

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Diagnostic 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.

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Prothèse dentaire :

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



Déclaration de Maladie

W3D N° P19- 0041572
34937

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2956 Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : HASSAN BACHIDA

Date de naissance :

Adresse : Habituée

Tél : 0661187126 Total des frais engagés : 3240,10 DHS

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual
et Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél : 05 22 86 14 14

Date de consultation : 21/07/2020

Nom et prénom du malade : HASSAN BACHIDA Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : DIABETE + HYPERTENSION

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 : 28/07/2020

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
21 07 2016	3		300 AM	 Dr. Hassan EL GHOMARI Endocrinologie Nutrition Boulevard Anouar 22 86 14 14

$$\begin{array}{r} 21 \\ - 07 \\ \hline 206 \end{array}$$
 300 m

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p><i>Pharmacie HIND LAKHANI</i> <i>Docteur en Pharmacie</i> <i>400, Route d'El Jadida</i> <i>CASABLANCA</i> <i>098.86.97.Fax 022.98.24.76</i></p>	21/07/2026	2565,10

<p> Pharmacia Hind LAKHINA Docteur en Pharmacie 400, Route d'El Jadida CASABLANCA 098.86.97. Fax: 022.98.24.76 42753 </p>	<p> 21/07/66 </p>	<p> 2565, </p>
--	--------------------------	-----------------------

[illegible][illegible]

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
	29.07.2020					350,00

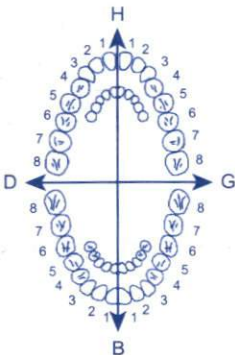
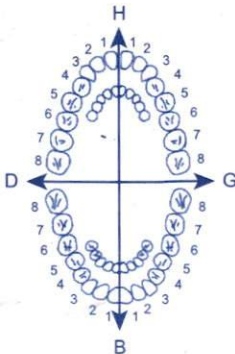
	27.06.20				345.00
--	----------	--	--	--	--------

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

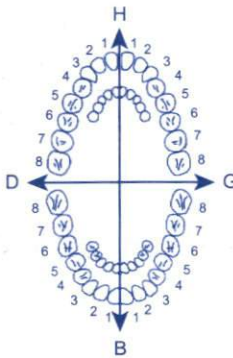
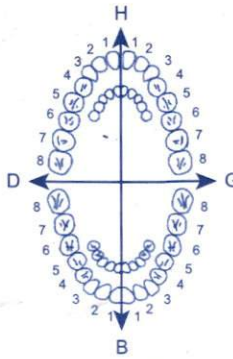
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient DES TRAVAUX
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> </div>			
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> D 25533412 00000000 00000000 35533411 </div> <div style="text-align: center;"> H 21433552 00000000 00000000 11433553 B </div> <div style="text-align: center;"> G </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXI

Docteur Hassan EL GHOMARI

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition & Croissance

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc
de Montréal - Canada



الدكتور حسن الغماري

أستاذ جامعي بكلية الطب و الصيدلة

أخصائي أمراض الغدد - داء السكري

التغذية و النمو

طبيب سابقا بمستشفى سان لوك
مونتريال - كندا

Casablanca, le : 21 04 2020 : الدار البيضاء في

Mme MARTOUH RACHIDA

3 x 6.80

1/ Levothyrox 25

1 - 0 - 0 Pendant 3 mois
4 x 393.00

2/ Januvia 100

1 - 0 - 0 Pendant 3 mois

107.60

3/ Stagid 700

2 x 89.00 0 - 0 - 1 Pendant 3 mois

4/ Inedium 20

2 x 119.00 0 - 0 - 1 Pendant 1 mois

5/ Vita PD3

2 x 159.00 4 gouttes/jour

6/ Bandelettes on cap extra

3 x 156.30 3 analyses / 1 Pendant 3 mois

7/ S. citop 10mg

0 - 0 - 1 Pendant 3 mois

2565.10

مركز عبد المومن، 303 شارع أنوال و شارع عبد المومن، الطابق الثالث، الدار البيضاء
Abdelmoumen Center Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3^{ème} étage - N° 313 - Casablanca

الهاتف : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44 - البريد الإلكتروني : hassan.ghomari@yahoo.fr

Tél: 022 86 86 97

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032

Pharmacie MIMOSAS
Hind LAKHMIRI
Docteur en Pharmacie
400, Route d'El Jadida
CASABLANCA
Tél: 022 98 86 97-Fax: 022 98 24 76

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual
Abdelmoumen N° 313 - Casablanca - Tél.

Facture N° :

FN203382

MM MATTOUH RACHIDA

Date	CLIENT	PAGE
27/07/20	34210475	1

Référence commande N°	Representant	Mode d'expédition	Mode de règlement
		NOS SOINS	

Référence	Qté	Désignation	TVA	P.U HT	R%	MT HT
G135-10H	1	BANDELETTE ON CALL EXTRA B/25	20%	62,500		62,50
G135-10HB50	2	BANDELETTE ON CALL EXTRA B/50	20%	125,000		250,00

ORLIMEDIS AGENCE 20
23, Rue Lahcen Elarjoun, Q
des Hôpitaux - Casablanca
Tél. : 05 22 86 58 21
Fax : 05 22 27 37 09

MT HT	TVA	MT TVA
312,50	20%	62,50

H.T	Mt TVA	Total TTC
312,50	62,50	375,00

Arrêtée la présente facture à la somme de:
Trois cent soixante quinze DHs

S-CITAP® 5mg, 10mg et 20mg

(Escitalopram oxalate)

1209002

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.

Si vous avez toute autre question, si vous avez

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit.

quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes inusuels.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou

indésirable non mentionné dans cette notice, prévenez

votre pharmacien.

LOT: KE00017
PER: NOV 2021
PPV: 154 DH 30

S-CITAP® 10mg

30 Comprimés pelliculés



1. Composition du médicament:

Escitalopram (sous forme escitalopram oxalate).....5mg, 10mg ou 20mg
Mannitol, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Amidon de maïs,
Stéarate de magnésium, Opadry blanche, Eau purifiée q.s.p 1 comprimé

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'escitalopram est un antidépresseur/inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (ISRS).

3. Forme et présentation

S-CITAP 5mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.

S-CITAP 10mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20, 30 et 60.

S-CITAP 20mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.

4. Indications thérapeutiques :

- Traitement des épisodes dépressifs majeurs (caractérisés).
- Traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- Traitement du trouble « anxiété sociale » (phobie sociale).
- Traitement du trouble anxiété généralisée.
- Traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

5. Posologie :

POSOLOGIE

Respectez toujours strictement les consignes données par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble panique

La posologie initiale de S-CITAP au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxiété sociale

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxiété généralisée

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

S-CITAP® 5mg, 10mg et 20mg

(Escitalopram oxalate)

1209002

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.

Si vous avez toute autre question, si vous avez

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit.

quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes inusuels.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou

indésirable non mentionné dans cette notice, prévenez

votre pharmacien.

LOT: KE00017
PER: NOV 2021
PPV: 154 DH 30

S-CITAP® 10mg

30 Comprimés pelliculés



1. Composition du médicament:

Escitalopram (sous forme escitalopram oxalate).....5mg, 10mg ou 20mg
Mannitol, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Amidon de maïs,
Stéarate de magnésium, Opadry blanche, Eau purifiée q.s.p 1 comprimé

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'escitalopram est un antidépresseur/inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (ISRS).

3. Forme et présentation

S-CITAP 5mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.

S-CITAP 10mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20, 30 et 60.

S-CITAP 20mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.

4. Indications thérapeutiques :

- Traitement des épisodes dépressifs majeurs (caractérisés).
- Traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- Traitement du trouble « anxiété sociale » (phobie sociale).
- Traitement du trouble anxiété généralisée.
- Traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

5. Posologie :

POSOLOGIE

Respectez toujours strictement les consignes données par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble panique

La posologie initiale de S-CITAP au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxiété sociale

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxiété généralisée

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

S-CITAP® 5mg, 10mg et 20mg

(Escitalopram oxalate)

1209002

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.

Si vous avez toute autre question, si vous avez

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit.

quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes inusuels.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou

indésirable non mentionné dans cette notice, prévenez

votre pharmacien.

LOT: KE00017
PER: NOV 2021
PPV: 154 DH 30

S-CITAP® 10mg

30 Comprimés pelliculés



1. Composition du médicament:

Escitalopram (sous forme escitalopram oxalate).....5mg, 10mg ou 20mg
Mannitol, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Amidon de maïs,
Stéarate de magnésium, Opadry blanche, Eau purifiée q.s.p 1 comprimé

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'escitalopram est un antidépresseur/inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (ISRS).

3. Forme et présentation

S-CITAP 5mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.

S-CITAP 10mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20, 30 et 60.

S-CITAP 20mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.

4. Indications thérapeutiques :

- Traitement des épisodes dépressifs majeurs (caractérisés).
- Traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- Traitement du trouble « anxiété sociale » (phobie sociale).
- Traitement du trouble anxiété généralisée.
- Traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

5. Posologie :

POSOLOGIE

Respectez toujours strictement les consignes données par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble panique

La posologie initiale de S-CITAP au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxiété sociale

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxiété généralisée

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

FR

Notice : information du patient

Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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

Cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Posez d'autres questions, interrogez votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne prenez pas d'autres personnes. Il pourrait leur nuire, même si les signes de leur maladie sont les mêmes que les vôtres.

Ne prenez pas de médicament sans avis médical, car cela pourrait avoir des effets indésirables, en particulier sur votre cœur. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable que vous pourriez ressentir. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable que vous pourriez ressentir. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable que vous pourriez ressentir.

hypoglycémiant ou à l'insuline, vous pouvez avoir un faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Votre médecin peut diminuer la posologie du sulfamide hypoglycémiant ou de l'insuline.

Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans ne doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité d'emploi de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Januvia

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

Informez votre médecin si vous prenez notamment de la digoxine (médicament utilisé pour traiter les battements du cœur irréguliers et d'autres problèmes cardiaques).

Une vérification des taux de digoxine dans votre sang peut être nécessaire en cas d'association avec Januvia.

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 de prendre ce médicament.



QNR/12/1205/121
1-74786/1205/121
AMM 121/121

FR

Notice : information du patient

Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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

cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin,
pharmacien ou votre infirmier/ère.
Votre médecin vous a été personnellement prescrit.
Prenez-les comme il vous l'a dit. Ne prenez pas d'autres
médicaments sans l'avis de votre médecin. Il pourrait leur
être nuisible si les signes de leur maladie sont
présents.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable,
venez en informer votre médecin, votre pharmacien ou votre
infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable
qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir

hypoglycémiant ou à l'insuline, vous pouvez avoir un faible
taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Votre médecin
peut diminuer la posologie du sulfamide hypoglycémiant
ou de l'insuline.

Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans ne doivent
pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité d'emploi
de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants
et adolescents âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Januvia

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

Informez votre médecin si vous prenez notamment de la
digoxine (médicament utilisé pour traiter les battements
du cœur irréguliers et d'autres problèmes cardiaques).

Une vérification des taux de digoxine dans votre sang peut
être nécessaire en cas d'association avec Januvia.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez
être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil



QNR/12/11205/1
1-74786/1205/1
AMM 21/11/21

FR

**Januvia® 100 mg,
comprimés pelliculés**
Sitagliptine

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

ues aux vôtres.

ressentent un quelconque effet indésirable, 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. Voir

Enfants et adolescents

Autres médicaments et Januvia

Informez votre médecin si vous prenez notamment de la digoxine (médicament utilisé pour traiter les battements du cœur irréguliers et d'autres problèmes cardiaques).

Une vérification des taux de digoxine dans votre sang peut être nécessaire en cas d'association avec Januvia.

Grossesse et allaitement

FR

**Januvia® 100 mg,
comprimés pelliculés
Sitagliptine**

lire attentivement cette notice avant
lire ce médicament car elle contient des
ions importantes pour vous.

cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. avez d'autres questions, interrogez votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère.

ticament vous a été personnellement prescrit. On ne peut pas à d'autres personnes. Il pourrait leur nuire, même si les signes de leur maladie sont les mêmes que les vôtres.

ressentez un quelconque effet indésirable, 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. Voir



74786/120514-1
AMM 121/14DMP/21/NRQ

hypoglycémiant ou à l'insuline, vous pouvez avoir un faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Votre médecin peut diminuer la posologie du sulfamide hypoglycémiant ou de l'insuline.

Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans ne doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité d'emploi de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Januvia

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

Informez votre médecin si vous prenez notamment de la digoxine (médicament utilisé pour traiter les battements du cœur irréguliers et d'autres problèmes cardiaques).

Une vérification des taux de digoxine dans votre sang peut être nécessaire en cas d'association avec Januvia.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

MERCK

53C0912935
7862160335

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable

Levothyroxine sodique, Voie orale



Levothyrox[®] 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

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

• **lecture** : cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• **questions** : avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

• **consignes** : le médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible. Consultez votre médecin si vous présentez des effets indésirables ou si vous avez des questions.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

MERCK

53C0912935
7862160335

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable

Levothyroxine sodique, Voie orale



6 118001 102006
Levothyrox[®] 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

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

• **lecture** : cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• **questions** : avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

• **consignes** : le médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible. Consultez votre médecin si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

STAGID 700 mg, comprimé sécable Embonate de metformine

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 STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER STAGID 700 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE STAGID 700 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est un antidiabétique oral (biguanide). Il est destiné au traitement du diabète associé à un régime alimentaire adéquat. Il peut parfois être prescrit en association à l'insuline.

LOT 200439
EXP 02 2023
PPV 107.60

STAGID® 700 mg
100 comprimés



Dans ce médicament

- si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie,
- 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 vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins, qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable »),
- 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 « Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable » ci-dessous),
- si vous prenez un traitement contre

l'insuffisance cardiaque, si vous avez récemment eu un infarctus cardiaque, si vous avez des graves problèmes sanguins (tel un saignement), si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable).
• si vous consommez de l'alcool.
Si l'un des cas ci-dessus vous concerne, parlez-en à votre médecin avant de commencer le traitement.

• Faites attention avec STAGID 700 mg, comprimé sécable

Veuillez noter particulièrement la situation d'acidose lactique :

STAGID peut entraîner une complication très grave appelée acidose lactique, particulièrement si vous ne fonctionnez pas normalement. Le risque d'acidose lactique est également accru si vous avez un diabète non contrôlé, si vous consommez de l'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont : vomissements, douleurs au ventre (douleurs abdominales), crampes musculaires, sensation de malaise, avec une fatigue accrue, des difficultés à respirer. **Si vous trouvez ces symptômes, arrêtez immédiatement le traitement et appelez votre médecin ou allez à l'hôpital le plus proche.**

STAGID à lui seul ne suffit pas à contrôler le sucre dans le sang. Cependant, si vous ne prenez pas STAGID en même temps que d'autres médicaments,

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubeir bnou al acouam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Cpr GR

Boîte 14

640150MP/21NRQ P.P.V. : 82,10 DH

6 118001 020591

INEXIUM® 20 mg,
comprimé gastro-résistant
ésoméprazole

إينكسيوم® 20 ملغ ،
قرص صا مد لحموضة
المعدة
ازومبرازول

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubeir bnou al acouam roches
noires casablanca

INEXIUM

20 mg

Cpr GR

Boîte 14

640150MP/21NRQ P.P.V. : 82,10 DH

6 118001 020591

INEXIUM® 20 mg,
comprimé gastro-résistant
ésoméprazole

إينكسيوم® 20 ملغ ،
قرص صا مد لحموضة
المعدة
ازومبرازول

VITAL D3

EPIOMEDPharma
PVC : 119,00

BATCH. 072543
MFD. 10/01/20
EXP. 10/01/22

EPIOMEDPharma
PVC : 119,00

VITAL D