- Conservez les bandelettes dans un endroit frais et sec, à température ambiante, 2 - 30 °C (36 - 86 °F).
- Conservez-les à l'abri de la chaleur et de la lumière.
- Ne pas congeler les bandelettes ni les conserver au réfrigérateur.
- Utilisez les bandelettes à température ambiante. Ceci permet d'assurer des résultats corrects.
- Ne pas entreposer ni utiliser les bandelettes dans un endroit humide, ex. la salle de bain.
- Ne pas entreposer le glucomètre, les bandelettes ou la solution contrôlée à proximité de produits contenant des agents blanchissants.
- Ne transférez pas les bandelettes de test dans un nouveau flacon tout autre récipient.
- L'insertion et le retrait répété d'une bandelette dans la fente d'insertion peut résulter à des erreurs de lecture.
- Remettez le capuchon immédiatement après avoir retiré une bandelette.
- Utilisez la bandelette immédiatement après l'avoir retirée du flacon.
- N'utilisez pas les bandelettes de test après la date de péremption indiquée sur le flacon. Les bandelettes utilisées après la date de péremption peuvent donner des résultats erronés.
- Important: Toutes les dates de péremption sont indiquées en année et mois. 2015-01 signifie janvier 2015.
- Un flacon de bandelettes de test peut être utilisé dans les six mois qui suivent son ouverture. La date d'expiration du flacon entamé est de 6 mois à compter de la date à laquelle le flacon a été ouvert. Notez la date d'expiration sur l'étiquette du flacon entamé dès que vous l'avez ouvert.

- Pour une utilisation

Collaborer  
fixer ens  
également  
tests de g  
Taux de g

A jour  
2 heu

Votre glu  
instruction  
doit être  
ensemble  
test de c  
flacon de  
d'auto-su  
pas corre  
votre dis  
Pour con  
plage CT  
de la sol  
assurez-  
MISE EN  
fourchet  
tester ve  
Contacte

Les b  
foncti  
de g  
N'utili  
matér  
Ne tes  
capill  
Le glu  
vente p  
peuvent  
Un h  
induire  
votre hé  
Des ta  
induiront  
Le syst  
n'affecte  
Les grai  
Les bande

Facture N°: FA19/0959

Date	Code Client
03/10/2019	1167

B.L.N°: Bon de livraison - BL19/0960 du 03/10/2019

B.C.N°:

Mode Paiement :

ARIRENE HASSAN

CASABLANCA  
ICE :

Référence	Désignation	Quantité	P.U. HT	Montant HT
E006	KIT GLUCOMETRE ON CALL EXTRA	1,000	83,33	83,33
EB50	BANDELETTE ON CALL EXTRA B/50	1,000	116,67	116,67

**AZUR LABO**  
54, Rue Salim Cherkaoui  
Quartier des Hôpitaux - Casablanca  
Tél: 05 22 20 52 25 - Fax: 05 22 20 50 89

Arrêtée la présente Facture à la somme (T.T.C) de :

Deux cent quarante Dirhams

Total HT	200,00
<b>Net HT</b>	<b>200,00</b>
Total TVA	40,00
Total TTC	240,00
<b>NET A PAYER</b>	<b>240,00</b>

ICE : 000084433000003

Siège

SARL De 500 000 00 Dh - RC : 60833  
Patente N° : 34022996 - T.V.A : 732338  
IF : 02200944 - ICE: 000084433000003  
52 BD de Fès El Haddaouia 3, Ain Chok  
Casablanca . Tél .: 05 22 21 55 05

Show room

Patente N° : 36337363 -T.V.A : 732338  
IF : 2200944 - RC : 60833  
54 Rue Salim Cherkaoui  
Quartier des Hôpitaux - Casablanca  
Tél .: 05 22 20 52 25 / Fax : 05 22 20 50 89  
E-mail : laboazur@hotmail.fr