

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

## Conditions générales :

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

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

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

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, 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.

## Éducation :

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

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

N° P19- 068275

Maladie  Dentaire  Optique  Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 01233 Société : BFA32

Actif  Pensionné(e)  Autre

Nom & Prénom : E.L. MOUSSALI MB. ARKAVI KARIM

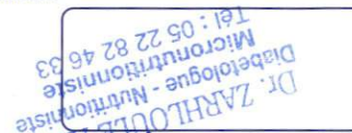
Date de naissance : 21-01-1945

Adresse : B.D. S.I.P. MARROUFI N° 24 Casablanca

Tél. : 0674/04/18/31 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 20/07/2020

Nom et prénom du malade : E.L. MOUSSALI MB. ARKAVI Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Dyslipémie a cyteb

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 : 20/07/2020

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
23/07/2020			2000	
23/07/2020			C	

**EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	23/07/2020	916,20
	20/07/2020	384,10

**ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	21/07/20	B450p	628,00
		P.C.15	

**AUXILIAIRES MEDICAUX**

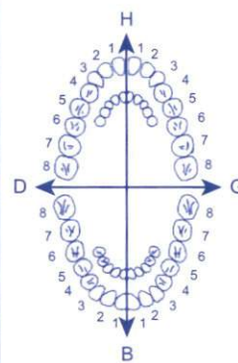
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

**RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES**

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

**Important :**

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

**O.D.F PROTHESES DENTAIRES**

**DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE**

	H	G	
	25533412	21433552	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	00000000	00000000	
	00000000	00000000	MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	35533411	11433553	
	B		
	(Création, remont, adjonction)		
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Casablanca, le :

20/07/2020

Dr. Amal Zarhloule N° 2020

14450  
82.10  
1) Roaciper 20mg cp (4s)  
1cp - 0 - 1cp/T Act 7 jours  
pas 1cp - 0 - 0/T Act 21 jours

4690  
2) Activerbone cp (4s)  
1cp 13/T ops

5770  
3) Bedelia 8T (4s)  
18T X 2/T 1/2 hemo act

5130  
4) Luchonil 20mg cp (4s)  
1cp/T Act 1 mois

---

38250

PHARMACIE  
PUISSANCE PHARMA  
Angle Place et Rue Sidi Maarouf  
Casablanca - Tel: 0522 28 91 11

Dr. ZARHLOULE  
Diabétologue - Nutritionniste  
Micro-nutritionniste  
Tel: 05 22 82 46 33

OMNIPRATICIENNE  
D.I.U. EN DERMATOLOGIE INTERVENTIONNELLE  
LASERS MÉDICAUX 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 و الفحص بالصدى

Casablanca, le :

23 / 07 / 2020

Dr. Amal Zarhloule

- 1) Laser long eye (14740x3) 36000  
44200 1cp/1 laser
- 2) cadisage long eye (2770x3) 36000  
8310 1cp/1 à l'idi ap
- 3) Netfume long eye (1040x3) 36000  
31200 0 - 0 1cp/1
- 4) Redevenir long eye (6000x2) 36000  
12000 1cp x 2/1
- 5) TATRIxon 51,5 eye (7990x3) 36000  
23970 1cp/1

# ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

## Composition du médicament : Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Rosuvastatine ..... 10 mg

Rosuvastatine ..... 20 mg

Les autres composants sont :  
Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granulé, sodium carbonate anhydre, croscopolone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose, Sodium.  
Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité :  
ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

## Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé vous a été prescrit parce que :  
• Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.  
Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Où  
• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

## Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

- ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.
- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).
- ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».
- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'à votre cœur et provoquer une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, ROZAT® comprimé pelliculé peut vous aider à réduire votre risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si vous vous sentez bien.

ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour réduire le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

## Posologie M d'administration

Doses usuelles :  
Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour traiter un taux de cholestérol élevé :  
Dose initiale :  
Votre traitement sera basé sur votre taux de cholestérol et votre risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. Le choix de la dose sera fait par votre médecin.  
• Votre taux de cholestérol.  
• Vos risques de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.  
• Facteurs pouvant augmenter votre risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.  
Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.

initiale qui vous est le mieux adaptée.  
Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

- D'origine asiatique : (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Agés de plus de 70 ans ;
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (affection musculaire).

## Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose. La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment abaissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.

La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre médecin pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

## Mode et voies d'administration :

Avalez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

## Durée du traitement et fréquence d'administration :

ROZAT® doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

## Contre-indications :

- Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :
  - Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
  - Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.
  - Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
  - Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
  - Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
  - Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

## Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables les plus fréquents qui sont habituellement légers et de courte durée.

PPV : 147DH40  
PER : 02/22  
LOT : J619-2



# ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

## Composition du médicament : Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Rosuvastatine ..... 10 mg

Rosuvastatine ..... 20 mg

Les autres composants sont :  
Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granulé, sodium carbonate anhydre, croscopolone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose, Sodium.  
Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité :  
ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

## Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé vous a été prescrit parce que :  
• Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.  
Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Où  
• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

## Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

- ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.
- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).
- ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».
- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur, provoquant une attaque

cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.  
En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire votre risque de développer ces problèmes de santé.  
Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé.

ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Où  
• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

- ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.
- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).
- ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».
- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.  
Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur, provoquant une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.  
En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire votre risque de développer ces problèmes de santé.  
Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé.

initiale qui vous est le mieux adaptée.  
Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

- D'origine asiatique : (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Agés de plus de 70 ans ;
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (affection musculaire).

## Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment abaissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.  
La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :  
Avaler chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et fréquence d'administration :  
ROZAT® doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :  
Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :  
Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :  
Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables les plus fréquents qui sont habituellement légers et de courte durée.

PPV : 147DH40  
PER : 02/22  
LOT : J619-2



# ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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.

## Composition du médicament : Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Rosuvastatine ..... 10 mg

Rosuvastatine ..... 20 mg

Les autres composants sont :  
Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granulé, sodium carbonate anhydre, croscopolone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose, Sodium.  
Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité :  
ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

## Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé vous a été prescrit parce que :  
• Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.  
Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.  
Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

## Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

- ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.
- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).
- ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».
- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'à votre cœur et provoquer une attaque cardiaque.

En diminuant votre taux de cholestérol, ROZAT® comprimé pelliculé peut vous aider à réduire votre risque de problèmes de santé liés à un taux élevé de cholestérol. Il est très important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si vous vous sentez bien.

## Posologie M d'administration

Doses usuelles :  
Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour traiter un taux de cholestérol élevé, la dose usuelle est de 20 mg par jour.

Dose initiale :  
Votre traitement sera initié par une dose de 5 mg ou de 10 mg par jour. Le choix de la dose dépendra de votre situation.

• Votre taux de cholestérol sera contrôlé régulièrement.  
• Vos risques de complications vasculaires seront réduits.

• Facteurs pouvant entraîner des effets indésirables.  
Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.

initiale qui vous est le mieux adaptée.  
Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

- D'origine asiatique : (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Agés de plus de 70 ans ;
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (affection musculaire).

## Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment abaissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.  
La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :  
Avaler chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et fréquence d'administration :  
ROZAT® doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :  
Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :  
Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :  
Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables les plus fréquents qui sont habituellement légers et de courte durée.

PPV : 147DH40  
PER : 02/22  
LOT : J619-2



**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 d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique  
P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



## Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la

**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 d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique  
P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



## Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

## 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la

**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 d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique  
P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



**Dans cette notice :**

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### **1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la



# Metformine Win® 500mg 850mg 1000mg

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 ou 3 grammes par jour de metformine.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 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 urtication 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

#### Fait

LOT : 20E008  
 PER : 02 2023  
 situation, voir

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL B30

P.P.V : 10DH40



ose lactique  
 is rare mais grave  
 ne fonctionnent  
 également accru en  
 le consommation  
 des vomissements,  
 rampes  
 ic une fatigue  
 ouvez dans cette  
 apitalisé(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 sentez 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.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Interactions avec les aliments et les boissons

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

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

**Grossesse et Allaitement :** Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse 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**



# Metformine Win® 500mg 850mg 1000mg

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 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 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 eu 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

#### Fait

LOT : 20E008  
 PER: 02 2023  
 6 118000 062127

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL B30

P.P.V : 10DH40



ose lactique  
 is rare mais grave  
 ne fonctionnent  
 également accru en  
 le consommation  
 des vomissements,  
 rampes  
 ic une fatigue  
 ouvez dans cette  
 apitalisé(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 méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous sentez 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.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Interactions avec les aliments et les boissons

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

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

**Grossesse et Allaitement :** Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse 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**



# 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 CONNAITRE 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 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 urtication 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

#### Fait

LOT : 20E008  
 PER : 02 2023  
 situation, voir

METFORMINE WIN 500MG

CP PEL B30

P.P.V : 10DH40



ose lactique  
 is rare mais grave  
 ne fonctionnent  
 également accru en  
 le consommation  
 des vomissements,  
 rampes  
 ic une fatigue  
 ouvez dans cette  
 apitalisé(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 méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous sentez 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.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Interactions avec les aliments et les boissons

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

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

**Grossesse et Allaitement :** Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse 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**

# Médiveine 600 mg

Comprimé Sécable



**Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes pour vous.**

Ce médicament est disponible sans ordonnance et vous permet donc de soigner des maladies bénignes sans l'aide d'un médecin. Néanmoins, vous devez utiliser MEDIVEINE 600 mg, comprimé sécable avec précaution afin d'en obtenir le meilleur résultat.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

- La substance active est la diosmine
- Les autres composants sont: silice colloïdale hydratée, stéarate de magnésium, carboxyméthylamidon sodique, gomme arabique, lactose monohydraté, eau purifiée.

## QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Comprimé sécable, Boîte de 30 comprimés.

VASCULOPROTECTEUR / MEDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES (CO5CA03: système cardiovasculaire)

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.

## INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE MEDIVEINE 600mg, comprimé sécable

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

## Prendre des précautions particulières avec MEDIVEINE 600 mg, comprimé sécable

Si la gêne et/ou la fragilité des vaisseaux ne s'améliorent pas au bout de 15 jours de traitement, consultez votre médecin.

Si les troubles hémorroïdaires persistent après quelques jours de traitement, il est indispensable de consulter votre médecin.

Ce médicament a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie.

Eviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids.

La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

## Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de

LOT 200676 1  
EXP 03 2023  
PPV 60.00

60100



# Médiveine 600 mg

Comprimé Sécable



**Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes pour vous.**

Ce médicament est disponible sans ordonnance et vous permet donc de soigner des maladies bénignes sans l'aide d'un médecin. Néanmoins, vous devez utiliser MEDIVEINE 600 mg, comprimé sécable avec précaution afin d'en obtenir le meilleur résultat.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

- La substance active est la diosmine
- Les autres composants sont: silice colloïdale hydratée, stéarate de magnésium, carboxyméthylamidon sodique, gomme arabique, lactose monohydraté, eau purifiée.

## QU'EST-CE QUE MEDIVEINE 600 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Comprimé sécable, Boîte de 30 comprimés.

VASCULOPROTECTEUR / MEDICAMENT AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES (CO5CA03: système cardiovasculaire)

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.

## INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE MEDIVEINE 600mg, comprimé sécable

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

## Prendre des précautions particulières avec MEDIVEINE 600 mg, comprimé sécable

Si la gêne et/ou la fragilité des vaisseaux ne s'améliorent pas au bout de 15 jours de traitement, consultez votre médecin.

Si les troubles hémorroïdaires persistent après quelques jours de traitement, il est indispensable de consulter votre médecin.

Ce médicament a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie.

Eviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids.

La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

## Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de

LOT 200676 1  
EXP 03 2023  
PPV 60.00

60100





023028827

# NATRIXAM<sup>®</sup> 1,5 mg/5 mg

# NATRIXAM<sup>®</sup> 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

**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, 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 réduit,
- si vous avez des problèmes de circulation sanguine dans les jambes,
- augmentation sévère de la pression artérielle,
- si vous êtes une personne âgée,
- si vous prenez d'autres médicaments,
- si vous êtes malnutri,
- si vous avez une maladie rénale,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde,
- si vous avez été sujet à des réactions de photosensibilité.

MXGS0036

NATRIXAM 1,5 mg / 5 mg

30 comprimés à libération modifiée



6 118001130184

PPV : 79,90 DH



023028827

# NATRIXAM<sup>®</sup> 1,5 mg/5 mg

# NATRIXAM<sup>®</sup> 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

**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, 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 réduit,
- si vous avez des problèmes de circulation sanguine dans les jambes,
- augmentation sévère de la pression artérielle,
- si vous êtes une personne âgée,
- si vous prenez d'autres médicaments,
- si vous êtes malnutri,
- si vous avez une maladie rénale,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde,
- si vous avez été sujet à des réactions de photosensibilité.

MXGS0036

NATRIXAM 1,5 mg / 5 mg

30 comprimés à libération modifiée



6 118001130184

PPV : 79,90 DH



023028827

# NATRIXAM<sup>®</sup> 1,5 mg/5 mg

# NATRIXAM<sup>®</sup> 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

**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, 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 réduit,
- si vous avez des problèmes de circulation sanguine dans les jambes,
- augmentation sévère de la pression artérielle,
- si vous êtes une personne âgée,
- si vous prenez d'autres médicaments,
- si vous êtes malnutri,
- si vous avez une maladie rénale,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde,
- si vous avez été sujet à des réactions de photosensibilité.

MXGS0036

NATRIXAM 1,5 mg / 5 mg

30 comprimés à libération modifiée



6 118001130184

PPV : 79,90 DH

 **Raciper**<sup>®</sup>  
Esomeprazole magnésium

**20 mg et 40 mg**

Comprimés gastro-résistants en boîtes de 7, 14 et 28

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. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque comprimé gastro-résistant contient 20 mg ou 40 mg de substance active : Esoméprazole (sous forme d'Esoméprazole magnésium).

Les autres composants sont : Sphères de sucre, Hydroxypropylcellulose (HPC-L), Crospovidone (PPXL-10), Povidone (PVP K -30), Macrogol 400, Talc purifié, Hypromellose phthalate (HP-55S), Hypromellose phthalate (HP-50), Diethylphthalate, Macrogol 6000 , Cellulose microcristalline PH101, Cellulose microcristalline PH12, Crospovidone (PPXL), Fumarate de sodium stéaryle, Opadry 03B6651 marron , Macrogol 4000, Alcool isopropylique, Acétone, Chlorure de méthylène, Eau purifiée.  
Liste des excipients à effet notoire : saccharose (sphères de sucre).

## 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

RACIPER<sup>®</sup> contient une substance active appelée esoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## 3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

RACIPER<sup>®</sup> 20 mg, comprimés gastro-résistants sont utilisés dans le traitement des maladies suivantes:

### Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,

- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

### Adultes

- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

- Troubles rénaux sévères.

- Gonflement des seins chez les femmes.

**Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).**

- Si vous prenez RACIPER<sup>®</sup> 20 mg et 40 mg, comprimés gastro-résistants pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées)

RACIPER<sup>®</sup> peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

Ne soyez pas inquiet par cette liste d'effets indésirables possibles, vous pouvez n'en avoir aucun.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

Faites attention avec RACIPER<sup>®</sup> 20 mg et 40 mg, comprimés gastro-résistants

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

- Si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant toute administration de RACIPER<sup>®</sup> 20 mg et 40 mg, comprimés gastro-résistants.

RACIPER<sup>®</sup> peut masquer des symptômes de diabète, en particulier ceux des comprimés gastro-résistants,

RACIPER<sup>®</sup>

d'autres n

vous devr

- Vous pe

- Vous ave

- Vous vob

- Vous ave

En cas de

devez con

La prise

comprimé

légèrem

Prévenez

(qui peuvent

PPV: 144DH50

CODE No.: HP/DRUGS/MNB/95/2

Excipients à effet notoire: Saccharose. En raison de la présence de saccharose, l'utilisation de RACIPER<sup>®</sup> est contre-indiquée chez les patients présentant une intolérance au

 **Raciper**<sup>®</sup>  
Esomeprazole magnésium

**20mg et 40mg**

Comprimés gastro-résistants en boîtes de 7, 14 et 28

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. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Chaque comprimé gastro-résistant contient 20mg ou 40mg de substance active : Esomeprazole (sous forme d'esomeprazole magnésium).

Les autres composants sont : Sphères de sucre, Hydroxypropylcellulose (HPC-L), Crospovidone (PPXL-10), Povidone (PVP K -30), Macrogol 400, Talc purifié, Hypromellose phthalate (HP-55S), Hypromellose phthalate (HP-50), Diethylphthalate, Macrogol 6000, Cellulose microcristalline PH101, Cellulose microcristalline PH112, Crospovidone (PPXL), Fumarate de sodium stéaryle, Opadry 03B86651 marron, Macrogol 4000, Alcool isopropylique, Acétone, Chlorure de méthyle, Eau purifiée. Liste des excipients à effet notoire : saccharose (sphères de sucre).

## 2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

RACIPER<sup>®</sup> contient une substance active appelée esomeprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## 3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

RACIPER<sup>®</sup> 20 mg, comprimés gastro-résistants sont utilisés dans le traitement des maladies suivantes:

### Adultes et jeunes gens âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,

- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.

### Adultes

- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise de certains médicaments non stéroïdiens (AINS).

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison

- Troubles rénaux sévères.
- Gonflement des seins chez l'homme.

**Effets indésirables de fréquence indéterminée (ne peut pas être estimée à partir des données disponibles).**

- Si vous prenez RACIPER<sup>®</sup> 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées)

RACIPER<sup>®</sup> peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.

Ne soyez pas inquiet par cette liste d'effets indésirables possibles, vous pouvez n'en avoir aucun.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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

**Faites attention avec RACIPER<sup>®</sup> 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants**

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.

- Si vous avez des problèmes rénaux sévères.

Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant toute administration de RACIPER<sup>®</sup> 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants.

RACIPER<sup>®</sup> 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants peuvent masquer des symptômes d'autres maladies. Si vous prenez RACIPER<sup>®</sup> 20 mg et 40mg, comprimés gastro-résistants, vous devez informer immédiatement votre médecin si :

- Vous perdez du poids sans raison et vous avez des problèmes de digestion

- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion

- Vous vomissez de la nourriture

- Vous avez des selles noires

En cas de prescription d'un médicament limitant l'alcool, vous devez contacter votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons peut augmenter le risque de saignement.

comprimés gastro-résistants peuvent légèrement augmenter le risque de saignement.

Prévenez votre médecin si vous prenez des médicaments anticoagulants (qui peuvent augmenter le risque de saignement).

CO LLC

abianca

CO LLC

abianca

CO LLC

abianca

PPV: 82DH10

CODE No.: HP/DRUGS/MNB/952

En raison de la présence de saccharose, l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant d'un déficit en lactase ou d'une intolérance au saccharose.

# ACTICARBINE comprimé enrobé

## Charbon actif / papavérine (chlorhydrate de)

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

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

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

### 1. QU'EST-CE QUE ACTICARBINE comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Adsorbant intestinal. Antispasmodique (A : appareil digestif et métabolisme). Il est indiqué chez l'adulte dans le traitement des digestions difficiles notamment avec ballonnement intestinal.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ACTICARBINE comprimé enrobé ?

**Ne prenez jamais ACTICARBINE comprimé enrobé** en cas d'allergie connue à l'un des constituants.

Ce médicament **NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS** être utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse  
**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

#### Précautions d'emploi

- En cas de ballonnement, flatulences, éviter les légumes secs (lentilles, flageolets, pois...) certains légumes verts (choux, choux de Bruxelles, bettes...)
- En cas de diarrhées associées, il est nécessaire de :
  - se réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres)
  - s'alimenter le temps de la diarrhée,
  - en excluant certains apports et particulièrement les ~~condiments~~ les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les ~~aliments~~ les boissons glacés.
  - en privilégiant les viandes grillées, le riz.

**EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER CONSEIL A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

#### Interactions avec d'autres médicaments

Ce médicament pouvant diminuer l'absorption d'autres médicaments, ceux-ci doivent être administrés à distance (plus de 2 heures, si possible).

**AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS NOCIVES ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS. SIGNALÉZ A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT TRAITEMENT EN COURS.**

#### Grossesse

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin, *lui seul pourra adapter le traitement à votre état.*

#### Allaitement

*La prise de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement. D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse ou de l'allaitement de toujours consulter votre médecin avant d'utiliser un médicament.*

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence dus à la présence de papavérine.

### 3. COMMENT PRENDRE ACTICARBINE comprimé enrobé ?

**Posologie : réservé à l'adulte.**

1 à 2 comprimés avant les 3 repas, à avaler tels quels avec un verre d'eau.

**Mode et voie d'administration :** voie orale.

**Si vous avez utilisé plus de ACTICARBINE comprimé enrobé que vous n'auriez dû**

Aucun surdosage n'a été rapporté avec ce médicament. La papavérine, l'une des substances actives de ce médicament, risque d'induire à très fortes doses, des nausées, vomissements, faiblesse, dépression du système nerveux central, vision double, transpiration abondante, rougeur de la face, sécheresse de la bouche, vertiges et tachycardie sinusale.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ACTICARBINE comprimé enrobé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tous n'y soient pas susceptibles notamment, une coloration foncée des selles peut apparaître.

#### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

### 5. COMMENT CONSERVER ACTICARBINE comprimé enrobé ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser ACTICARBINE comprimé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Pas de conditions particulières de conservation.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égoût ou dans les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'effectuer la destruction de vos médicaments inutilisés. Ces mesures protègent l'environnement.

#### Substances actives

ACTICARBINE comprimé enrobé : chlorhydrate de papavérine : 14 mg pour un comprimé enrobé

**Autres composants :** acide alginique, saccharose, amidon de maïs, glucose liquide, polyéthylène glycol 6000, stéarate de magnésium, gomme l. de carna. Ce médicament est disponible en boîte de 42 ou 84 comprimés. Toutes les boîtes sont en polypropylène.

#### Fabricant

16120

#### Titulaire

Laboratoire

181 - 1

#### Titulaire

au Maroc

ACTICARBINE 70 MG Comp. (84)

PPV 46,90 DH SOTHEMA



0118001 070015

پین

اقم منشط



# bedelix® 3g

Montmorillonite beidellitique

poudre pour suspension buvable en sachet

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

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

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

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?
3. COMMENT PRENDRE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Ce médicament agit en protégeant les parois (muqueuses) de votre estomac et de votre intestin.

Ce médicament est utilisé en traitement symptomatique des colopathies fonctionnelles c'est à dire pour traiter les symptômes liés à une maladie fonctionnelle du colon (maladie qui affecte le bon fonctionnement de l'intestin).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez le avant de prendre ce médicament.

### Ne prenez jamais BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la montmorillonite beidellitique) ou à l'un des autres composants contenus dans BEDELIX (vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6).
- Si vous souffrez d'une maladie provoquant un rétrécissement de votre tube digestif.

### Faites attention avec BEDELIX, poudre pour suspension buvable en sachet :

Si vous êtes sous dialyse, cela signifie que vos reins fonctionnent mal et ceux-ci auront des difficultés à éliminer l'hydroxyde d'aluminium contenu dans ce médicament. Dans ce cas, vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une période prolongée sans en parler à votre médecin.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

### Prise d'autres médicaments

Vous devez espacer la prise de BEDELIX et d'un autre médicament pour éviter de diminuer l'efficacité de l'autre traitement.

Si vous prenez un autre médicament, il est important de le déclarer à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez un autre médicament, il est important de le déclarer à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez un autre médicament, il est important de le déclarer à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez un autre médicament, il est important de le déclarer à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez un autre médicament, il est important de le déclarer à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez un autre médicament, il est important de le déclarer à votre médecin ou à votre pharmacien.



BEDELIX 3G  
SACHETS B30

LOT 19E009  
PER: 08 2024

P.P.V : 57DH70

1180001010234

⊗

un autre médicament, il est important de le déclarer à votre médecin ou à votre pharmacien.

pas ou à

# Ludiomil 25 mg

Chlorhydrate de maprotiline

Comprimé pelliculé

AMDIPHARM



**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 LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :**

INHIBITEUR NON SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA MONOAMINE.

Ce médicament est antidépresseur.

Il est indiqué :

- Dans les épisodes dépressifs.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Contre-indications :**

Ne prenez jamais LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète d'un changement dans votre comportement. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du

glucose ou du

Ce médicament

coéliquie. L'ar

seulement à l'

sous danger p

EN CAS DE D

L'AVIS DE VO

Prévenir votre

• Maladie cardia

• Crises convuls

• Troubles de la p

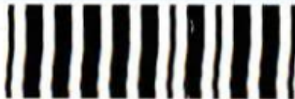
• Maladies rénales

• Constipation chronique.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER

L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LOT : 0074  
EXP : JAN 2025  
PPV : 51,30 DH



DR. AMAL ZARHLOULE

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



الدكتورة آمال زرنول

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

Casablanca, le :

20/07/2020

Dr. Amal Zarhloule

- 1) TG - HDLc - HDLc - cHDLT
- 2) HDLc
- 3) cHDLT - HDLc
- 4) cHDLT - HDLc

DR. ZARHLOULE AMAL  
DiabétoLOGIE - Nutritionniste  
Tél. : 05 22 82 46 33

LABORATOIRE HAIZOUN  
D'ANALYSES MEDICALES  
396, Bd. El Fida, CASABLANCA - MAROC  
Tél. : 0522 28 10 61 - GSM : 0696 05 74 73  
E-mail : haizounadil@menara.ma

شارع موديبو كيتا، سيدي معروف 3، زنقة 13، رقم 3، الطابق الأول، الشقة 1 - الدار البيضاء  
Bd. Modibo keita, Sidi maarouf 3 - Rue 13 N°3, 1<sup>er</sup> étage, App.N°1, CASABLANCA  
Tél. : 05 22 82 46 33 : الهاتف Email : amalzarh2002@gmail.com : البريد الإلكتروني

# 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 21 juillet 2020

Madame EL MOUSSALI MBARKA

FACTURE N°	47603
------------	-------

## Analyses :

Hémoglobine glycosylée -----	B	100	.
Urée -----	B	30	
Créatinine -----	B	30	
Cholestérol total -----	B	30	
Cholestérol HDL -----	B	50	
Cholestérol LDL -----	B	50	
Triglycérides -----	B	60	
Transaminases OT -----	B	50	
Transaminases PT -----	B	50	
			Total : B 450

## Prélèvements :

Sang-----	Pc	1,5	
-----------	----	-----	--

TOTAL DOSSIER	628,00 DH
---------------	-----------

Arrêtée la présente facture à la somme de :  
Six Cent Vingt Huit Dirhams

**LABORATOIRE HAIZOUN  
D'ANALYSES MEDICALES**  
396, Bd. El Fida, CASABLANCA - MAROC  
Tél. : 0522 28 10 61 - GSM : 0696 05 74 73  
E-mail : haizounadil@menara.ma

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 VII)

Dossier ouvert le : 21/07/20  
Prélèvement effectué à 09:33  
Edition du : 21/07/20

**Madame EL MOUSSALI MBARKA**  
Docteur AMAL ZARHLOULE  
Réf. : 20G1007

Page : 2/2

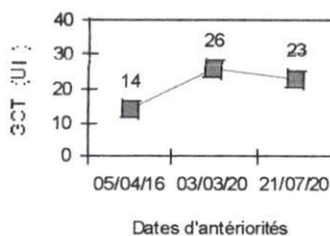
			Normales	Antériorités
<u>Cholestérol LDL</u> ----- :	1,53	g/l		
Soit :	3,94	mmol/l		

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

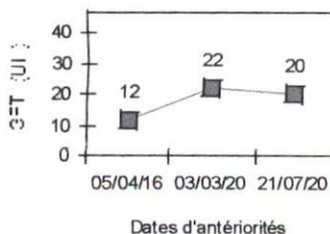
Absence de facteurs de risque	:LDL	< 2,2
Présence d'un facteur de risque	:LDL	< 1,9
Présence de 2 facteurs de risque	:LDL	< 1,6
Présence de plus de 2 facteurs de risque	:LDL	< 1,3
Présence d'antécédents de maladies cardiovasculaires	:LDL	< 1,9

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.

<u>Triglycérides</u> ----- :	2,69 *	g/l	0,4 - 1,6	2,67
Soit :	3,07	mmol/l	0,46 - 1,83	3,05
<u>Transaminases - SGOT / ASAT</u> ----- :	23	UI/l	< 31	26



<u>Transaminases - SGPT / ALAT</u> ----- :	20	UI/l	< 35	22
--	----	------	------	----



**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, CASABLANCA - MAROC  
Tél : 05 22 28 10 61 - GSM : 06 96 05 74 73  
E-mail : haizounadil@menara.ma

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 : 21/07/20  
Prélèvement effectué à 09:33  
Edition du : 21/07/20

**Madame EL MOUSSALI MBARKA**  
Docteur AMAL ZARHLOULE  
Réf. : 20G1007

Page : 1/2

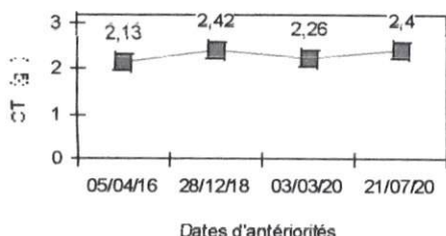
**BIOCHIMIE SANGUINE**

		Normales	Antériorités
<b>Hémoglobine glycosylée</b> ----- :	5,30 %	4 - 6,5	<u>03/03/2020</u> 5,50
<small>(Par CLHP sur D-10® Bio-Rad)</small>			

*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 + Hypertriglycémie + Splénectomie + Age (> 70 ans) + Grossesse + Peuvent faussement élever ou abaisser la valeur de l'HbA1c.*

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

<b>Urée</b> ----- :	0,27 g/l	0,15 - 0,45	
Soit :	4,5 mmol/l	2,5 - 7,5	
<b>Créatinine</b> ----- :	7,6 mg/l	6 - 13	
Soit :	67,3 µmol/l	53 - 115	
<b>Cholestérol Total</b> ----- :	2,40 * g/l ✓	< 2	2,26
Soit :	6,19 mmol/l	< 5,15	5,82



<b>Cholestérol HDL</b> ----- :	0,33 * g/l	0,4 - 0,7	0,28
Soit :	0,85 mmol/l	1,03 - 1,8	0,72

**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  
Email : haizounadil@menara.ma

LABORATOIRE HAIZOUN  
D'ANALYSES MEDICALES  
205, Bd. El Fida, CASABLANCA - MAROC  
Tél : 05 22 28 10 61 - GSM : 06 96 05 74 73  
Email : haizounadil@menara.ma