

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

Informations 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.

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.

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.

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

La 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- 053769

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 01233 Société : 35131

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL MOUSSALI MBARKA VIE KARIM

Date de naissance : 01-01-1988

Adresse : BD Sidim BAROUFI N° 24 Casa

Tél : 06 74 04 19 31 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 05/05/2020

Nom et prénom du malade : EL MOUSSALI MBARKA Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Hypertension artérielle

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : 05/05/2020

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
05/03/2020			2000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	05/03/2020	1543,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE HALOON ANALYSES MEDICALES Bd. El Fida, CASABLANCA - MAROC Tél : 0522 28 10 61 - GSM : 0696 05 74 73 E-mail : halounadil@menara.ma	03/03/20	B930 Pc 1,5	1296,20DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

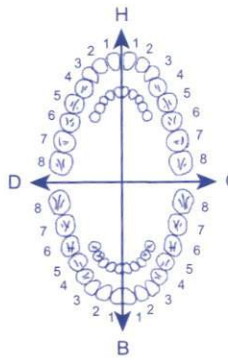
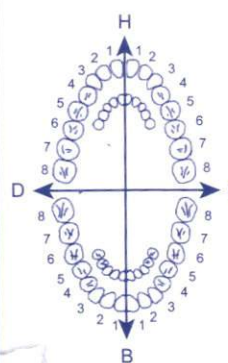
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	11/03/20					650,-

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

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;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> 21433552 00000000 00000000 35533411 G </div> </div> B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

A ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

OMNIPRATICIENNE
D.I.U. EN DERMATOLOGIE INTERVENTIONNELLE
LASERS MEDICAUX À VISÉE ESTHÉTIQUE
NUTRITION ET MICRO-NUTRITION, DIABÉTOLOGIE
ECHOGRAPHIE GÉNÉRALE



الطب العام
دبلوم جامعي في أمراض الجلد التداخلية
الليزر الطبي من أجل التجميل والتقنيات الموازية
من أجل التجميل.
التغذية والتغذية الدقيقة
أمراض السكري والخصص بالصدى

Casablanca, le : 06/03/2020

Dr. Amal Zarhloule

- 1) Netfume 2 - 500 (1040x3)
3120 1cpt 30m
- 2) TATRIAC 511.5cp (7990x3)
23970 1cpt 30m
- 3) Bravaflex gel (25000x3)
7500 1cpt 30m
- 4) Kalat 20mg gel
7500 1cpt - - - 17
- 5) Biovera 600mg cp (13360x4)
26720 1cpt
- 6) Lovanic 600mg cp
7530 1cpt

7) Deflazacort 30 mg

10140

2cp/j

Adt 3J

1843,80

PHARMACIE
PUISSANCE PHARM
Angle Place et Rue Sidi Maarouf
TINEL
CHEN

Dr. ZAHLOUL Anal
Diétologue - Nutritionniste
Tel: 05 22 82 46 33

Metformine Win® 500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie orale

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.

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win 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

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

• Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

• Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win : • Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »). • 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 pré-coma 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 vu 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 Metformine Win » ci-dessous). • 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 Metformine Win » ci-dessous). • Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque 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 « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous). • 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.

Veillez 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 Metformine Win 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 ; mises en garde spéciales
Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), 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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : 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 Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win 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 Metformine Win : • diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), • agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques 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), • autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y

comprimé, médicament, à votre

modifier votre traitement.
Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.
Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

LOT : M0605
PER : 11/2022

METFORMINE WIN 500MG
CP PEL 830

P.P.V : 10DH40



6 118000 062127

nt que vous
s êtes en
contenant

z besoin
si vous êtes
uise

Metformine Win® 500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

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'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

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win 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

- Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.
- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 à 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win : • Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »). • 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 pré-coma 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 du poids (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 Metformine Win - ci-dessous »). • 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 « Faites attention avec Metformine Win - ci-dessous »). • Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque 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 « Faites attention avec Metformine Win - ci-dessous »). • 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.

Veillez 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 Metformine Win 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 ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), 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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : 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 Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win 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 Metformine Win : • 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), • autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

LOT : 193002
PER: 09 2022

METFORMINE WIN 500MG
CP PEL B30

P.P.V. : 100H40

6 118008 062127

your
votre
que vous
acidose
êtes en
attente
besoin
vous êtes
assez
enfant ou
r des

Metformine Win® 500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

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'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

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win 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

- Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.
- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 à 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win : • Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »). • 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 pré-coma 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 du poids (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 Metformine Win - ci-dessous »). • 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 « Faites attention avec Metformine Win - ci-dessous »). • Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque 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 « Faites attention avec Metformine Win - ci-dessous »). • 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.

Veillez 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 Metformine Win 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 ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), 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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : 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 Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win 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 Metformine Win : • diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), • agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques 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), • autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

LOT : 193002
PER: 09 2022

METFORMINE WIN 500MG
CP PEL B30

P.P.V. : 100H40

6 118008 062127

your
votre
que vous
acidose
êtes en
attente
besoin
vous êtes
assez
enfant ou
r des

Metformine Win® 500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

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'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

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Metformine Win 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

- Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.
- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.
- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 à 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Metformine Win : • Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »). • 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 pré-coma 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 du poids (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 Metformine Win - ci-dessous »). • 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 « Faites attention avec Metformine Win - ci-dessous »). • Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque 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 « Faites attention avec Metformine Win - ci-dessous »). • 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.

Veillez 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 Metformine Win 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 ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. **Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Metformine Win en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), 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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : 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 Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens (voir la rubrique « Veillez à demander conseil à votre médecin »).

Prévenez votre médecin si vous prenez Metformine Win 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 Metformine Win : • 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), • autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

LOT : 193002
PER: 09 2022

METFORMINE WIN 500MG
CP PEL B30

P.P.V. : 100H40

6 118008 062127

your
votre
que vous
acidose
êtes en
attente
besoin
vous êtes
assez
enfant ou
r des



023028827

NATRIXAM[®] 1,5 mg/5 mg

NATRIXAM[®] 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

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, interrogez votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice:

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

1. QU'EST-CE QUE NATRIXAM, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique: inhibiteurs calciques et diurétiques -
code ATC: C08GA02

NATRIXAM est indiqué dans le traitement de la pression artérielle élevée (hypertension artérielle) en traitement de substitution chez les patients prenant déjà séparément des comprimés d'indapamide et d'amlodipine au même dosage.

Avertissements et précautions

Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre NATRIXAM.

- crise cardiaque récente,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, tout trouble du rythme cardiaque, si vous avez une maladie coronarienne (maladie du cœur causée par un flux sanguin insuffisant dans les vaisseaux du cœur)
- si vous avez des problèmes
- augmentation sévère de
- si vous êtes une personne
- si vous prenez d'autres m
- si vous êtes malnutri,
- si vous avez une maladie
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte
- si vous devez faire un exa
- si vous avez été sujet à des réactions de photosensibilité.

NATRIXAM 1,5 mg / 5 mg

30 comprimés à Libération Modifiée



6 118001130184

PPV : 79,90 DH

MXG0036



023028827

NATRIXAM[®] 1,5 mg/5 mg

NATRIXAM[®] 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

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, interrogez votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice:

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

1. QU'EST-CE QUE NATRIXAM, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique: inhibiteurs calciques et diurétiques -
code ATC: C08GA02

NATRIXAM est indiqué dans le traitement de la pression artérielle élevée (hypertension artérielle) en traitement de substitution chez les patients prenant déjà séparément des comprimés d'indapamide et d'amlodipine au même dosage.

Avertissements et précautions

Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre NATRIXAM.

- crise cardiaque récente,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, tout trouble du rythme cardiaque, si vous avez une maladie coronarienne (maladie du cœur causée par un flux sanguin insuffisant dans les vaisseaux du cœur)
- si vous avez des problèmes
- augmentation sévère de
- si vous êtes une personne
- si vous prenez d'autres m
- si vous êtes malnutri,
- si vous avez une maladie
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte
- si vous devez faire un exa
- si vous avez été sujet à des réactions de photosensibilité.

NATRIXAM 1,5 mg / 5 mg

30 comprimés à Libération Modifiée



6 118001130184

PPV : 79,90 DH

MXG0036



023028827

NATRIXAM[®] 1,5 mg/5 mg

NATRIXAM[®] 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

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, interrogez votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice:

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

1. QU'EST-CE QUE NATRIXAM, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique: inhibiteurs calciques et diurétiques -
code ATC: C08GA02

NATRIXAM est indiqué dans le traitement de la pression artérielle élevée (hypertension artérielle) en traitement de substitution chez les patients prenant déjà séparément des comprimés d'indapamide et d'amlodipine au même dosage.

Avertissements et précautions

Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre NATRIXAM.

- crise cardiaque récente,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, tout trouble du rythme cardiaque, si vous avez une maladie coronarienne (maladie du cœur causée par un flux sanguin insuffisant dans les vaisseaux du cœur)
- si vous avez des problèmes
- augmentation sévère de
- si vous êtes une personne
- si vous prenez d'autres m
- si vous êtes malnutri,
- si vous avez une maladie
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte
- si vous devez faire un exa
- si vous avez été sujet à des réactions de photosensibilité.

NATRIXAM 1,5 mg / 5 mg

30 comprimés à Libération Modifiée



6 118001130184

PPV : 79,90 DH

MXG0036

Notice**1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :****PRAVAFENIX® 40 mg/160 mg ; gélules ; boîte de 30 gélules.****SUBSTANCES ACTIVES : Pravastatine/Fénofibrate****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 toutes autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

- Les substances actives sont le fénofibrate et la pravastatine ; Chaque gélule contient **40 mg** de
- Les autres composants sont les suivants :
 - Contenu de la gélule: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, palmitate d'ascorbyle, magnésium, talc, triacétine, hydrogénocarbonate de sodium, macrogol-glycérides de lauroyle,
 - Enveloppe de la gélule : gélatine, indigotine (E132), oxyde de fer noir (E172), dioxyde de titane

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypolipémiants /, Hypocholestérolémiants et hypotriglycéridémiants, inhibiteurs de la HMG-CoA réductase / hypocholestérolémiants et hypotriglycéridémiants.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Le nom de votre médicament est Pravafenix. Il contient deux substances actives, la pravastatine et le fénofibrate, qui agissent ensemble pour réduire le taux de cholestérol et de lipides dans votre sang.

Pravafenix est utilisé en complément d'un régime alimentaire pauvre en graisses chez l'adulte.

- Pour diminuer le taux de votre « mauvais » cholestérol (cholestérol LDL), il agit en diminuant le taux de triglycérides de votre sang.
- Pour augmenter le taux de votre « bon » cholestérol (cholestérol HDL).

LOT: 17H26

EXP: 08/2022

PPV: 250,00 DH

Notice**1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :****PRAVAFENIX® 40 mg/160 mg ; gélules ; boîte de 30 gélules.****SUBSTANCES ACTIVES : Pravastatine/Fénofibrate****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 toutes autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

- Les substances actives sont le fénofibrate et la pravastatine ; Chaque gélule contient **40 mg** de
- Les autres composants sont les suivants :
 - Contenu de la gélule: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, palmitate d'ascorbyle, magnésium, talc, triacétine, hydrogénocarbonate de sodium, macrogol-glycérides de lauroyle,
 - Enveloppe de la gélule : gélatine, indigotine (E132), oxyde de fer noir (E172), dioxyde de titane

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypolipémiants /, Hypocholestérolémiants et hypotriglycéridémiants, inhibiteurs de la HMG CoA réductase / hypocholestérolémiants et hypotriglycéridémiants.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Le nom de votre médicament est Pravafenix. Il contient deux substances actives, la pravastatine et le fénofibrate, des médicaments modifiant les taux de cholestérol et de lipides dans votre sang.

Pravafenix est utilisé en complément d'un régime alimentaire pauvre en graisses chez l'adulte.

- Pour diminuer le taux de votre « mauvais » cholestérol (cholestérol LDL), il agit en diminuant les triglycérides de votre sang.

- Pour augmenter le taux de votre « bon » cholestérol (cholestérol HDL).

LOT: 17H26

EXP: 08/2022

PPV: 250,00 DH

Notice**1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :****PRAVAFENIX® 40 mg/160 mg ; gélules ; boîte de 30 gélules.****SUBSTANCES ACTIVES : Pravastatine/Fénofibrate****Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toutes autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

- Les substances actives sont le fénofibrate et la pravastatine ; Chaque gélule contient **40 mg** de
- Les autres composants sont les suivants :
 - Contenu de la gélule: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, palmitate d'ascorbyle, magnésium, talc, triacétine, hydrogénocarbonate de sodium, macrogol-glycérides de lauroyle,
 - Enveloppe de la gélule : gélatine, indigotine (E132), oxyde de fer noir (E172), dioxyde de titane

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypolipidémiants /, Hypocholestérolémiants et hypotriglycéridémiants, inhibiteurs de la HMG-CoA réductase / hypocholestérolémiants et hypotriglycéridémiants.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Le nom de votre médicament est Pravafenix. Il contient deux substances actives, la pravastatine et le fénofibrate, des médicaments modifiant les taux de cholestérol et de lipides dans votre sang.

Pravafenix est utilisé en complément d'un régime alimentaire pauvre en graisses chez l'adulte.

- Pour diminuer le taux de votre « mauvais » cholestérol (cholestérol LDL), il agit en diminuant les triglycérides de votre sang.
- Pour augmenter le taux de votre « bon » cholestérol (cholestérol HDL).

LOT: 17H26

EXP: 08/2022

PPV: 250,00 DH

Kalest 20 mg

COMPOSITION:

Oméprazole (DCI).....20mg

Excipients.....qsp 1 gélule

Excipients à effet notoire : Saccharose.

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.

Classe pharmacothérapeutique

KALEST 20 mg, microgranules gastro-résistants gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

1. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué :

Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison,
- Traitement des lésions gastro-duodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est nécessaire.

Chez l'enfant à partir de

- Oesophagite érosive o
- Dans le traitement sym

2. QUELLES SONT LES

microgranules gastro-
Liste des informations
Si votre médecin vous

Contre-indications

- en cas d'allergie con
- en association avec

EN CAS DE DOUTE, IL

LOT 181762
EXP 08/2021
PPV 75.00DH

hagien.

iment.

CIENT.

COMPOSITION

Principe actif :

Diosmine (quantité exprimée en diosmine anhydre et pure).....600 mg

Excipients : talc, silice colloïdale anhydre, acide stéarique micronisé, hypromellose, cellulose microcristalline, stéarate de macrogol 400, propylène glycol, dioxyde de titane, laque aluminique de rouge cochenille A, oxyde de fer noir, oxyde de fer rouge, cire de carnauba, cire d'abeille, gomme laque, alcool éthylique à 95°. Pour un comprimé pelliculé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé (boîte de 30)

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

VASCULOPROTECTEUR / MÉDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES (système cardiovasculaire).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est un veinotonique (*il augmente la tonicité des parois veineuses*) et un vasculoprotecteur (*il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins*).

Il est préconisé dans :

- les troubles de la circulation veineuse (*jambes lourdes, douleurs, sensations pénibles dites impatiences lors du coucher*)
- la crise hémorroïdaire.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est généralement contre-indiqué pendant l'allaitement.

Allergie connue à l'un des composants.

MISES EN GARDE SPÉCIALES

Si la gêne et la fragilité de la circulation veineuse sont importantes, consultez votre médecin.

Si les troubles hémorroïdaires sont importants, consultez votre médecin. L'usage de ce médicament est indispensable de consulter un médecin.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament a toute les contre-indications habituelles.

Eviter l'exposition au soleil.

La marche à pied et, évitez les sports à haute intensité.

INTERACTIONS MÉDICALES

AFIN D'ÉVITER DES EFFETS INDÉSIRABLES, IL FAUT SIGNALER À VOTRE MÉDECIN :



EURO
EMENT

Lovanic 250 mg comprimés Lovanic 500 mg comprimés sécables

Lévofloxacine

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

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

1. QU'EST-CE QUE LOVANIC COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Lovanic comprimés contient une substance active appelée la lévofloxacine. Elle appartient à un groupe de médicaments appelés antibiotiques. La lévofloxacine est un antibiotique de type « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables d'infections dans votre organisme.

Lovanic comprimés peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus,
 - Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
 - Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».
- Pour les infections mentionnées ci-dessus, Lovanic ne doit être utilisé que lorsque les antibiotiques recommandés dans les traitements initiaux de ces infections, sont jugés inappropriés.

- Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.

- Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.

Dans certaines situations particulières, Lovanic comprimés peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LOVANIC COMPRIMÉS ?

Ne prenez jamais ce médicament et prévenez votre médecin si :

- Vous êtes allergique à la lévofloxacine, à d'autres antibiotiques de type quinolone tels que la moxifloxacine, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Les signes d'une réaction allergique sont notamment : une éruption cutanée, des problèmes pour avaler ou pour respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.

- Vous avez déjà eu des crises d'épilepsie.

- Vous avez déjà eu un problème à vos tendons, tels qu'une tendinite, qui était en rapport avec un traitement par un antibiotique de la famille des quinolones. Le tendon est la structure par laquelle un muscle s'insère sur un os.

- Vous êtes un enfant ou un adolescent en période de croissance.

- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez être enceinte.

- Vous allaitez.

Ne prenez pas ce médicament si l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas. Si vous n'êtes pas sûr, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Lovanic.

Avertissements et précautions :

Prévenez votre médecin ou pharmacien avant de prendre votre médicament si :

- Vous avez 60 ans ou plus.

- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes (voir rubrique « Autres médicaments et Lovanic »).

- Vous avez déjà fait une crise d'épilepsie (convulsion).

- Vous avez des lésions du cerveau du fait d'un accident vasculaire cérébral ou une autre lésion cérébrale.

- Vous avez des problèmes rénaux.

- Vous souffrez de ce que l'on appelle un « déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase ». Vous êtes plus à risque de graves effets secondaires lorsque vous prenez ce médicament.

- Vous avez déjà eu des problèmes de santé mentale.

- Vous avez déjà eu des problèmes cardiaques : il faut être prudent avec ce type de médicament si vous avez des antécédents d'allongement de l'intervalle QT (observé à l'ECG, enregistrement électrique du cœur), si vous avez un rythme cardiaque anormal (en particulier des taux bas de potassium ou de magnésium dans le sang), si vous avez un rythme cardiaque anormal (insuffisance cardiaque), si vous avez des antécédents de crise cardiaque (infarctus) ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent entraîner certaines anomalies de l'ECG.

- Vous êtes diabétique.

- Vous avez déjà eu des problèmes hépatiques.

- Vous êtes atteint(e) de myasthénie.

Si vous n'êtes pas sûr(e) que l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas, interrogez votre médecin ou pharmacien avant de prendre Lovanic.

Autres médicaments et Lovanic :

Si vous prenez d'autres médicaments ou si vous avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, certains médicaments peuvent influencer sur l'effet de Lovanic.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Certains médicaments peuvent influencer sur l'effet de Lovanic. Ceci car ils peuvent augmenter le risque que vous présentiez des effets indésirables.



P.P.V : 79 30 DH

LABORATOIRES SOTHEMA



DEFLAZACORTE GT[®] 6 mg, comprimé sécable **DEFLAZACORTE GT[®] 30 mg, comprimé sécable**

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 DEFLAZACORTE GT[®], comprimé sécable et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DEFLAZACORTE GT[®], comprimé sécable?
3. Comment prendre DEFLAZACORTE GT[®], comprimé sécable?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver DEFLAZACORTE GT[®], comprimé sécable?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DEFLAZACORTE GT[®], comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique

DEFLAZACORTE GT[®] est un corticostéroïde synthétique qui se différencie de la prednisolone par un noyau oxazoline en C16-C17.

Indications thérapeutiques:

Les indications du deflazacort sont les mêmes que pour d'autres glucocorticoïdes.

Troubles endocriniens:

Insuffisance corticosurrénale primaire ou secondaire (l'hydrocortisone ou la cortisone sont les médicaments de premier choix; vu son effet minéralocorticoïde très faible, le deflazacort devrait être utilisé uniquement en association à un minéralocorticoïde, particulièrement lors du traitement des enfants). Hyperplasie corticosurrénale congénitale.

Affections rhumatismales et collagénoses

Traitement des poussées aiguës et/ou traitement d'entretien de l'arthrite rhumatoïde et de l'arthrite psoriasique lorsque les traitements usuels se sont avérés inefficaces; polymyalgie rhumatismale; rhumatisme articulaire aigu; lupus érythémateux disséminé; dermatomyosite; polyarthrite chronique; arthrite

Précautions d'emploi; mises en garde spéciales

Les possibles complications d'un traitement aux glucocorticoïdes dépendent de la posologie utilisée et de la durée du traitement. Les tableaux cliniques ci-après requièrent généralement une prudence particulière avant l'instauration d'un traitement aux glucocorticoïdes:

Affections cardiaques ou insuffisance cardiaque (à l'exception de la cardite rhumatismale aiguë), infarctus du myocarde récent; hypertension; troubles thrombo-emboliques; ostéoporose. Les glucocorticoïdes peuvent provoquer une rétention hydrosodée, ou une augmentation de l'excrétion potassique. Un régime pauvre en sel et une substitution potassique peuvent être nécessaires. Gastrite ou oesophagite; diverticulite; colite ulcéreuse avec menace de perforation ou d'infection pyogène; anastomoses intestinales récentes. Instabilité émotionnelle ou tendance aux réactions hystériques; épilepsie. Glaucome.

Hypothyroïdie et cirrhose; en effet, ces affections sont aggravées par les glucocorticoïdes.

Lors d'un traitement de longue durée, le diabète, le métabolisme du glucose devient perturbé, la tolérance au glucose peut être diminuée. Les diabétiques doivent surveiller leur glycémie et leur traitement antidiabétique s'avérer nécessaire.

Durant un traitement à long terme, la pression artérielle peut augmenter; en effet, celle-ci peut augmenter est normalement réversible; l'usage prolongé de corticostéroïdes, sous-capsule, peut entraîner une atrophie irréversible du nerf optique pouvant entraîner des déficits visuels secondaires fongiques ou viraux peu

Chez les patients ayant subi un infarctus du myocarde, il y a un risque de rupture ventriculaire gauche.

Lot: PC0295A
Per: 01/2023
PPV: 1010H40

Hématologie - Biochimie - Bactériologie - Mycologie - Parasitologie - Immunologie
Virologie - PMA (Biologie de la Reproduction : IAC, FIV, ICSI) Cryoconservation

Docteur HAIZOUN Adil
BIOLOGISTE

- Diplômé de la Faculté de Nancy (France)
- Spécialiste en Biologie Médicale
- Diplôme de Médecine et Biologie de la Reproduction (Paris VI)

Dossier ouvert le : 03/03/20
Prélèvement effectué à 08:31
Edition du : 03/03/20

Madame EL MOUSSALI MBARKA
Docteur AMAL ZARHLOULE
Réf. : 20C123

Page : 2/2

			Normales	Antériorités
Cholestérol LDL ----- :	1,45	g/l ✓		
Soit :	3,74	mmol/l		

Valeurs souhaitables du LDL en g/l en fonction du nombre de facteurs de risque cardiovasculaires présents (selon l'AFSSAPS recommandations 2005):

Absence de facteurs de risque	:LDL	< 2,2
Présence d'un facteur de risque	:LDL	< 1,9
Présence de 2 facteurs de risque	:LDL	< 1,6
Présence de plus de 2 facteurs de risque	:LDL	< 1,3
Présence d'antécédents de maladies cardiovasculaires	:LDL	< 1,9

les facteurs de risque sont : l'âge (Homme 50 ans ou plus, Femme de 60 ans ou plus), HTA, antécédents familiaux de maladie coronarienne précoce, diabète de type 2, tabagisme, HDL-cholestérol < à 0,40g/l(1,0 mmol/l) quel que soit le sexe.

Triglycérides ----- :	2,67 *	g/l ✓	0,4 - 1,6	1,60
Soit :	3,05	mmol/l	0,46 - 1,83	1,83

Transaminases - SGOT / ASAT ----- :	26	UI/l	< 31	14
Transaminases - SGPT / ALAT ----- :	22	UI/l	< 35	12

VITAMINES

Vitamine D ----- :	34	µg/l		24
(Technique Chimiluminescence E411 Roche)	85	nmol/l		60

Valeurs de référence de la 25-(OH)-vitamine D selon les recommandations du GRIQ

	Taux	
	µg/L	nmol/L
Carence vitaminique D	<10	<25
Insuffisance vitaminique D	10 à < 30	25 à < 75
Taux recommandés	30 à 100	75 à 250
Possible intoxication vitaminique D	> 150	> 375

Ouverture:
Tous les jours
de 7h à 19h,
Samedi
de 7h à 13h

Prélèvements à domicile sur rendez-vous

396, Bd. El Fida Casablanca - Maroc - Tél. : 05 22 28 10 61 - Gsm : 06 96 05 74 73
E-mail : haizounadil@menara.ma

Docteur HAIZOUN Adil
BIOLOGISTE

- Diplômé de la Faculté de Nancy (France)
- Spécialiste en Biologie Médicale
- Diplôme de Médecine et Biologie de la Reproduction (Paris VI)

Dossier ouvert le : 03/03/20
Prélèvement effectué à 08:31
Edition du : 03/03/20

Madame EL MOUSSALI MBARKA
Docteur AMAL ZARHLOULE
Réf. : 20C123

Page : 1/2

BIOCHIMIE SANGUINE

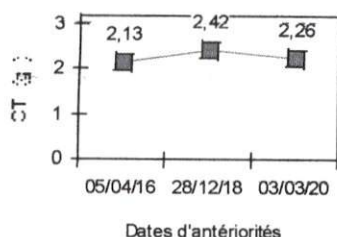
			Normales	Antériorités
				28/12/2018
<u>Calcium</u> ----- :	89	mg/l	86 - 103	103
Soit :	2,23	mmol/l	2,15 - 2,58	2,58
<u>Glycémie à jeun</u> ----- :	1,35	* g/l	0,7 - 1,1	
Soit :	7,5	mmol/l	3,88 - 6,11	
<u>Glycémie Post-prandiale</u> ----- :	1,44	* g/l	< 1,4	
Soit :	8,0	mmol/l	< 7,77	
<u>Hémoglobine glycosylée</u> ----- :	5,50	%	4 - 6,5	

(Par CLHP sur D-10® Bio-Rad)

La diminution de durée de vie des hématies est la cause de la sous-estimation de la valeur de l'hémoglobine glyquée : (anémie, saignement aigu, transfusion...). Les hémoglobines anormales sont responsables d'erreurs par excès (HbF, HbH) ou par défaut (HbS, HbC, HbD, HbE). En cas d'insuffisance rénale, l'hémoglobine glyquée est le plus souvent surestimée à cause de Hb carbamylée. Autres facteurs Hyperbilirubinémie + Hypertriglycéridémie + Splénectomie + Age (> 70 ans) + Grossesse + Peuvent faussement élevée ou abaissée la valeur de l'HbA1c.

Le dosage de la fructosamine est un recours intéressant chez ces patientes.

<u>Cholestérol Total</u> ----- :	2,26	* g/l	< 2	2,42
Soit :	5,82	mmol/l	< 5,15	6,24



<u>Cholestérol HDL</u> ----- :	0,28	* g/l	0,4 - 0,7	0,37
Soit :	0,72	mmol/l	1,03 - 1,8	0,95

Ouverture:
Tous les jours
de 7h à 19h,
Samedi
de 7h à 13h

Prélèvements à domicile sur rendez-vous

LABORATOIRE HAIZOUN D'ANALYSES MEDICALES

396 Bd. El Fida 1er étage
CASABLANCA
Tél : 05 22 28 10 61

Dr HAIZOUN Adil
Diplômé de la Faculté de Pharmacie de Nancy (FRANCE)
Spécialiste en Biologie Médicale

Casablanca le 3 mars 2020

Madame EL MOUSSALI MBARKA

FACTURE N°	45905
------------	-------

Analyses :

Calcium -----	B	30	
Glycémie (à jeûn) -----	B	30	
Glycémie post-prandiale -----	B	30	
Hémoglobine glycosylée -----	B	100	
Cholestérol total -----	B	30	
Cholestérol HDL -----	B	50	
Cholestérol LDL -----	B	50	
Triglycérides -----	B	60	
Transaminases OT -----	B	50	
Transaminases PT -----	B	50	
Vitamine D -----	B	450	Total : B 930

Prélèvements :

Sang-----	Pc	1,5	
Sang (2)-----	Pc	1,5	

TOTAL DOSSIER	1 296,20 DH
---------------	-------------

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Mille Deux Cent Quatre vingt Seize Dirhams et Vingt Centimes

LABORATOIRE HAIZOUN
D'ANALYSES MEDICALES
396 Bd. El Fida CASABLANCA - MAROC
Tél : 0522 28 10 61 - GSM : 0636 05 74 73
E-mail : lab.haizoun@gmail.com