

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

ditions 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.

armacie :

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.

ique :

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

ducation :

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.

taire :

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.

adie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge - Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 03579

Société : Royal Air Maroc

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : TAI BI MOHAMMED

Date de naissance : 1950

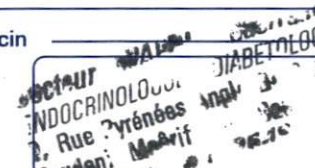
Adresse : 18, Rue 25 SEN HAGA Hay EL HANA CASA BLANCA

Tél. : 06.75.15.01.77

Total des frais engagés : 3630,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13/11/2019

Nom et prénom du malade : TAI BI MOHAMMED Age : 1950

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Diabète

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 : Casablanca

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
13.11.12		6	2500	DOCTEUR NADIA ENDOCRINOLOGUE 8, Rue Mohamed Ben Bouzid, Monastir Tunisie

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. MENEJAH Angie Bd. Ibnou Sina Ray Hassani - Casablanca Al. : 05 22 88 50 05	13/11/19	3470,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE REGRAGUI Angle Bd. Sidi Abderrahmane et Route d'Azemmour CASABLANCA Tél : 022.90.09.87 - Fax : 022.90.09.87	12/11/2013	B160 + P A,34	16.00 Dhs

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553
	B

[Création, remont, adjonction]

A 3D coordinate system is shown with three axes: H (up), D (left), and B (down). The H-axis is vertical, the D-axis is horizontal to the left, and the B-axis is vertical downwards. The axes are represented by arrows pointing in their respective directions.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

Dr. Wafdi Abderrahim

الدكتور وافدي عبد الرحيم
اختصاصي من كلية الطب بباريز

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Paris

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

Diabète - Cholestérol - Hypertension
Obésité - Thyroïde

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

الكوليستيرونول - السمنة

Casablanca, le 13/11/19 الدار البيضاء، في

→ Dr. Wafdi Abderrahim

350,00 x 4



• Indine Atropal 100mg x 10 - 18M. $\text{P} \text{t} 3 \text{ mm}$

350,00 x 2



• Indine Atropal 100mg x 10 - 18M. $\text{P} \text{t} 3 \text{ mm}$

20,80 x 4



• Phenylpiperazine 500mg x 21. $\text{P} \text{t} 3 \text{ mm}$

108,00 x 4



Phenylpiperazine 500mg x 21. $\text{P} \text{t} 3 \text{ mm}$

128,10 x 5



Carbiphen 500mg x 21. $\text{P} \text{t} 3 \text{ mm}$

71,80 x 2

DOCTEUR WAFDI
ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
2, Rue Pyrénées Angle Bd. Roudani
Casablanca - Maroc

Insuline 100U x 21. $\text{P} \text{t} 1 \text{ lit.}$

Metformine 1000mg x 21. $\text{P} \text{t} 1 \text{ lit.}$



2، زنقة عبد الله راجع (برني سبا) زاوية شارع ابراهيم الروانى - المعارف - الدار البيضاء - الهاتف: 05 22.25.19.70

2, Rue Abdallah RAJAI (Ex. Pyrénées) - Angle Bd. Brahim Roudani - Maârif - CASABLANCA - Tél. : 05 22.25.19.70

123470,60

Pharmacie
Dr. MENJRA
16, Avenue Bd. Brahim Roudani
Casablanca
Tel. : 05 22 89 50 05

100 UI/ml

Actrapid®

Penfill®

Solution injectable en cartouche

Composition qualitative et quantitative

Insuline humaine, ADNr (produite par technologie de l'ADN recombinant dans *Saccharomyces cerevisiae*).

1 ml contient 100 UI d'insuline humaine.

1 cartouche contient 3 ml l'équivalent de 300 UI.

Une UI (unité internationale) correspond à 0,035 mg d'insuline humaine anhydre.

Forme pharmaceutique

Solution injectable en cartouche.

Solution aqueuse, limpide et incolore.

Indications thérapeutiques

TraITEMENT du diabète.

Posologie et mode d'administration

Actrapid® est une insuline d'action rapide et peut être utilisé en combinaison avec les produits d'insuline

à action prolongée.

Dosage

Le dosage est individuel et déterminé conformément aux besoins du patient. Les besoins individuels en insuline se situent généralement entre 0,3 et 1,0 UI / kg / jour. Les besoins journaliers en insuline peuvent être plus élevés chez les patients avec résistance à l'insuline (par exemple pendant la puberté ou à cause de l'obésité) et plus faible chez les patients avec une production résiduelle d'insuline endogène.

Une injection doit être suivie dans les 30 minutes par un repas ou une collation contenant des glucides.

Adaptation de la posologie

Les maladies concomitantes, en particulier les infections et états fébriles, augmentent généralement les besoins en insuline du patient, ainsi les maladies concomitantes des reins, du foie ou affectant les glandes surrénales,

Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH



8-0204-73-230-1

Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH



8-0204-73-230-1

Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH



8-0204-73-230-1

Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH



8-0204-73-230-1

ou éviter ces réactions. Ces réactions généralement en quelques jours à des rares occasions, des réactions au site nécessitant l'arrêt du traitement par. Avant de voyager entre les zones ayant des horaires, le patient devrait être avisé car cela peut signifier que le patient et des repas à des heures différentes. En raison du risque de précipitation,

100 UI/ml

Mixtard® 30 Penfill®

Suspension injectable en cartouche

Composition qualitative et quantitative

Insuline humaine, ADNr (produite par la technique de l'ADN recombinant sur *Saccharomyces cerevisiae*).

1 ml contient 100 UI d'insuline humaine.

1 cartouche contient 3 ml, soit 300 UI

Une UI (unité internationale) correspond à 0,035 mg d'insuline humaine anhydre.

Mixtard® est un mélange d'insuline soluble et d'insuline isophane (NPH).

Mixtard® 30 se compose de 30% d'insuline soluble et de 70% d'insuline isophane.

Forme pharmaceutique

Suspension injectable en cartouche.

Suspension aqueuse, blanche et opaque.

Indications thérapeutiques

TraITEMENT du diabète sucré.

Posologie et mode d'administration

Mixtard® est une insuline d'action mixte. Sa formulation biphasique contient à la fois une insuline d'action rapide et une insuline d'action prolongée.

Les insulines prémélangées sont généralement administrées une ou deux fois par jour lorsqu'un effet initial rapide associé à un effet plus prolongé est recherché.

Posologie

La posologie est individuelle et est déterminée en fonction des besoins du patient. Les besoins individuels en insuline se situent généralement entre 0,3 et 1,0 UI/Kg/jour. Les besoins journaliers en insuline peuvent être plus élevés chez les patients présentant une résistance à l'insuline (par exemple lors de la puberté ou dans les cas d'obésité) et plus faibles chez les patients présentant une insulinosécrétion endogène résiduelle. Une injection doit être suivie, dans les 30 minutes, d'un repas ou d'un snack contenant des glucides.

Mises en garde et précautions

UI

pa

h

E

ap

q

Il

si

bl

D

tr

pi

U

tr

L'

Mixtard® 30 Penfill®

100U/ml

Suspension injectable

5 cartouches de 3ml

PPV : 350 DH

8-0267-73-230-1

100U/ml

Suspension injectable

5 cartouches de 3ml

PPV : 350 DH

6 118001 120246

100U/ml

Suspension injectable

5 cartouches de 3ml

PPV : 350 DH

8-0264-73-230-1

100U/ml

Suspension injectable

5 cartouches de 3ml

PPV : 350 DH

6 118001 120215

prevu peut entraîner une hypoglycémie. Les patients dont le contrôle glycémique amélioré, par exemple dans le cadre d'une intensification, peuvent constater un changement précurseurs habituels d'hypoglycémie et avertis de cette éventualité.

Les signes précurseurs habituels peuvent être observés chez les patients présentant un diabète ancien.

En cas de changement de type ou de manière de prendre l'insuline, le patient devra faire l'objet d'un suivi médical. Les changements de concentration, de marque et/ou d'origine (insuline humaine, analogue de l'insuline) et/ou de méthode de fabrication peuvent entraîner un changement de posologie.

Le transfert d'un patient à Mixtard® à partir d'une autre insuline peut nécessiter une augmentation ou une diminution des doses d'injections quotidiennes ou une modification de la posologie. Ces modifications peuvent être effectuées avec leurs produits d'insuline habituels. Si un ajustement de la posologie s'avère nécessaire, il peut être effectué par un passage à Mixtard®, il pourra être effectué par un ajustement de la posologie ou par une injection ou pendant les premières semaines. Comme avec toute insulinothérapie, des réactions d'injection peuvent survenir, se traduisant par des rougeurs, urticaire, inflammation, des gonflements et décongestion. Une réaction d'hypersensibilité peut également survenir.

GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé, boîte de 50 chlorhydrate de metformine.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament et tout particulièrement les informations sur l'acidose lactique mentionnées dans la rubrique « Avertissement et précautions ».

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 jamais à quelqu'un d'autre même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Sommaire notice

Quel content cette notice :

1. Qu'est ce que GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUÉ GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

GLUCOPHAGE contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications Thérapeutiques

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard. Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang.

GLUCOPHAGE aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de GLUCOPHAGE à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. GLUCOPHAGE est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

GLUCOPHAGE est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls ne sont pas suffisants pour contrôler le taux de glucose sanguin ; il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline). Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRNDRE GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Ce que contient GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé » dans la rubrique 6)
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux (débit de filtration glomérulaire inférieur à 45 mL/min).

- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde. Une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins.

Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «

Avertissement et précautions »).

- Si vous consommez beaucoup d'alcool, Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un nécessitez l'injection d'un produit de contraste à base de circulation sanguine.

- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE un ce après de tels examens ou interventions chirurgicales.

Si vous avez besoin ou non d'un traitement pendant cette période, il est important que vous suivez précisément les instructions d'emploi ; mise en garde spéciales

Avertissement et précautions

Veuillez noter le risque particulier suivant l'acidose lactique.

GLUCOPHAGE peut provoquer une complication très rare, appelée acidose lactique, en particulier si vous renez pas correctement. Le risque d'acidose lactique est le double ou en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé (plus de 48 heures), de pertes d'liquides organiques liée à de fortes diarrhées ou à des vomissements, et d'affections médicales dans lesquelles une partie d'oxygène (telles que les maladies cardiaques aiguës). Il est important de respecter la prise de votre traitement diététique et la pratique d'un exercice physique régulier, réduire le risque d'acidose lactique.

L'acidose lactique peut apparaître de manière subtile, non spécifique comme des vomissements, des maux d'estomac (abdominaux) avec crampes musculaires, une sensation avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous avez une acidose lactique, il peut noter une baisse de la température et un rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, contactez immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut entraîner un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPHAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop élevé). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hyperglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les métildiazépines), il y a une risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hyperglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. **Interactions avec d'autres médicaments**

Autre médicament et GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé. Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant l'examen et au moins 48 heures après l'examen (voir « Veuillez à demander conseil à votre médecin » ci-dessus).

Prévenez votre médecin si vous prenez Glucophage en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Glucophage :

- D'urétiliques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine).

- Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).

- Corticoïstes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).

- Autre médicaments utilisés pour traiter le diabète.

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

Interactions avec les aliments et les boissons

GLUCOPHAGE 500mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons. Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'été ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre

20,80

20,80

20,80

20,80

Glucophage une fois par jour. Pour le jour, en 2 prises distinctes. La fonction (tous les 3 à 6 mois)

Si vous prenez également de l'insuline de Glucophage à prendre.

Surveillance

- Votre médecin contrôlera régulièrement et adaptera la dose de Glucophage au taux de sucre dans le sang. Veillez à ce que ce soit particulièrement important si vous êtes âgée (65 ans et plus).

- Votre médecin contrôlera également le fonctionnement de vos reins. Des cas nécessaires si vous êtes âgée (65 ans et plus) ou normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE

Prenez Glucophage pendant ou après repas indésirables sur votre digestif. Les comprimés ne doivent pas être comprimés avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, - Si vous prenez séparément deux (au petit-déjeuner) et une le soir (au dîner).

- Si vous prenez séparément trois (au petit-déjeuner), une le midi (au déjeuner) et au bout d'un certain temps, Glucophage sont trop forts ou trop votre pharmacien.

Symptômes et instructions en cas

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucophage, développer une acidose lactique. Les symptômes, comme des vomissements (abdominaux) avec crampes musculaires avec une fatigue intense et des difficultés à respirer.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Instruction en cas d'omission d'un repas

Si vous oubliez de prendre GLUCOPHAGE. Ne prenez pas de dose double pour oublier de prendre. Prenez la dose

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur

ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables
Boîtes de 14 et 28
Chlorhydrate de lercanidipine

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables contiennent une substance appelée chlorhydrate de lercanidipine. C'est un médicament de la classe des Antagonistes calciques /Antihypertenseurs. Il est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables dans les cas suivants:

- allergie connue à l'un des composants du comprimé,
- angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement,
- infarctus dans le mois précédent,
- en cas de maladie grave du foie ou du rein.

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLE en cas d'association au dantrolène, au kêtconazole et à l'itraconazole (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

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

Faites attention avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables:

Mises en garde

Chez les patients présentant certains troubles cardiaques, le traitement par lercanidipine sera instauré sous surveillance médicale particulière.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

En cas d'insuffisance cardiaque, le patient sera tout particulièrement surveillé en début de traitement.

Prise ou
Ce médicament
(voir Ne
sécables)
AFIN D'E
PLUSIEUR
(perfusion),
SYSTEMA
A VOTRE

LOT 190618 1
EXP 03 2022
PPV 128,00

Grossesse
Il est préférable
grossesse et
Si vous êtes
consultez v
le poursuivre
Demandez à
de prendre ce
LOT 190618 1
EXP 03 2022
PPV 128,00

Liste des ex
3. COMM
sécables ?
Posologie
La posologie
(10 mg)). Da
primé par jou
par jour.

LOT 190618 1
EXP 03 2022
PPV 128,00

Mode et v
Voie orale
Les compri
devant pas
Les compri
préférence

LOT 190618 1
EXP 03 2022
PPV 128,00

Fréquence d'administration
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A
L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée du traitement
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A
L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû:
En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables:
Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement sans essayer de rattraper cet oubli.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
Comme tous les médicaments, ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- maux de tête, rougeurs du visage accompagnées ou non de bouffées de chaleur, œdèmes des membres inférieurs (infiltration de liquide dans les jambes), palpitations, des étourdissements ont également été rapportés.

Plus rarement :

- fatigue, troubles digestifs à type de nausée avec ou sans vomissements, diarrhées, douleurs épigastriques (douleurs au niveau de l'estomac), myalgie (douleurs musculaires), réactions allergiques au niveau de la peau, augmentation de la diurèse (urines émises pendant 24 heures), somnolence.

Une hypotension peut apparaître dans de rares cas,
quelques rares cas d'inflammation des gencives.
Très rarement, des troubles associant une rigidité, des tremblements et/ou des mouvements anormaux ont été signalés avec certains inhibiteurs calciques.

tanakan® 40mg

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

comprimé enrobé

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET EST-IL UTILISE ?

VASODILATATEUR PERIPHERIQUE (C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué pour le traitement symptomatique des troubles cognitifs du syndrome de la maladie d'Alzheimer, à l'exception de toute autre type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

71,30

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

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

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

71,30



VAXIGRIP

Suspension injectable en seringue préremplie

Vaccin grippal (inactivé, à virion fragmenté)

Souches 2019/2020

Veuillez lire attentivement cette notice avant de vous faire vacciner, vous ou votre enfant, 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.
- Le vaccin a été personnellement prescrit à vous ou à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Si vous ou votre enfant ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que VAXIGRIP et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VAXIGRIP ?
- Comment utiliser VAXIGRIP ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver VAXIGRIP ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que VAXIGRIP et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : vaccin contre la grippe - code ATC : J07BB02

VAXIGRIP est un vaccin.

Ce vaccin aide, vous ou votre enfant, à vous protéger contre la grippe. VAXIGRIP doit être utilisé selon les recommandations officielles.

Lorsqu'une personne reçoit le vaccin VAXIGRIP, le système immunitaire (le système de défense naturelle de l'organisme) développe sa propre protection (anticorps) contre la maladie. Aucun des composants du vaccin ne peut causer la grippe.

La grippe est une maladie qui peut se propager rapidement et qui est causée par différentes souches de virus qui peuvent changer chaque année. C'est pourquoi, vous ou votre enfant pouvez avoir besoin d'être vacciné chaque année. Le plus grand risque de contracter la grippe se situe pendant les mois les plus froids, entre octobre et mars. Si vous ou votre enfant n'avez pas été vacciné durant l'automne, il est encore possible de l'être jusqu'au printemps car vous ou votre enfant courrez le risque de contracter la grippe jusqu'à cette période. Votre médecin pourra vous recommander le meilleur moment pour vous faire vacciner.

VAXIGRIP est destiné à vous protéger, ou à protéger votre enfant, contre les trois souches de virus contenues dans le vaccin, environ 2 à 3 semaines après l'injection. La période d'incubation de la grippe est de quelques jours ; ainsi, si vous ou votre enfant êtes exposé à la grippe juste avant ou juste après la vaccination, vous ou votre enfant pouvez encore développer la maladie.

Le vaccin ne vous protégera pas, vous ou votre enfant, des rhumes, même si certains des symptômes ressemblent à ceux de la grippe.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VAXIGRIP ?

Pour être certain que VAXIGRIP vous est adapté ou est adapté à votre enfant, il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si l'un des points ci-dessous vous concerne vous ou votre enfant.

Si vous ne comprenez pas quelque chose, demandez à votre médecin ou votre pharmacien de vous expliquer.

N'utilisez jamais VAXIGRIP :

- Si vous ou votre enfant êtes allergique (hypersensible) aux substances suivantes :
 - à l'un des autres
 - à tout constituant, œufs (ovalbumin, l'oxitoxinol-9).
- Si vous ou votre enfant avez une maladie a

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre

Avant la vaccination, vo

- avez une faible rép
- ffectuant le système immunitaire,

souffrez de troubles de la coagulation ou êtes facilement sujet aux bleus.

Votre médecin décidera si vous ou votre enfant devez être vacciné.

Un événissement peut survenir (surtout chez les adolescents) après, voire avant, l'injection avec une aiguille. Aussi, parlez-en à votre médecin ou votre infirmier, vous ou votre enfant vous êtes évanciné lors d'une précédente injection.

Si, pour quelque raison que ce soit, vous ou votre enfant devez faire une analyse sang dans les jours qui suivent la vaccination grippale, parlez-en à votre médecin. L'effet, des tests faussement positifs ont été observés chez quelques patients qui avaient été récemment vaccinés.

Comme pour tous les vaccins, VAXIGRIP peut ne pas protéger complètement toutes les personnes vaccinées.

Enfants

Voir rubrique « Avertissements et précautions ».

Autres médicaments et VAXIGRIP

- Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous ou votre enfant prenez ou avez pris récemment un autre vaccin ou un autre médicament.
- VAXIGRIP peut être administré en même temps que d'autres vaccins, mais sur des membres différents. Dans ce cas, les effets indésirables pourront être intensifiés.
- La réponse immunologique peut être diminuée en cas de traitement immunosuppresseurs tels que les corticostéroïdes, les médicaments cytotoxiques ou la radiothérapie.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser ce médicament.

Les vaccins contre la grippe peuvent être utilisés à tous les stades de la grossesse. Les données de sécurité disponibles sont plus importantes pour le deuxième et troisième trimestre que pour le premier trimestre ; cependant, les données d'utilisation de vaccins grippaux inactivés dans le monde n'indiquent pas d'issues normales pour les fœtus et la mère attribuables au vaccin.

VAXIGRIP peut être utilisé pendant l'allaitement. Votre médecin ou votre pharmacien sera en mesure de décider si vous devez recevoir VAXIGRIP.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

VAXIGRIP n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

VAXIGRIP contient du potassium et du sodium

Ce médicament contient moins d'1 mmol de potassium (39 mg) et de sodium (23 mg) par dose, c'est-à-dire qu'il est pratiquement sans potassium et sans sodium.

3. Comment utiliser VAXIGRIP ?

Les adultes reçoivent une dose de 0,5 ml.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Tous les enfants à partir de l'âge de 36 mois reçoivent une dose de 0,5 ml.

Tous les enfants âgés de 6 mois à 35 mois reçoivent une dose de 0,25 ml.

Si les recommandations nationales le préconisent, une dose de 0,5 ml peut être administrée.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Ain seba Casablanca

Vaxigrip inj b1 ser

0,5 ml

P.P.V : 72,80 DH

5 118001 080748

Dr. Wafdi Abderrahim

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Paris

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

Diabète - Cholestérol - Hypertension
Obésité - Thyroïde

الدكتور وافدي عبد الرحيم
اختصاصي من كلية الطب بباريس

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

الكوليستيرونول - السمنة

Casablanca, le ١٢/١١/١٩ الدار البيضاء، في

Dr. Wafdi Abderrahim

Dr. Wafdi Abderrahim

Dr. Wafdi Abderrahim

LABORATOIRE REGRAGUI
Angle Bd. Sidi Brahim Roudani
et Route d'Azemmour - CASABLANCA
Tel : 022.90.09.67 - Fax : 022.90.09.27

Dr. Wafdi Abderrahim
ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
1, Rue Pyrénées Angle Bd. Brahim
Roudani - Maârif - Casablanca
Tél. : 022.90.09.67 - Fax : 022.90.09.27



مختبر التحاليل الطبية الرگراي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplomé de la Faculté
de Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-01-1950, âgé (e) de : 69 ans
Enregistré le: 12-11-2019 à 09:15
Édité le: 12-11-2019 à 10:22
Prélèvement : au labo
Le : 12-11-2019 à 09:24

Mr Mohamed TAIBI

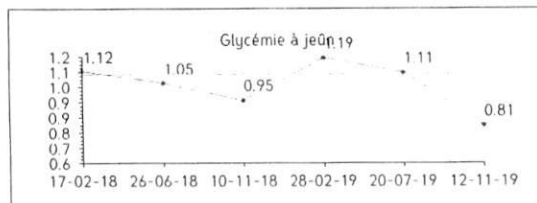
Référence : 1911122028

Prescrit par : Dr WAFDI Abderrahim

BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/Roche)

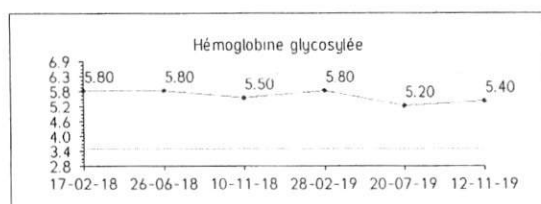
20-07-2019

Glycémie à jeûn	0.81 g/l 4.5 mmol/l	(0.70-1.10) (3.9-6.1)	1.11 6.2
-----------------	------------------------	--------------------------	-------------



20-07-2019

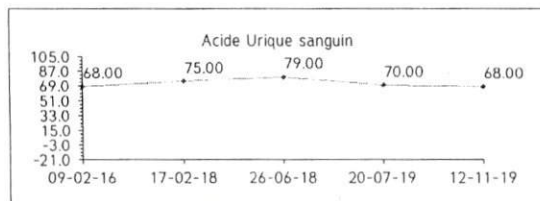
Hémoglobine glycosylée (HPLC /D10.Biorad)	5.40 %	(3.50-6.25)	5.20
--	--------	-------------	------



Interprétation:

Glycémie proche de la normale : 6-7
Bon contrôle : 7-8
Métabolisme mal équilibré : >8

Acide Urique sanguin	68 mg/l 405 µmol/l	(<84) (<501)	70 417
----------------------	-----------------------	-----------------	-----------



LABORATOIRE REGRAGUI
Angle Bd Sidi Abderrahmane et
Route d'Azemmour - Casablanca
Tél: 0522 90 09 67 - Fax: 0522 90 00 67

Page 1 sur 2



مختبر التحاليل الطبية الرگراچي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplomé de la Faculté
de Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 1911122028

Casablanca le 12-11-2019

Mr Mohamed TAIBI

Date de l'examen : 12-11-2019
Caisse : **MUPRAS**

INPE :



Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E
0100	Acide urique	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B

TOTAL DOSSIER : 160 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cent soixante dirhams

*LABORATOIRE REGAGUI
Angle Bd. Sidi Abderrahmane
et Route d'Azemmour - CASABLANCA
Tél : 022.90.09.67 - Fax : 022.90.09.27*