

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Diagnostique et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 060349

ND: 39967

☐ Maladie

☐ Dentaire

☒ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0685

Société : R.A.M.

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : BAGHDADI Bodea EP Benmoussa

Date de naissance : 01/07/1944

Adresse : Rte d'Azemmour Rés. AL FIRDAOUS

maison n° 6. H. H. CHALLANCA

Tél : 061451014 Total des frais engagés 300 + 3838,20 + 589,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 10/12/2020

Nom et prénom du malade : BAGHDADI Bodea EP

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances

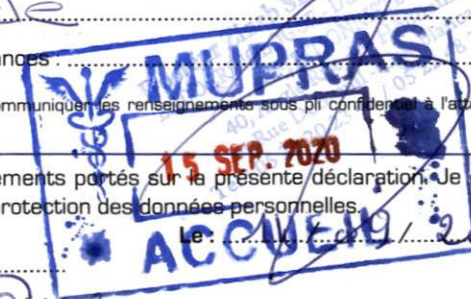
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : CHALLANCA

Signature de l'adhérent(e) :

Benmoussa



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
10-7-2020		9	3000H	Cachet
20-7-2020		1116		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

20/07/20 3238,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

13-07-20 580,00 580,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

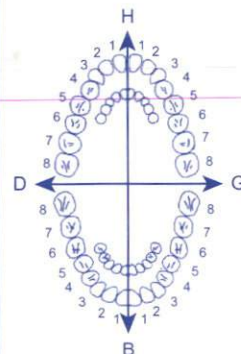
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

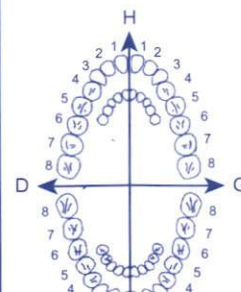
DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 35533411 11433553 G B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS



[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Docteur Zineb SLAOUI DIOURI

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
NUTRITIONNISTE

Ex. Enseignante à la Faculté de
Médecine de Casablanca
Sur Rendez-vous



الدكتورة زينب السلاوي الديوري

اختصاصية في أمراض الغدد والسكري
أستاذة سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

بالموعد

Casablanca, le : 20 7 2020 : الدار البيضاء, في

01/78.7011m - BACHDAI BADA

Diamion Goug (SV)

2 cp matin

01/550,00

(SV)

01/390,00

2 cp matin

Docteur Zineb SLAOUI DIOURI
ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
NUTRITIONNISTE
40, Angle Rue des Hôpitaux
et Rue Dubreuil - Casablanca
Tél : 05 22 20 23 45 / 05 22 48 27 75

01/390,00

2 cp

(SV)

PHARMACIE SUP ANFA
Dr Mouna CHABACH PHA
Rte d'Azemour, Agn Supérieur
Tél : 05 22 20 23 45 / 05 22 48 27 75

2 cp

2 cp matin

2 cp soir

au milieu

du repas

3 fois

3838,70

Docteur Zineb SLAOUI DIOURI
ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
NUTRITIONNISTE

40, Angle Rue des Hôpitaux
et Rue Dubreuil - Casablanca
Tél : 05 22 20 23 45 / 05 22 48 27 75

DIAMICRON 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfamides).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfamides), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiantes) :

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

• si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps, (à l'exception de la nicotine),
• si vous prenez des médicaments fonctionnels de la (à l'exception de la nicotine),
• si vous prenez des médicaments suivants :
• les médicaments du sommeil, agissant sur le sommeil, agissant sur la réaction diminuée, troubles
• les médicaments de la circulation, de la pression artérielle, des zones proches
• les médicaments qui peuvent souffrir d'une confusion, d'un sang froid, votre respiration peut être ralentie, vous pouvez perdre conscience.

242600060-02

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous appellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

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 galactose (maladies héréditaires rares).

Entants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (sabatamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).
- Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).
- Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque

 **NOVARTIS**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60
Vildagliptine/Métformine



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg ○

Boîte de 60 comprimés pelliculés
PPV : 390.00 DH

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Elle agit en diminuant la production de sucre par le foie, et en diminuant l'absorption et l'utilisation du sucre dans les cellules.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et metformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire plus d'insuline et moins de glucagon. La metformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Il a été démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aide à prévenir des complications.

2. Quelles sont les informations importantes à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la notice ci-jointe).
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non compensé, une hyperglycémie sévère (taux de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une déshydratation, une « Risque d'acidose lactique » ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, il y a une augmentation du sucre dans le sang ce qui peut conduire à une acidocétose. Les symptômes comprennent une respiration rapide et profonde, une haleine qui sent le vinaigre, votre haleine présente une odeur de fruit pourri, si vous avez eu récemment une infection, si vous présentez une insuffisance cardiaque.

NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60
Vildagliptine/Métformine



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg

Boîte de 60 comprimés pelliculés
PPV : 390.00 DH

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Elle agit en diminuant la production de sucre par le foie, et en diminuant l'absorption du sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et metformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire plus d'insuline et moins de glucagon. La metformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Ensemble, ils ont démontré qu'ils réduisent le sucre dans le sang et aident à prévenir des complications.

2. Quelles sont les informations importantes à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la notice jointe).
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non compensé, une hyperglycémie sévère (taux de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une déshydratation, une « Risque d'acidose lactique » ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, il y a une augmentation du sucre dans le sang ce qui peut conduire à une acidose métabolique. Les symptômes comprennent une respiration rapide et profonde, une haleine qui sent le vinaigre, votre haleine présente une odeur de fruit pourri, si vous avez eu récemment une infection, si vous présentez une insuffisance cardiaque.

NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60
Vildagliptine/Métformine



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg

Boîte de 60 comprimés pelliculés
PPV : 390.00 DH

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Elle agit en diminuant la production de sucre par le foie, et en diminuant l'absorption du sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et metformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire plus d'insuline et moins de glucagon. La metformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Ensemble, ils ont démontré qu'ils réduisent le sucre dans le sang et aident à prévenir des complications.

2. Quelles sont les informations importantes à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la notice annexée à ce médicament).
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non compensé, une hyperglycémie sévère (taux de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une déshydratation, une « Risque d'acidose lactique » ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, il y a une augmentation du sucre dans le sang ce qui peut conduire à une acidose métabolique. Les symptômes comprennent une respiration rapide et profonde, une haleine qui sent le vinaigre, votre haleine présente une odeur de fruit pourri, si vous avez eu récemment une infection, si vous présentez une insuffisance cardiaque.

NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60
Vildagliptine/Métformine



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg

Boîte de 60 comprimés pelliculés
PPV : 390.00 DH

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Elle agit en diminuant la production de sucre par le foie, et en diminuant l'absorption du sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et metformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire plus d'insuline et moins de glucagon. La metformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Ensemble, ils ont démontré qu'ils réduisent le sucre dans le sang et aident à prévenir des complications.

2. Quelles sont les informations importantes à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la notice annexée à ce médicament).
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non compensé, une hyperglycémie sévère (taux de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une déshydratation, une « Risque d'acidose lactique » ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, il y a une augmentation du sucre dans le sang ce qui peut conduire à une acidose métabolique. Les symptômes comprennent une respiration rapide et profonde, une haleine qui sent le vinaigre, votre haleine présente une odeur de fruit pourri, si vous avez eu récemment une infection, si vous présentez une insuffisance cardiaque.



Jardiance 10 mg

(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

BOTTU S.A

PPV: 550 DH 00

313839-02



Jardiance 10 mg
(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

BOTTU S.A

PPV: 550 DH 00



Jardiance 10 mg

(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

BOTTU S.A

PPV: 550 DH 00

313839-02



Jardiance 10 mg

(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

BOTTU S.A

PPV: 550 DH 00

313839-02

Docteur Zineb SLAOUI DIOURI

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
NUTRITIONNISTE

Ex. Enseignante à la Faculté de
Médecine de Casablanca
Sur Rendez-vous



الدكتورة زينب السلاوي الديوري

اختصاصية في أمراض الغدد والسكري
أستاذة سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

بالموعد

Casablanca, le : 10 7 2020 : في : الدار البيضاء

name DAGIBADI DADIA

glycémie ajeun

118/128

Ude acchiante

GT GT GT

ECBU

NTS

Docteur Zineb SLAOUI DIOURI
ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
NUTRITIONNISTE
40, Angle Rue des Hôpitaux
et Rue Dubreuil - Casablanca
Tél : 05 22 20 23 45 / 05 22 48 27 75





مختبر التحليلات الطبية الرقراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 2007132036

Casablanca le 13-07-2020

Mme Badia BAGHDADI (Ep BENMOUSSA)

Date de l'examen : 13-07-2020

INPE :



Caisse : **MUPRAS**

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E
9106	Forfait traitement autre échantillon	B5	B
0111	Créatinine	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0135	Urée	B30	B
0141	Gamma glutamyl transférase (GGT)	B50	B
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B
0147	Transaminases P (TGP)	B50	B
0216	Numération formule	B80	B
0241	Cytologie, culture, identification	B90	B

TOTAL DOSSIER : 580 DH

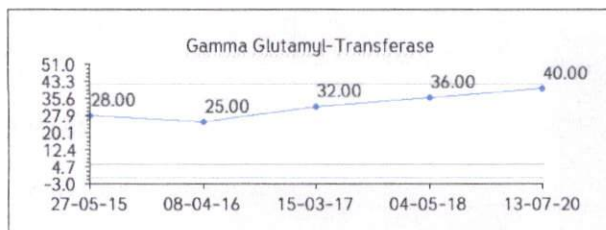
Arrêtée la présente facture à la somme de : cinq cent quatre-vingts dirhams



Enregistré le: 13-07-2020 à 10:18
Edité le: 14-07-2020 à 13:09
Prescrit par : Dr SLAOUI DIOURI ZINEB

**Mme Badia BAGHDADI (Ep
BENMOUSSA)**

Né (e) le : 01-07-1944, âgé (e) de : 76 ans
Référence : 2007132036



BACTERIOLOGIE

Examen cytobactériologique des urines

Recueil 2ème jet
Aspect Clair, jaune

Recherche biochimique (Labstix)

pH 6.0 (6.0-7.5) 08-11-2019 6.0
Sucre Positif (+++)
Proteines Négatif
Sang Négatif
Nitrites Négatif

Examen à l'état frais

Leucocytes 2 / mm3 (<10) 9
2 000 / ml (<10 000) 9 000
Hématies 4 / mm3 (<5) 1
4 000 / ml (<5 000) 1 000
Cellules épithéliales Rares
Cellules vésicales Absence
Cellules rénales Absence
Cylindres Absence
cristaux Absence
Parasites Absence

Examen bactériologique

Coloration de Gram Examen direct négatif
Cultures Stériles





مختبر التحاليلات الطبية الرگراڤي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-07-1944, âgé (e) de : 76 ans
Enregistré le: 13-07-2020 à 10:18
Edité le: 14-07-2020 à 13:09
Prélèvement : au labo
Le : 13-07-2020 à 10:27

**Mme Badia BAGHDADI (Ep
BENMOUSSA)**

Référence : **2007132036**

Prescrit par : **Dr SLAOUI DIOURI ZINEB**



DFG par CKD EPI

65.6 ml/min

(>60.0)

76.7

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

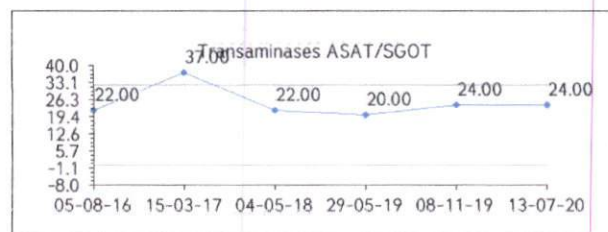
Transaminases ASAT/SGOT

24 UI/l

(<32)

08-11-2019

24

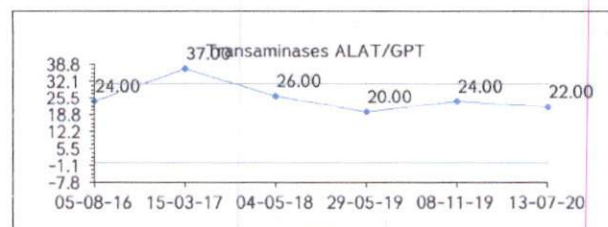


Transaminases ALAT/GPT

22 UI/l

(<31)

24



Rapport ASAT / ALAT

1.09

(>1.00)

1.00

Gamma Glutamyl-Transferase

40 UI/l

(6-42)

04-05-2018

36



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

Page 3 sur 4

Enregistré le: 13-07-2020 à 10:18
Edité le: 14-07-2020 à 13:09
Prescrit par : Dr SLAOUI DIOURI ZINEB

**Mme Badia BAGHDADI (Ep
BENMOUSSA)**

Né (e) le : 01-07-1944, âgé (e) de : 76 ans
Référence : **2007132036**

BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/Roche)

Aspect du sérum

Limpide

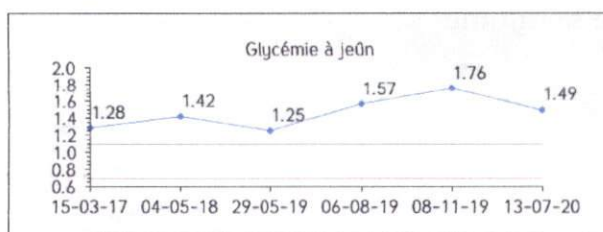
Glycémie à jeûn

1.49 g/l (0.70-1.10)
8.3 mmol/l (3.9-6.1)

08-11-2019

1.76

9.8

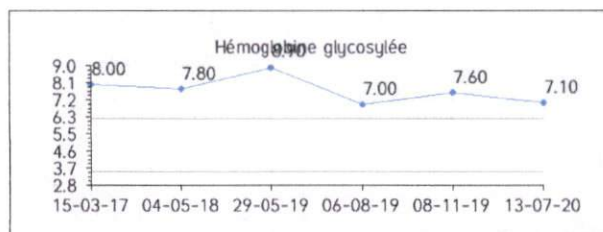


Hémoglobine glycosylée
(HPLC /D10.Biorad)

7.10 % (3.50-6.25)

08-11-2019

7.60



Interprétation:

Glycémie proche de la normale : 6-7

Bon contrôle : 7-8

Métabolisme mal équilibré : >8

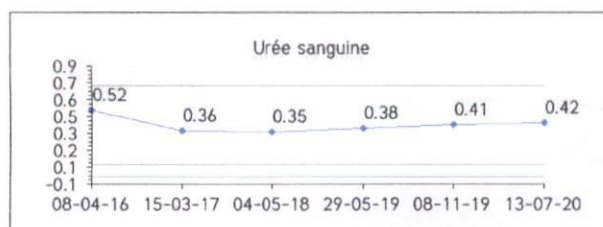
Urée sanguine

0.42 g/l (0.10-0.71)
7.00 mmol/l (1.67-11.83)

08-11-2019

0.41

6.83



Créatinine sanguine
(Enzymatique / Cobas c311)

8.6 mg/l (5.0-11.0)
76 µmol/l (44-98)

08-11-2019

7.6

67





S. MESTASSI
Biologiste Diplômé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-07-1944, âgé (e) de : 76 ans
Enregistré le: 13-07-2020 à 10:18
Edité le: 14-07-2020 à 13:09
Prélèvement : au labo
Le : 13-07-2020 à 10:27

**Mme Badia BAGHDADI (Ep
BENMOUSSA)**

Référence : 2007132036

Prescrit par : Dr SLAOUI DIOURI ZINEB

HEMATOCYTOLOGIE

Numération formule sanguine

(Cytométrie en flux et Impédance Beckman Coulter)

Numération

			08-11-2019
Hématies	4.85 $10^6/\text{mm}^3$	(3.80-5.80)	5.03
Hémoglobine	14.0 g/dl	(12.0-16.0)	14.5
Hématocrite	43.5 %	(37.0-47.0)	44.5
- VGM	90 fL	(80-98)	88
-TCMH	29 pg	(27-33)	29
- CCMH	32 g/dl	(32-36)	33
Leucocytes	4 600 /mm ³	(4 000-10 000)	5 000

Formule leucocytaire

Polynucléaires Neutrophiles	59.6 %		59.8
	2 742 mm ³	(1 800-7 500)	2 990
Polynucléaires Eosinophiles	4.1 %		2.4
	189 /mm ³	(0-700)	120
Polynucléaires Basophiles	0.0 %		0.4
	0 /mm ³	(0-200)	20
Lymphocytes	31.7 %		30.8
	1 458 /mm ³	(1 000-4 000)	1 540
Monocytes	4.6 %		6.6
	212 /mm ³	(100-1 000)	330
Plaquettes	240 $10^3/\text{mm}^3$	(150-500)	281
VPM	7.7 fl	(6.0-12.0)	7.5

