

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

## Prescription :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Prescription 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.

## Prescription :

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

## Prescription :

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.

## Prescription :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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



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

## Déclaration de Maladie

N° P19-0035559

ND: 15201

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3579 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : TAIBI MOHAMMED

Date de naissance : 1950

Adresse : 18, Rue 25 MAY EL HANNA (Rue SEN HAJA)  
CASABLANCA

Tél. : 0675150177 Total des frais engagés : 2147,60 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur WAFDI Abderrahmane  
Endocrinologue - Diabétologue  
7, Rue Anouar Tél: 25.18.70

Date de consultation : 13 / 05 / 14

Nom et prénom du malade : TAIBI Mohamed Age: 70 ans

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 Le : 17 / 03 / 2020

Signature de l'adhérent(e) :





# RELEVÉ 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
13/3/2020		6	2000	Docteur WAFDI Abderrahim Endocrinologue - Diabétologue Rue des Palmiers - Tél. 25.12.20

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Dr. MENOUSSI 16, Angle Bd. Ibnou Sina - Casablanca Tél. : 05 22 89 50 05	13/03/2020	2147,60

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
RECORAGUI Casablanca	11.03.2020	B6 No. 8 A.34	680DH

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ 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 canaux, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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 بباريز

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

الكوليسترول - السمرة

Casablanca, le 13/03/20



Pharmacie MENJTA  
Dr. MENJTA Samir  
16, Angle Bd. Ibnou Sinaa Rue 4  
Hay Hassani - Casablanca  
Tél. : 05 22 89 50 05

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1,  
Ain sebaa Casablanca  
Vaxigrip inj b1 ser  
0.5 ml  
PPV : 72,80 DH  
Oxyal® + OXYD®  
RIMA PHARMA  
PVC : 60,00  
2021-03  
149  
LOT

Dr. WAFDI Abderrahim  
Endocrinologue - Diabétologue  
Rue Pyrenées Tél: 25.19.70

2, زقة عبد الله راجع (برني سابق) - زاوية شارع ابراهيم الورداني - المعارف - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22.25.19.70

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

2147,60



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,

somnolen

d'appétit

Dans le di

traités cor

potentielle

Une hypc

trop élevé

d'omission

Les patient

amélioré,

peuvent co

habituels d

conséquen

Les signes

précurseurs

habituels peuvent

disparaître

chez les

patients

présentant

un diabète

ancien.

Le transfe

d'un patient

à un autre

type ou

d'insuline

doit se fa

ire sous

surveillan

ce médica

le. Les

changemen

ts de concentr

ation, de mar

que d'origine

(l'insuline

humaine, analogue

et/ou de

méthode de

fabrication

peuvent en

traire un

de changem

ent de la

posologie.

Le transfe

rt d'Actrapid®

à partir d'un

autre type

d'insuline

doit être

précédé

d'une augmen

tation du

nombre d'in

jections q

u'une modifi

cation de la

posologie

utilisée ave

c d'insuline

habituelle.

Si un ajust

ement est

nécessaire

au passag

e du patient

à Actrapid®

, il peut être

conseillé

de donner

la première

dose ou pen

dant les

premières

semaines.

Comme

avec toute

insulinothé

rapie, des

réactions

à l'injection

peuvent

survenir

et se tradui

sent par

des rougeu

rs, urticaire

, inflamm

ation, des

œdèmes

, gonflem

ents et

démange

aisons. Une

rotation

des sites

d'injection

dans une

zone don

née peut

entraî

ner ou

éviter

ces réac

tions. Ces

réactions

dispara

issent

générale

ment en

quelques

jours à

quelques

semain

es. À

rares

occasions

, des

réactions

au site

d'injection

peuvent

nécessi

ter l'arrêt

du traitem

ent par

Actrapid®.

Avant

de voyag

er entre

les zones

ayant

différen

ts horai

res, le

patient

devrait

être

avisi de

consul

ter son

médecin

car cela

peut

signifi

er que

le

patient

doit

prendre

des

repas

à

des

heures

différen

tes.

En

raison

du

risque

d'une

précipit

ation

dans

les

premières

semaines

après

le

transfert

à un

autre

type

d'insu

line.

Le

transfe

rt d'un

patient

à un

autre

type

ou

d'insu

line

doit

se

fa

ire

sous

sur

veillan

ce

méd

icale.

Les

changem

ts de

concent

ration,

de

mar

que

d'origi

ne (l'in

suline

humai

ne, an

alogue

et/ou

de

méth

ode

de

fabri

cation

peu

vent

entra

îner un

de

changem

ent

de

la

posol

ogie.

Le

transfe

rt d'Act

rapid®

à

partir

d'un

autre

type

d'insu

line

doit

être

préc

édé

d'une

augm

en

tation

du

nom

bre

d'in

jecti

ons

q

u'

ne

modi

fi

cation

de

la

posol

ogie

uti

lisée

ave

c

d'insu

line

habi

tuelle.

Si

un

ajust

em

est

né

cessaire

au

passag

e

du

pati

ent

à

Act

rapid®

, il

peut

être

conse

illé

de

don

ner

la

pre

mière

dose

ou

pen

dant

les

pre

m

ières

se

m

ai

nes.

Com

me

avec

toute

*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

الكوليسترول - السمينة

Casablanca, le 11/03/20 في الدار البيضاء،

*Dr. Wafdi Abderrahim*

*Rien à voir. Pas de sucre.*

*non, c'est bon.*

*pas de sucre.*

*P.A.*



SECTEUR 2044 - 2045  
ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE  
2, Rue Pyrénées Angle Bd. Roudani  
Maârif - Casablanca  
Tél. 05 22.25.19.70

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

Une posologie

particulière

hyperglycémie

En général,

apparaissent

quelques jours.

Il s'agit de soif,

mictions plus fréquentes, nausées,

somnolence, sécheresse et rougeur cutanée,

buccale, perte d'appétit et odeur acétonique.

Dans le diabète de type 1, les épisodes d'hyperglycémie

traînés peuvent entraîner une acidocétose diabétique

potentiellement létale.

Une hypoglycémie peut survenir si la dose de

trop élevée pour les besoins du patient.

L'omission d'un repas ou un exercice physique

prévu peut entraîner une hypoglycémie.

Les patients dont le contrôle glycémique est normal

amélioré, par exemple dans le cadre d'une insulinothérapie

intensifiée, peuvent constater un changement

précurseurs habituels d'hypoglycémie et doivent être

avertis de cette éventualité.

Les signes précurseurs habituels peuvent disparaître

patients présentant un diabète ancien.

En cas de changement de type ou de marque d'insuline,

le patient devra faire l'objet d'un suivi médical attentif.

Les changements de concentration, de marque (faible

type, d'origine (insuline humaine, analogue de l'insuline

humaine) et/ou de méthode de fabrication peuvent nécessiter

un changement de posologie.

Le transfert d'un patient à Mixtard® à partir d'une autre

d'insuline peut nécessiter une augmentation de la dose

d'injections quotidiennes ou une modification de la dose

utilisée avec leurs produits d'insuline habituelle.

Si un ajustement de la posologie s'avère nécessaire,

le passage à Mixtard®, il pourra être effectué dès la première

injection ou pendant les premières semaines ou les premières

Comme avec toute insulinothérapie, des réactions

d'injection peuvent survenir, se traduisant par de la douleur,

des rougeurs, urticaire, inflammation, des ecchymoses,

gonflements et démangeaisons. Une rotation de

Mixtard® 30 Penfill®  
100UI/ml  
Suspension injectable  
5 cartouches de 3ml  
PPV : 350 DH



8-0267-73-230-1





# ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

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

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

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

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

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

## 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 contient 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 DÉCONSEILLÉ en cas d'association au dantrolène, au kétoconazole 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 médic  
(voir Ne  
sécables)  
AFIN D'  
PLUSIEU  
(perfusion),  
SYSTEMATI  
A VOTRE ME

LOT 190618  
EXP 03 2022  
PPV 128,00  
128.00

Grossesse et  
Il est préfér  
grossesse et l  
Si vous décou  
consultez vot  
le poursuivre  
Demandez o  
de prendre t

LOT 190618  
EXP 03 2022  
PPV 128,00  
128.00

## Liste des ex

LOT 190618  
EXP 03 2022  
PPV 128,00  
128.00

## 3. COMMENT

### sécables :

### Posologie

La posolo

10 mg/j).

primé par

par jour.

LOT 190618  
EXP 03 2022  
PPV 128,00  
128.00

## Mode et voie d

Voie orale.

Les comprimés

devant pas être

Les comprimés

préférence le m

LOT 190618  
EXP 03 2022  
PPV 128,00  
128.00

## Fréquence d'adminis

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.

5 mg 10 mg

### Comprimé sécable

**Voie orale**

**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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

**1. QU'EST-CE QUE RAMIPRIL WIN, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique**

Ramipril Win, comprimé sécable contient un médicament appelé ramipril. Celui-ci fait partie d'un groupe de médicaments appelés IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion).

Ramipril Win, comprimé sécable agit en :

- Diminuant la production par votre organisme de substances susceptibles d'élever votre pression artérielle,
- Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins,
- Facilitant à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme.

### Indications thérapeutiques

Ramipril Win. comprimé sécable peut être utilisé :

- Pour traiter une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).
- Pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme (insuffisance cardiaque).
- En traitement à la suite d'une crise cardiaque (infarctus du myocarde) compliquée d'insuffisance cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RAMIPRIL WIN, comprimé sécable ?

### Contre-indications

**Ne prenez jamais Ramipril Win. comprimé sécable :**

- Si vous présentez une allergie (hypersensibilité) au ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants contenus dans Ramipril Win, comprimé scellé listés à la rubrique Informations supplémentaires.
- Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angioedème ». Les signes comportent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.
- Si vous subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, Ramipril Win, comprimé scellé pourrait ne pas vous convenir.
- Si vous avez des problèmes rénaux du fait de la réduction de l'apport sanguin à votre rein (sténose de l'artère rénale).
- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois. Il est également préférable d'éviter de prendre

Ramipril Win, comprimé séc.

- Si votre pression artérielle est élevée, ne prenez pas Ramipril Win, cela peut être dangereux. Si vous n'êtes pas sûr, consultez votre médecin.

**Précautions d'emploi :** mi

Faites attention avec Bam

- Si vous souffrez de problèmes
- Si vous avez perdu une gaine
- Si vous avez la diarrhée, suiez de médicaments diurétiques depuis longtemps
- Si vous allez suivre un traitement (désensibilisation).
- Si vous allez recevoir un anneau intervention chirurgicale ou des médicaments par Ramipril Win, consultez votre médecin.

- Si votre taux sanguin de potassium est
  - Si vous souffrez d'une maladie vasculaire érythémateux systémique.
  - Vous devez informer votre médecin si
- Ramipril est déconseillé en début de grossesse plus de 3 mois, car cela pourrait nuire à ce stade de la grossesse (voir rubrique 6.6).
- Enfant**

L'utilisation de ramipril est déconseillée car la tolérance et l'efficacité de ramipril

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous  
à votre médecin avant de prendre Ramipril.

**Prise d'autres médicaments :**

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien de tous les autres médicaments que vous prenez, quels qu'ils soient, y compris ceux en vente libre, les médicaments à base d'herbes et les compléments alimentaires. Certains médicaments peuvent interagir avec certains autres médicaments. Par ailleurs, certains médicaments peuvent interférer avec l'efficacité de Ramipril Win, comprimé sécable.

Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent rendre Ramipril Win, comprimé sécable moins efficace :

- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).
  - Les médicaments utilisés pour le traitement d'une pression artérielle basse, d'un collapsus, d'une insuffisance cardiaque, d'un asthme ou d'allergies, tels que l'éphédrine, le noradrénaline ou l'adrénaline. Votre médecin devra alors vérifier votre pression artérielle.
- Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils peuvent augmenter la probabilité de survenue d'effets secondaires si vous les prenez avec Ramipril Vin, comprimé scélable :
- Les médicaments utilisés pour soulager les douleurs et l'inflammation (par exemple les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), tels l'ibuprofène ou l'indométacine et l'aspirine).
  - Les médicaments contre le cancer (chimiothérapie).
  - Les médicaments prévenant le rejet d'organe après une transplantation, tels la ciclosporine.
  - Les diurétiques tels que le furosémide.
  - Les médicaments susceptibles d'augmenter la quantité de potassium dans votre sang, tels que la spironolactone, le triamtrène, l'amiloride, les sels de potassium et l'héparine (utilisée pour fluidifier le sang).
  - Les corticoïdes donnés pour une inflammation, tels la prednisolone.
  - L'allopurinol (utilisé pour abaisser l'acide urique dans votre sang).
  - Le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).
- Veillez informer votre médecin si vous prenez l'un ou l'autre des médicaments suivants. Ils pourraient être affectés par Ramipril Vin, comprimé scélable :
- Les médicaments pour le diabète tels que les antidiabétiques oraux et l'insuline. Ramipril pourrait abaisser le taux de sucre dans votre sang (glycémie). Surveillez étroitement votre glycémie lorsque vous prenez Ramipril Vin, comprimé scélable.



## 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 ».

- Garder 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 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

#### Que contient cette notice :

1. Qu'est 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 QUE 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 n'ont pas suffi à 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 CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE 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 vom plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissement et précautions »).
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons 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 « Avertissement 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 avant de commencer à prendre ce médicament.

#### Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine.
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.
- Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période.

Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

#### Précautions 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, mais très grave

appelée acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont : une

fatigue anormale, des douleurs musculaires, des nausées, des vomissements, une

respiration rapide et profonde, une sensation de froid, une température corporelle

abaissée, une baisse de la fréquence cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez

consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPHAGE et contactez

immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE en

même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent

engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez

des symptômes d'hypoglycémie, 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 devez 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 alors être nécessaire de contrôler

plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Glucophage :

- Diurétiques (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).

- Corticostéroïdes (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

réemment pris, ou pourriez 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

vous le prenez avec de l'alcool pendant que vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique

également aux médicaments contenant de l'alcool.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

**Grossesse et allaitement**

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète.

Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de

l'être, afin qu'il puisse modifier votre traitement.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez 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.**

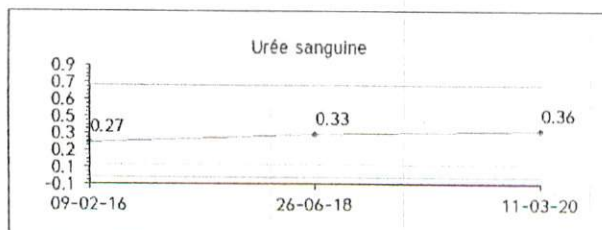
Conduite de véhicules et utilisation de machines

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

Enregistré le: 11-03-2020 à 10:26  
Edité le: 12-03-2020 à 13:51  
Prescrit par : Dr WAFDI Abderrahim

**Mr Mohamed TAIBI**

Né (e) le : 01-01-1950, âgé (e) de : 70 ans  
Référence : **2003112050**



**Créatinine sanguine**  
(Enzymatique / Cobas c311)

10.5 mg/l (7.0-12.0)  
93  $\mu$ mol/l (62-107)

**DFG par CKD EPI**

71.6 ml/min (>60.0)

L'équation du CKD-EPI est plus précise que celle du MDRD et devrait remplacer cette dernière.

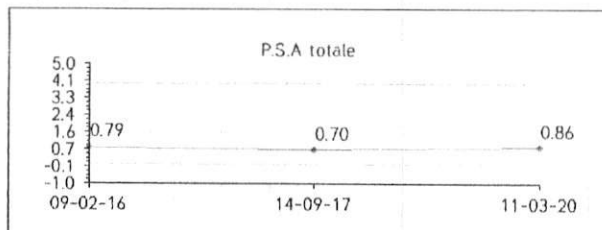
## MARQUEURS TUMORAUX

**P.S.A totale**  
(Chimiluminescence)

0.86  $\mu$ g/l (<4.00)

14-09-2017

0.70



Changement de technique depuis le 31/12/2019

## BIOCHIMIE URINAIRE

**Diurèse de 24h**  
(Sous réserve d'un bon recueil urinaire)

1 750 ml

26-06-2018

1 900

**Microalbuminurie de 24h**  
(Turbidimétrie)

1.9 mg/24h (<15.0)

26-06-2018

2.7







# مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

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



Né (e) le: 01-01-1950, âgé (e) de: 70 ans  
Enregistré le: 11-03-2020 à 10:26  
Edité le: 12-03-2020 à 13:51  
Prélèvement : au labo  
Le : 11-03-2020 à 10:33

**Mr Mohamed TAIBI**

Référence : 2003112050

Prescrit par : Dr WAFDI Abderrahim

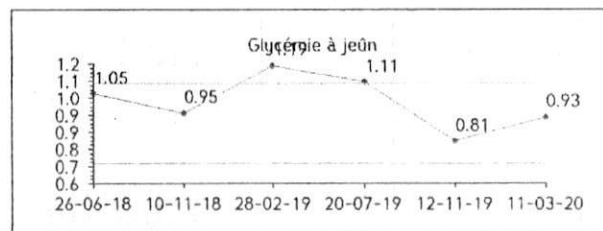
### BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/Roche)

Aspect du sérum

Limpide

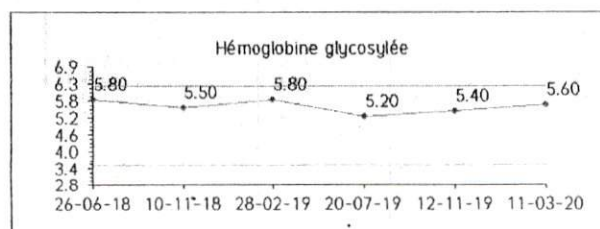
Glycémie à jeûn

0.93 g/l (0.70-1.10) 12-11-2019 0.81  
5.2 mmol/l (3.9-6.1) 4.5



Hémoglobine glycosylée  
(HPLC /D10.Biorad)

5.60 % (3.50-6.25) 12-11-2019 5.40



Interprétation:

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

Urée sanguine

0.36 g/l (0.10-0.71) 26-06-2018 0.33  
6.00 mmol/l (1.67-11.83) 5.50



Compte rendu imprimé en recto verso, prière de tourner la page si nécessaire

Page 1 sur 2



مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

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

**FACTURE N° : 2003112050**

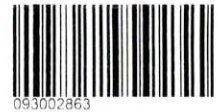
Casablanca le 11-03-2020

**Mr Mohamed TAIBI**

Date de l'examen : 11-03-2020

Caisse : **MUPRAS**

INPE :



Analyses :

**Récapitulatif des analyses**

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E
0111	Créatinine	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0135	Urée	B30	B
0361	PSA	B300	B
0484	Microalbumine de 24H par immunonephelométrie	B120	B

TOTAL DOSSIER : 680 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : six cent quatre-vingts dirhams

