

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

Informations générales :

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

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie. La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Education :

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

Reclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3105

Société : R A M

45635

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : HOURRI Moha

Date de naissance : 01/03/1959

Adresse : Cte Dizauras Jauila 1 Rue 2 N°3
Casablanca

Tél. : 0522 325074

Total des frais engagés : 286420 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :





Date de consultation : 27/10/2020

Nom et prénom du malade : Dr HOURRI Kheirya Age : 61

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

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 : / /

Signature de l'adhérente(e) :



RELEVE 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.
26 / 10 / 2020	Ca	6		Docteur BENLALLA ELGHORFI Fatima Spécialiste en Endocrinologie Diabetologie et Nutrition Bd Al Qods, Rés les Rosiers, Appt 121 Ain Chock, Casablanca - Tel : 0522 870 890
27 / 10 / 2020	Ca	300DH		Docteur BENLALLA ELGHORFI Fatima Spécialiste en Endocrinologie Diabetologie et Nutrition Bd Al Qods, Rés les Rosiers, Appt 121 Ain Chock, Casablanca - Tel : 0522 870 890

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE EL MIAALE AL-OUD Itham El Mea VI Casablanca 522 29 10	27/10/2020	1694140

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	20-10-2020	B6001P2	830 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)

fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

valable 3 mois

Le 27/10/2020

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné :
 Docteur BENLALLA ELGHORFI Fatima
 Spécialiste en Endocrinologie
 Diabétologie et Nutrition
 Bd Al Qods, Rés les Rosiers, Appt 121
 Ain Chock, Casablanca - Tel: 0522-870-890

Certifie que Mlle, Mme, M. : *HOURI Khealija*

Présente *diabète + goutte*

Nécessitant un traitement d'une durée de : *longue durée*

Dont ci-joint ordonnance :
 (à défaut noter le traitement prescrit)

site : www.mupras.com // mail : reclamation@mupras.com // tél : 0522-22-78-15 / fax : 0522-22-78-18
 Adresse : 6ème étage, Angle Rue Allal BENABDELLAH et Rue Fezir Mohamed (ex Rue Heintz) - Casablanca

Docteur BENLALLA ELGHORFI Fatima
 Spécialiste en Endocrinologie
 Diabétologie et Nutrition
 Bd Al Qods, Rés les Rosiers, Appt 121
 Ain Chock, Casablanca - Tel: 0522-870-890

**كليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف
كليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف
كليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف**

كلمـ٠٠٠،ات المتفهـ، منـ

لدواء.

20,80

بـالمزيد من المعلومات من الطبيبـ
موـاكـ حتىـ لوـ كانتـ لـديـهـ نفسـ
غيرـ مرـغـوبـ لمـ يـرـدـ ذـكـرـهـ فـيـ هـذـهـ

استـعمالـ؟

- ـ سـيـ مـعـوـهـاتـ الـواـجـبـ مـعـرـفـتـهاـ قـبـلـ تـنـاـولـ كـلـيـكـوـفـاجـ ،ـ قـرـصـ مـغـلـفـ؟ـ
- ـ 3ـ ماـ هـيـ طـرـيـقـةـ تـنـاـولـ كـلـيـكـوـفـاجـ ،ـ قـرـصـ مـغـلـفـ؟ـ
- ـ 4ـ ماـ هـيـ التـأـثـيرـاتـ غـيرـ المـرـغـوـيـةـ المـحـتمـلـةـ؟ـ
- ـ 5ـ ماـ هـيـ طـرـيـقـةـ حـفـظـ كـلـيـكـوـفـاجـ ،ـ قـرـصـ مـغـلـفـ؟ـ
- ـ 6ـ مـحـتـوىـ الـعـلـيـةـ وـ مـعـلـومـاتـ إـضـافـيـةـ؟ـ

1ـ ماـ هـيـ كـلـيـكـوـفـاجـ ،ـ قـرـصـ مـغـلـفـ وـ مـاـ هـيـ حـالـاتـ اـسـتـعـماـلـ؟ـ

A10BA02 code ATC

دواعي الاستعمال : يحتوي كليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيفونين.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتجه البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادرًا على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد كليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول كليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من خطر المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك كليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو يقلدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها كليكوفاج؟

يستعمل كليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (السمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والترين البدني ودهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى الرضي الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرتضى البالغون تناول كليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قبلة للبلم أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تناول كليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2ـ ماـ هـيـ الـمـعـوـهـاتـ الـواـجـبـ مـعـرـفـتـهاـ قـبـلـ تـنـاـولـ كـلـيـكـوـفـاجـ ،ـ قـرـصـ مـغـلـفـ؟ـ

مواضع الاستعمال :

لا تتناول أبداً كليكوفاج في الحالات التالية:

- إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.

إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبها مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، نقيف، إسهال، فقدان سريع للوزن، حماض لبني (أنظر "خطر حماض لبني" أسفله) أو حماض كيتوني. الحماض الكيتونيإصابة ت Kelvin في تراكم مواد في الدم تسمى " أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسيمات سكري أولئي. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجتفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرشك لخطر الحماض اللبني (انظر "تحذيرات واحتياطات").

إذا كنت تعاني من إلتهاب حاد، مثلاً إلتهاب الرئتين أو القصبات، أو إلتهاب الكليتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحماض اللبني (انظر "انتبه مع كليكوفاج" أدناه).

إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحماض اللبني (انظر "تحذيرات واحتياطات").

كليكوفاج 500 مع، قرص مغلف
كليكوفاج 850 مع، قرص مغلف
كليكوفاج 1000 مع، قرص مغلف

كتابات المثقف، حين

10

20,80

ب المزید من المعلومات من الطبيب
مواک، حتى ولو كانت لديه نفس
غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه

50

- ٣ - مجموعات الواجب معرفتها قبل تناول كلويكوفاج ، فرصن مغلق؟
- ٤ - ما هي طريقة تناول كلويكوفاج ، فرصن مغلق؟
- ٥ - ما هي التأثيرات غير المرغوبية المحتملة؟
- ٦ - ما هي طريقة حفظ كلويكوفاج ، فرصن مغلق؟
- ٧ - محتوى العلبة ، معلومات اضافية.

١- ما هو كليوكوفاج ، فرق مخلف وما هي حالات استعماله؟

A10BA02 code ATC الصنف الصيدلاني العلاجي

دواعي الاستعمال: يحتوي كليوكفاج على متفورمين، إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بـ^{سيفوأند}.

الأنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزن له لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الأنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادرًا على استخدام الأنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد الكيوكفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها كليكوفاج؟
يستعمل كليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (السمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والترين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن.
يسقطه المرض البالغون تناول كليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تناول كليكوفاج وحده أو مع
قابلة للبلع أو إنسولين).

- إذا كنت تعاني من الارجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لا تتناول أبداً كليكوفاج في الحالات التالية:

- إذا كنت تعاني من الارتجف (الحساسية المفرطة) تجاه المغورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعان من مشاكل في الكبد.

- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
- إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى

• إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمستوى السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، تقيّق، إسهال، فقدان سريع للوزن، حموض لبني (أنظر "حظر حموض لبني" أسلفه) أو حموض كيتوني. الحموض الكيتوني إصابة تكتن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسببات سكري أوّلي. الأعراض هي تشتمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعديق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

- إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (جفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الارتفاع إلى مشاكل كلورية من شأنها أن تعرضك لخطر الحموض اللبني (انظر "تحذيرات واحتياطات").

- لخطر الحموض اللبناني (انظر تحديرات و إحباطات).
- إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثل التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحموض اللبناني (انظر "انتبه مع كليوكفاج" أدناه).

- إذا كنت تتناول علاجا ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالاكتسجين، مما يعرضك لخطر الهاپس اللبناني (انظر "تحذيرات واحتياطات").

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre toute décision.

- Gardez cette notice de la relire.
 - Si vous avez tout un doute, demandez au médecin ou à votre pharmacien.
 - Ce médicament a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autre, même en cas de nécessité. Cela pourrait lui être néfaste.
 - Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous semble survenu, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
 3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

- Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIABE, comprimé ?

- Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :
 - Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
 - si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;
 - en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux dans le sang est augmenté et vous éssentez certains des signes suivants : sensation de malaise (nausées), urines es et raideur musculaire) :

- en cas de coma diabétique ;
- si vous avez une maladie grave ;
- si vous avez une maladie grave.

Cliquez maintenant l'une des situations

LUT 200908
EXP 04 2023
PPV 60.00

60,00

Si vous n'êtes pas sûr que l'une d'entre elles vous concerne, parlez-en avec votre pharmacien avant de prendre la pilule. Une baisse du taux d'hémoglobine et des globules rouges (anémie hémolytique) peut survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles d'ODIA chez les patients de maladie sont limitées. Par conséquent, sous-estimer la maladie.

Informations importantes sur

(faible taux de sucre dans le sang). Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations suivantes ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas de repas, retard dans la prise de jeûne ;
 - modification du régime alimentaire ;
 - prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
 - fonction rénale diminuée ;
 - maladie grave du foie ;
 - si vous souffrez de troubles hormonaux (troubles de la glande thyroïde hypophysaire ou des glandes surrenales) ;
 - consommation d'alcool (en particulier avec les repas) ;
 - prise de certains autres médicaments ci-dessous «Autres médicaments» ;
 - si votre activité physique est réduite et que vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant des glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie

 - Faim intense, maux de tête, vomissements, apathie, somnolence, difficultés pour se concentrer, diminution de la vigilance, agitation, agressivité.

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

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

- Gardez cette notice de la relire.
- Si vous avez toute un doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autre, même en cas de nécessité. Cela pourrait lui être utile.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous surviennent, contactez votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

- Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin.
- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux de sucre dans le sang est augmenté et vous éprouvez certains des signes suivants : sensation de malaise (nausées), urines sèches et raideur musculaire) ;

LOT

EXP

PPV

200908

04 2023

60 - p 0

60.00

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessous vous concerne, parlez-en avec votre pharmacien avant de prendre ODIA. Une baisse du taux d'hémoglobine et des globules rouges (anémie hémolytique) peut survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur ODIA
(faible taux de sucre dans le sang)
Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses causes et ses symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser l'apparition d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, manque de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
 - modification du régime alimentaire ;
 - prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
 - fonction rénale diminuée ;
 - maladie grave du foie ;
 - si vous souffrez de troubles hormonaux (troubles de la glande thyroïde, de la glande pituitaire ou des glandes surrenales) ;
 - consommation d'alcool (en particulier avec un repas) ;
 - prise de certains autres médicaments, comme ceux ci-dessous «Autres médicaments» ;
 - si votre activité physique est importante et que vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant des glucides qu'habituellement.
- Les signes de l'hypoglycémie incluent :**
- Faim intense, maux de tête, sueurs, vomissements, apathie, somnolence, difficultés pour dormir, agitation, agressivité, difficultés pour concentrer, diminution de la concentration, étourdissements.

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

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

- Gardez cette notice de la relire.
- Si vous avez toute un doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autre, même en cas de nécessité. Cela pourrait lui être utile.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous surviennent, contactez votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

- Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin.
- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux de sucre dans le sang est augmenté et vous éprouvez certains des signes suivants : sensation de malaise (nausées), urines abondantes et raideur musculaire) ;

LOT

EXP

PPV

200908

04 2023

60 - p 0

60.00

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessous vous concerne, parlez-en avec votre pharmacien avant de prendre ODIA. Une baisse du taux d'hémoglobine et des globules rouges (anémie hémolytique) peut survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur ODIA
(faible taux de sucre dans le sang)
Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses causes et ses symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser l'apparition d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, manque de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
 - modification du régime alimentaire ;
 - prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
 - fonction rénale diminuée ;
 - maladie grave du foie ;
 - si vous souffrez de troubles hormonaux (troubles de la glande thyroïde, de la glande pituitaire ou des glandes surrenales) ;
 - consommation d'alcool (en particulier avec un repas) ;
 - prise de certains autres médicaments, comme ceux ci-dessous «Autres médicaments» ;
 - si votre activité physique est importante et que vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant des glucides qu'habituellement.
- Les signes de l'hypoglycémie incluent :**
- Faim intense, maux de tête, sueurs, vomissements, apathie, somnolence, difficultés pour dormir, agitation, agressivité, difficultés pour concentrer, diminution de la concentration, étourdissements.

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

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

- Gardez cette notice de la relire.
- Si vous avez toute un doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autre, même en cas de nécessité. Cela pourrait lui être utile.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous surviennent, contactez votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

- Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin.
- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux de sucre dans le sang est augmenté et vous éprouvez certains des signes suivants : sensation de malaise (nausées), urines sèches et raideur musculaire) ;

LOT

EXP

PPV

200908

04 2023

60 - p 0

60.00

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessous vous concerne, parlez-en avec votre pharmacien avant de prendre ODIA. Une baisse du taux d'hémoglobine et des globules rouges (anémie hémolytique) peut survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur ODIA
(faible taux de sucre dans le sang)
Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses causes et ses symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser l'apparition d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, manque de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
 - modification du régime alimentaire ;
 - prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
 - fonction rénale diminuée ;
 - maladie grave du foie ;
 - si vous souffrez de troubles hormonaux (troubles de la glande thyroïde, de la glande pituitaire ou des glandes surrenales) ;
 - consommation d'alcool (en particulier avec un repas) ;
 - prise de certains autres médicaments, comme ceux ci-dessous «Autres médicaments» ;
 - si votre activité physique est importante et que vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant des glucides qu'habituellement.
- Les signes de l'hypoglycémie incluent :**
- Faim intense, maux de tête, sueurs, vomissements, apathie, somnolence, difficultés pour dormir, agitation, agressivité, difficultés pour concentrer, diminution de la concentration, confusion, étourdissements, vertiges, faiblesse, perte de coordination, convulsions, perte de conscience.

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

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

- Gardez cette notice de la relire.
- Si vous avez toute un doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autre, même en cas de nécessité. Cela pourrait lui être utile.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous surviennent, contactez votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

- Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin.
- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux de sucre dans le sang est augmenté et vous éprouvez certains des signes suivants : sensation de malaise (nausées), urines abondantes et raideur musculaire) ;

LOT

EXP

PPV

200908

04 2023

60 - p 0

60.00

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessous vous concerne, parlez-en avec votre pharmacien avant de prendre ODIA. Une baisse du taux d'hémoglobine et des globules rouges (anémie hémolytique) peut survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur ODIA
(faible taux de sucre dans le sang)
Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses causes et ses symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser l'apparition d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, manque de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
 - modification du régime alimentaire ;
 - prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
 - fonction rénale diminuée ;
 - maladie grave du foie ;
 - si vous souffrez de troubles hormonaux (troubles de la glande thyroïde, de la glande pituitaire ou des glandes surrenales) ;
 - consommation d'alcool (en particulier avec un repas) ;
 - prise de certains autres médicaments, comme ceux ci-dessous «Autres médicaments qui peuvent entraîner une hypoglycémie» ;
 - si votre activité physique est importante et que vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant peu de glucides qu'habituellement.
- Les signes de l'hypoglycémie** incluent :
- Faim intense, maux de tête, sueurs, vomissements, apathie, somnolence, difficultés pour dormir, agitation, agressivité, difficultés pour concentrer, diminution de la concentration, confusion, étourdissements, vertiges, faiblesse, perte de coordination, convulsions, perte de conscience.

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

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

- Gardez cette notice de la relire.
- Si vous avez toute un doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autre, même en cas de nécessité. Cela pourrait lui être utile.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous surviennent, contactez votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

- Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin.
- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux de sucre dans le sang est augmenté et vous éprouvez certains des signes suivants : sensation de malaise (nausées), urines sèches et raideur musculaire) ;

LOT

EXP

PPV

200908

04 2023

60 - p 0

60.00

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessous vous concerne, parlez-en avec votre pharmacien avant de prendre ODIA. Une baisse du taux d'hémoglobine et des globules rouges (anémie hémolytique) peut survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur ODIA
(faible taux de sucre dans le sang)
Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses causes et ses symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser l'apparition d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, manque de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
 - modification du régime alimentaire ;
 - prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
 - fonction rénale diminuée ;
 - maladie grave du foie ;
 - si vous souffrez de troubles hormonaux (troubles de la glande thyroïde, de la glande pituitaire ou des glandes surrenales) ;
 - consommation d'alcool (en particulier avec un repas) ;
 - prise de certains autres médicaments, comme ceux ci-dessous «Autres médicaments» ;
 - si votre activité physique est importante et que vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant des glucides qu'habituellement.
- Les signes de l'hypoglycémie incluent :**
- Faim intense, maux de tête, sueurs, vomissements, apathie, somnolence, difficultés pour dormir, agitation, agressivité, difficultés pour concentrer, diminution de la concentration, confusion, étourdissements, vertiges, faiblesse, perte de coordination, convulsions, perte de conscience.

22

PPV: 49,60 D1
LOT: 20E06
EXP: 05/2025



78713@1098

6 118001 102020

Levothyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160342

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع**ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم**

يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوى

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضًا
- انظر الفقرة 4

تحتوى هذه النشرة:

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال



78713@1098

6 118001 102020

Levothyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160342

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع**ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم**

يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوى

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضًا
- انظر الفقرة 4

تحتوى هذه النشرة:

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟**الصنف الصيدلاني العلاجي****هذا الدواء هرمونة درقية****دواعي الاستعمال**



78713@1098

6 118001 102020

Levothyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160342

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع**ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم**

يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوى

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضًا
- انظر الفقرة 4

تحتوى هذه النشرة:

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟**الصنف الصيدلاني العلاجي****هذا الدواء هرمونة درقية****دواعي الاستعمال**



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus® 50 mg

Comprimé. Boîte de 60

Vildagliptine

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 ?
2. Quelles sont les informations à prendre en compte avant de prendre Galvus ?
3. Comment prendre Galvus ?
4. Quels sont les effets indésirables connus ?
5. Comment conserver Galvus ?
6. Informations supplémentaires



6118001031030

Galvus® 50 mg

Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 DH

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

Galvus est un médicament indiqué dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Il est prescrit lorsque la maladie ne peut pas être traitée de manière suffisamment efficace par un régime seul et de l'activité physique. Il contient le principe actif vildagliptine, qui a pour propriété d'abaisser la glycémie (taux de sucre dans le sang).

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite par votre organisme peut être altéré. L'insuline est une substance (sécrétée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang – en particulier après les repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre ce qui a pour effet d'augmenter la glycémie. Galvus stimule



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus® 50 mg

Comprimé. Boîte de 60

Vildagliptine

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 ?
2. Quelles sont les informations à prendre en compte avant de prendre Galvus ?
3. Comment prendre Galvus ?
4. Quels sont les effets indésirables connus ?
5. Comment conserver Galvus ?
6. Informations supplémentaires



6118001031030

Galvus® 50 mg

Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 DH

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

Galvus est un médicament indiqué dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Il est prescrit lorsque la maladie ne peut pas être traitée de manière suffisamment efficace par un régime seul et de l'activité physique. Il contient le principe actif vildagliptine, qui a pour propriété d'abaisser la glycémie (taux de sucre dans le sang).

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite par votre organisme peut être altéré. L'insuline est une substance (sécrétée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang – en particulier après les repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre ce qui a pour effet d'augmenter la glycémie. Galvus stimule



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus® 50 mg

Comprimé. Boîte de 60

Vildagliptine

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 ?
2. Quelles sont les informations à prendre en compte avant de prendre Galvus ?
3. Comment prendre Galvus ?
4. Quels sont les effets indésirables connus ?
5. Comment conserver Galvus ?
6. Informations supplémentaires



6118001031030

Galvus® 50 mg

Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 DH

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

Galvus est un médicament indiqué dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Il est prescrit lorsque la maladie ne peut pas être traitée de manière suffisamment efficace par un régime seul et de l'activité physique. Il contient le principe actif vildagliptine, qui a pour propriété d'abaisser la glycémie (taux de sucre dans le sang).

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite par votre organisme peut être altéré. L'insuline est une substance (sécrétée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang – en particulier après les repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre ce qui a pour effet d'augmenter la glycémie. Galvus stimule



الدكتور الناوري محمد
أخصائي في التحاليلات الطبية

مختبر التحاليلات الطبية بانوراميك

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES PANORAMIQUE

Dr. KADIRI Mohamed
Biologiste

Diplômé de L'Université de REIMS des Spécialités Biochimie Clinique
Immunologie Générale Bactériologie et Virologie Clinique
Diagnostique Biologique et Parasitaire
D.U Assurance Qualité en Biologie Médicale de L'Université de Paris
Ex. Attaché des Hôpitaux de France

Dossier ouvert le : 20/10/20.

Prélèvement effectué à 10:54

Mme HOURI KHADIJA
Docteur FATIMA BENLALLA
Dossier N° :20J1981

BIOCHIMIE

* GLYCEMIE (à jeûn)	:	1,73	g/l	0,7 - 1,1
	Soit :	9,60	mmol/l	3,9 - 6,1
HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE	:	8,60	%	
		Technique HPLC(BIORAD D-10)		
Interpretation des résultats selon la standardisation du NGSP				
- HbA1c entre 4 et 6 % : intervalle non diabétique normale				
- HbA1c inférieur à 6,5 % : excellent équilibre glycémique(DNID)				
- HbA1c inférieur à 7 % : excellent équilibre glycémique(DID)				
- HbA1c supérieur à 7 % : action corrective suggérée				
CHOLESTEROL TOTAL	:	1,95	g/l	< 2,2
	Soit :	5,03	mmol/l	< 5,676
TRIGLYCERIDES	:	1,55	g/l	0,4 - 1,65
	Soit :	1,77	mmol/l	0,46 - 1,88
CHOLESTEROL HDL	:	0,40	g/l	0,35 - 0,6
	Soit :	1,03	mmol/l	0,903 - 1,548
CHOLESTEROL LDL	:	1,24	g/l	< 1,6
calculé selon la formule de Friedewald	Soit :	3,20	mmol/l	< 4,128
valable que si les TG <4gl				

Valeurs souhaitables du LDL(g/l) en fonction du nombre de facteurs de risque cardiovasculaire selon l'AFSSAPS

Absence de facteurs de risque:LDL<2,2

Présence de facteurs 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 maladie cardiovasculaire:LDL<1

Selon l'AFSSAPS les facteurs de risque sont: l'âge; antécédents familiaux de maladie coronaire précoce

ACIDE URIQUE SANGUIN	:	54,57	mg/l	26 - 60
	Soit :	325	μmol/l	154,7 - 357



مختبر التحاليلات الطبية بانوراميك

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES PANORAMIQUE

Dr. KADIRI Mohamed
Biologiste

Diplômé de L'Université de REIMS des Spécialités Biochimie Clinique
Immunologie Générale Bactériologie et Virologie Clinique
Diagnostique Biologique et Parasitaire
D.U Assurance Qualité en Biologie Médicale de L'Université de Paris
Ex. Attaché des Hopitaux de France

Dossier ouvert le : 20/10/20.

Prélèvement effectué à 10:54

Mme HOURI KHADIJA
Docteur FATIMA BENLALLA
Dossier N° :20J1981

HORMONOLOGIE

THYREOSTIMULINE (TSH us) : 1,19 µUI/ml 0,25 - 5,01
(Abbott Architect)





الدكتور (النواري) محمد
أخصائي في التحاليلات الطبية

مختبر التحاليلات الطبية بانوراميك

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES PANORAMIQUE

Dr. KADIRI Mohamed
Biologiste

Diplômé de L'Université de REIMS des Spécialités Biochimie Clinique
Immunologie Générale Bactériologie et Virologie Clinique
Diagnostique Biologique et Parasitaire
D.U Assurance Qualité en Biologie Médicale de L'Université de Paris
Ex. Attaché des Hopitaux de France

Facture N° : 13941

Casablanca le 20 octobre 2020

A l'attention de : **Mme HOURI KHADIJA**

Analyses :

Glycémie (a jeun)	-----	B	30
Hémoglobine glycosylée	-----	B	100
Cholestérol total	-----	B	30
Triglycérides	-----	B	60
Cholestérol HDL	-----	B	50
Cholestérol LDL	-----	B	50
Acide urique sanguin	-----	B	30
Thyreostimuline (TSH us)	-----	B	250

Prélèvements :

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

Total dossier : 830,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Huit Cent Trente Dirhams

