

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

## ditions 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.

## rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

## tiologie 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.

## tique :

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.

## ntaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com  
Prise en charge : pec@mupras.com  
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

N° P19- 0040907

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2725 Société : 46451

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HARTOON EL MILLOUDA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 71 30 44 86 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 5 NOV 2020

Nom et prénom du malade : Age :

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 aura un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : 05/11/2020

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



[illegible]

39, B. 02

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien	Date	Montant de la Fourniture
----------------------	------	--------------------------

ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
-------------------	------	-----------------------

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

ANALYSES - RADIOGRAPHIES :			
Bochet et signature du		Désignation des	Montant

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
--	------	---------------------------------	---------------------------

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature	Date des	Nombre	Montant détaillé
---------------------	----------	--------	------------------

Sacnet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombres				Moyenne des des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

## RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est tenu de préciser le dent traité, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins

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

**Important :**








Dents	Nature des		
-------	------------	--	--

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient
-----------------	-------------------	---------------------	-------------

	TRAVAUX		SOMME		
					COEFFICIENT DES TRAVAUX


				MONTANTS DES SOINS	

[illegible]










ODE	DETERMINATION DU COEFFICIENT	
-----	------------------------------	--

PROTHESES DENTAIRES

TESTED SAMPLE	H	COEFFICIENT
---------------	---	-------------



H	D	25533412	21433552	G	DES TRAVAUX
		00000000	00000000		
A		00000000	00000000		
		00000000	00000000		


 35533411 11433553  
**B**  
**(Création, remont, adjonction)**  
 Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

D  $\longleftrightarrow$  G




DATE DU  
DEVIS

		DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

## Docteur MIKOU Abdelhaq

Diplômé de la faculté de  
Médecine de Toulouse  
Spécialiste en  
Endocrinologie - Diabète  
Maladies de la nutrition

Obésité - Maigreur - Maladies du Cholestérol  
- Goitre -

Sur Rendez-vous

Membre de :

- SFD
- EASD
- MGSD

Société Francophone du Diabète  
Association Européenne pour l'Etude du Diabète  
Groupe Méditerranéen pour l'Etude du Diabète

Oasis - Casablanca  
Tél: 0522.23.16.30 - 0522.92.47.20

الدكتور ميكو عبد الحق

خريج كلية الطب بتولوز

اختصاصي في

أمراض الغدد، مرض السكر

السمنة و أمراض الكوليسترول

بالموعد

- 5 NOV. 2020

DARIFI EL Houssein  
483.00



Environnement Rix 3 x 85.00

20 v h water

10 v h water



Metformine Wör 850 6 x 17.10

1 cr midi.  
1 cr soir 2 x 62.70



Urosta 1 cr h

22.70 x 48 Baucuta 4 cr



39, Bd Rahal El Meskini (2) - الدار البيضاء - الهاتف (عيادة): 05 22 31 16 30 - هاتف وفاكس: 05 22 31 06 74  
39, Bd Rahal El Meskini 2<sup>ème</sup> étage - Casablanca - Tél.: 05 22 31 16 30 - Tél./Fax: 05 22 31 06 74  
Tél: 0522.23.54.49 / 05.22.92.47.20  
e-mail: famillemikou@gmail.com

DR MIKOU A.  
ENDOCRINOLOGIE DIABÈTE  
39, BD. RAHAL EL MESKINI - CASABLANCA  
Tél: 0522 31 16 30 - FAX: 0522 31 06 74



# Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie o

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

## Dans cette notice :

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

## 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

**METFORMINEWIN 850MG**  
**CP PEL B30**

P.P.V. : 17DH10



ci-dessous).

- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poux ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

### Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

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

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

# Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie o

**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

## Dans cette notice :

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

## 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 À 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

**METFORMINEWIN 850MG**  
**CP PEL B30**

**P.P.V. : 17DH10**



ci-dessous).

- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

### Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

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

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

# Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie o

**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

## Dans cette notice :

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

## 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

**METFORMINEWIN 850MG**  
**CP PEL B30**

P.P.V. : 17DH10



ci-dessous).

- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

### Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

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

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez



# Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie o

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

## Dans cette notice :

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

## 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

**METFORMINEWIN 850MG**  
**CP PEL B30**

P.P.V. : 17DH10



ci-dessous).

- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

### Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

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

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

# Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie o

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

## Dans cette notice :

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

## 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

**METFORMINEWIN 850MG**  
**CP PEL B30**

P.P.V. : 17DH10



ci-dessous).

- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

### Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

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

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez



# Metformine Win®

500 mg 850 mg 1000 mg

Chlorhydrate de metformine

Comprimé pelliculé

Voie o

**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

## Dans cette notice :

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

## 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 À 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

**METFORMINEWIN 850MG**  
**CP PEL B30**

P.P.V. : 17DH10



ci-dessous).

- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

### Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

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

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

# UROSTA®

Oxybutynine

**PRESENTATION**

Comprimé

**COMPOSITION**

PPV 820H70  
PER 02/23  
LOT J544

## INDICATION

C'est un anticholinergique.  
Il est utilisé pour le traitement de l'hyperplasie bénigne de la prostate et de l'hyperplasie de la prostate.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué chez :

- glaucome à angle fermé,
- risque de blocage des urines (adénome de prostate),
- myasthénie grave,
- bronchite chronique,
- atonie intestinale,
- enfant de moins de 5 ans.

## ATTENTION

L'apparition d'une douleur violente de l'œil, accompagnée d'une rougeur et surtout d'une baisse de l'acuité visuelle, doit conduire à consulter d'urgence un ophtalmologiste : il peut s'agir d'un glaucome aigu.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

L'effet de ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement est mal connu : seul votre médecin peut évaluer le risque éventuel de son utilisation dans votre cas.

## MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

Ce médicament doit être avalé avec un verre d'eau.

### Posologie usuelle :

- Adulte : 1 comprimé, 3 fois par jour.
- Enfant de plus de 5 ans : 1 comprimé, 2 fois par jour.

## EFFETS INDESIRABLES POSSIBLES

Ce médicament peut être responsable d'effets atropiniques : sécheresse de la bouche, troubles de la vision, constipation.

Il est recommandé de ne pas conduire de véhicule ou d'utiliser des machines pendant le traitement.

En cas de surdosage, consultez immédiatement votre médecin ou le service des urgences.

Urosta est un médicament à usage médical. Il est soumis à un contrôle strict de la part des autorités compétentes.

Urosta est un médicament à usage médical. Il est soumis à un contrôle strict de la part des autorités compétentes.

Urosta est un médicament à usage médical. Il est soumis à un contrôle strict de la part des autorités compétentes.

Urosta est un médicament à usage médical. Il est soumis à un contrôle strict de la part des autorités compétentes.

Urosta est un médicament à usage médical. Il est soumis à un contrôle strict de la part des autorités compétentes.

Urosta est un médicament à usage médical. Il est soumis à un contrôle strict de la part des autorités compétentes.



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable





# UROSTA®

Oxybutynine

## PRESENTATION

Comprimés sécables

60 comprimés

PPV : 62BH70

PER : 02/23

LOT : J544

p cp

5 mg

## INDICATIONS

C'est un médicament

Il est

installé

## CONTREINDICATIONS

Ce médicament

- glaucome
- risque de blocage des urines (adénome de la prostate)
- myasthénie grave,
- bronchite chronique,
- atonie intestinale,
- enfant de moins de 5 ans.



UROSTA®



Oxybutynine 5 mg

60 Comprimés sécables



## ATTENTION

L'apparition d'une douleur violente de l'œil, accompagnée d'une rougeur et surtout d'une baisse de l'acuité visuelle, doit conduire à consulter d'urgence un ophtalmologiste : il peut s'agir d'un glaucome aigu.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

L'effet de ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement est mal connu : seul votre médecin peut évaluer le risque éventuel de son utilisation dans votre cas.

## MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

Ce médicament doit être avalé avec un verre d'eau.

### Posologie usuelle :

- Adulte : 1 comprimé, 3 fois par jour.
- Enfant de plus de 5 ans : 1 comprimé, 2 fois par jour.

## EFFETS INDESIRABLES POSSIBLES

Ce médicament peut être responsable d'effets atropiniques : sécheresse de la bouche, troubles de la vision, constipation.



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable





# INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable

**l'alcool :**  
line pourront varier. La prise d'alcool à des hypoglycémies.

**avant d'exercer que d'habitude :**  
line diminuent généralement si vous n'êtes pas très physique.

médecin des mesures à prendre en cas

**avant de partir en voyage à l'étranger :**  
vous rendre à l'étranger, pensez à en informer, pharmacien ou infirmier. Le décalage des heures par rapport à vos heures habituelles.

**TRAITEMENT**  
te ou prévoyez de l'être, vous devez consulter votre médecin pour discuter de vos besoins afin de contrôler votre diabète.  
un traitement par insuline n'expose votre vie. Il peut cependant être nécessaire d'insuline ainsi que votre régime.  
votre médecin ou à votre pharmacien médicament.

**UTILISATEURS DE MACHINES**  
concentration et vos réflexes peuvent être affectés par l'hypoglycémie. Vous devez y penser dans la vie où vous pourriez mettre votre vie en danger. Demandez à d'autres personnes, comme la conduite de machines.

er votre médecin sur vos capacités à conduire.  
des d'hypoglycémie,  
d'effets d'hypoglycémie diminués ou

## MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

autres médicaments :  
insuline peuvent être augmentés par la prise concomitante de médicaments à effet hypoglycémiant tels que les glucocorticoïdes, les hormones de croissance, le danazol, les bêta-2 agonistes (ritodrine, salbutamol, terbutaline) et les diurétiques.

insuline peuvent être diminués par la prise concomitante de médicaments à effet hyperglycémiant tels que les hypoglycémiantes oraux, les pilules (acide acétylsalicylique) certains médicaments (inhibiteurs de la monoamine oxydase), les médicaments de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, les bêta-bloquants ou l'alcool.

la somatostatine (tels que la lanréotide, selon les cas, soit augmenter soit diminuer l'insuline).

INSULET® ne doivent pas être mélangées avec d'autres produits par d'autres fabricants ou avec d'origine animale.

votre médecin ou à votre pharmacien si

vous prenez ou avez pris  
même s'il s'agit d'un

## COMMENT UTILISER

### POSOLOGIE, FREQUENCE

### TRAITEMENT, MODE D'EMPLOI

Se conformer strictement aux instructions.  
Suivez attentivement les conseils de l'équipe de diabétologie.  
d'administration de votre insuline, le régime et l'équilibre de votre diabète.  
Il est recommandé de consulter votre médecin. Les préparations d'INSULET® sont injectées par voie intraveineuse (insuline) ou par voie intramusculaire (insuline).  
Si vous changez de type d'insuline, consultez votre médecin. Si vous changez de type d'insuline animale à l'insuline humaine, consultez votre médecin. Si vous changez de type d'insuline humaine à l'insuline animale, consultez votre médecin.

### Préparation :

Une asepsie rigoureuse doit être respectée.  
INSULET® Rapide est une solution. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau.  
Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.  
INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose.  
Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des flocculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré.

Si vous devez mélanger deux types d'insuline :  
Commencer par aspirer l'insuline à action rapide dans la seringue, afin d'éviter la contamination du flacon par la préparation à durée d'action plus longue. Il est conseillé de réaliser l'injection immédiatement après le mélange.  
Il est également possible d'utiliser des seringues distinctes d'INSULET® RAPIDE et d'INSULET® NPH pour administrer la quantité requise de chaque préparation.

### Injection

Injecter la dose correcte d'insuline en suivant les instructions de votre médecin ou de votre infirmier.  
L'administration sous-cutanée peut être effectuée dans les bras, les cuisses, les fesses ou l'abdomen. Demander l'avis de votre médecin.

LOT 1066  
EXP 02 2022  
85,00

سوتهما  
Sothema  
Titulaire de l'AMM/Fabricant  
Marketing Authorization Holder/Manufacturer  
Laboratories SOTHEMA  
P.O. Box N° 1, 27182 Boukoura - Morocco  
Pharmacie Responsable : Dr Lamia TAZI

INSULET® MIX 30  
100 UI/ml, Flacon 10 ml  
Suspension injectable  
AMM N° 454/17/IMP(21NRO)  
6 118000 021070

points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'accident. Les flacons peuvent être partagés. Les flacons peuvent être utilisés plusieurs fois. Les flacons peuvent être utilisés plusieurs fois. Les flacons peuvent être utilisés plusieurs fois.

## CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.  
Les premiers symptômes d'hypoglycémie peuvent être :  
- frissons, pâleurs et froidure cutanée,  
- sueurs, tremblements, sensation d'anxiété,  
- nausées, vomissements, confusion, difficultés de concentration, troubles visuels,  
- vertiges, étourdissements, troubles de l'équilibre, nausées ou rythme cardiaque rapide, en l'absence de traitement, l'hypoglycémie peut être grave.

## d'hypoglycémie :

du sucre (sauf en cas de perte de conscience). Ceci vous permettra fréquemment de faire le traitement préventif.

## CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION DE PLUSIEURS DOSES

Si vous avez oublié une dose, votre glycémie peut être élevée.  
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.  
Les symptômes liés à une glycémie inhabituellement élevée sont : polyurie (envie fréquente d'uriner), soif, fatigue, maux de tête, vision floue, nausées, vomissements, somnolence, rougeur et sécheresse buccale et cutanée, odeur d'haléine. Les symptômes graves sont une respiration profonde et un pouls rapide.

## CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION DE PLUSIEURS DOSES

Si vous avez oublié une dose, votre glycémie peut être élevée.  
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.  
Les symptômes liés à une glycémie inhabituellement élevée sont : polyurie (envie fréquente d'uriner), soif, fatigue, maux de tête, vision floue, nausées, vomissements, somnolence, rougeur et sécheresse buccale et cutanée, odeur d'haléine. Les symptômes graves sont une respiration profonde et un pouls rapide.



# INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable

**l'alcool :**  
line pourront varier. La prise d'alcool à des hypoglycémies.

**avant d'exercer que d'habitude :**  
line diminuent généralement si vous n'êtes pas très physique.

médecin des mesures à prendre en cas

**avant de partir en voyage à l'étranger :**  
vous rendre à l'étranger, pensez à en informer, pharmacien ou infirmier. Le décalage des heures peut modifier vos heures de sommeil par rapport à vos heures habituelles.

**TRAITEMENT**  
vous devez avant de prévoir de l'être, vous devez consulter votre médecin pour discuter de vos besoins afin de contrôler votre diabète.

un traitement par insuline n'expose votre organisme. Il peut cependant être nécessaire d'insuline ainsi que votre régime.

consultez votre médecin ou à votre pharmacien pour le médicament.

**UTILISATEURS DE MACHINES**  
concentration et vos réflexes peuvent être affectés par l'hypoglycémie. Vous devez y penser dans la conduite de votre véhicule ou vous pourriez mettre votre vie en danger.

autres personnes, comme la conduite de machines.

er votre médecin sur vos capacités à conduire.

des hypoglycémies, des épisodes d'hypoglycémie diminués ou

**MEDICAMENTEUSES ET AUTRES**

autres médicaments :  
insuline peuvent être augmentés par la prise concomitante de médicaments à effet hypoglycémiant.

que les glucocorticoïdes, les hormones de croissance, le danazol, les bêta-2 agonistes (ritodrine, salbutamol, terbutaline) et les diurétiques.

insuline peuvent être diminués par la prise concomitante de médicaments à effet hyperglycémiant.

que les hypoglycémies orales, les pilules (acide acétylsalicylique) certains médicaments (inhibiteurs de la monoamine oxydase), les médicaments de l'enzyme de conversion de l'angiotensine.

des bêta-bloquants ou l'alcool.

vous prenez ou avez pris, même s'il s'agit d'un médicament.

## COMMENT UTILISER

### POSOLOGIE, FREQUENCE, TRAITEMENT, MODE D'EMPLOI

Se conformer strictement aux instructions. Suivez attentivement les conseils de l'équipe de diabétologie. L'administration de votre insuline, le régime et l'équilibre de votre diabète. Il est recommandé de consulter votre médecin. Les préparations d'INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable et d'INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable, par voie intraveineuse (IV) ou sous-cutanée (SC) sont indiquées. Un médecin pourra d'INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable, l'injection par voie intraveineuse (IV). Si vous changez de type d'insuline, consultez votre médecin. Si vous changez de type d'insuline animale à l'insuline humaine, il est nécessaire d'effectuer un changement de type d'insuline.

### Préparation :

Une asepsie rigoureuse doit être respectée. INSULET® Rapide est une solution. Vous ne devez l'utiliser que si elle a l'apparence de l'eau.

Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner la mesure exacte de la dose.

Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la suspension présente des flocculations ou si des particules blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon, lui donnant un aspect givré.

### Si vous devez mélanger deux types d'insuline :

Commencer par aspirer l'insuline à action rapide dans la seringue, afin d'éviter la contamination du flacon par la préparation à durée d'action plus longue. Il est conseillé de réaliser l'injection immédiatement après le mélange.

Il est également possible d'utiliser des seringues distinctes d'INSULET® RAPIDE et d'INSULET® NPH pour administrer la quantité requise de chaque préparation.

### Injection

Injecter la dose correcte d'insuline en suivant les instructions de votre médecin ou de votre infirmier.

L'administration sous-cutanée peut être effectuée dans les bras, les cuisses, les fesses ou l'abdomen. Demander l'avis de votre médecin.

LOT

EXP 0 2022

85,00

سوتهما  
Sothema

Titulaire de l'AMM/Fabricant  
Marketing Authorization Holder/Manufacturer  
Laboratories SOTHEMA  
P.O. Box N° 1, 27182 Boukoura - Morocco  
Pharmacie Responsable : Dr Lamia TAZI

INSULET® MIX 30  
100 UI/ml, Flacon 10 ml  
Suspension injectable  
AMM N° 454/17/IMP(21NRO)

SOTHEMA

Non remboursable AMO



6 118000 021070

points d'injection doivent varier afin de ne pas provoquer d'accident. Les points d'injection plus d'une fois par mois.

utiliser les aiguilles qu'une fois. Jeter les aiguilles dans une poubelle à ne pas provoquer d'accident. Les flacons peuvent être partagés. Les flacons peuvent être utilisés qu'à ce qu'ils soient vides, puis jeter convenablement jetés.

## CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

vous avez injecté une dose trop importante, vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie peuvent être : faiblesse, sueurs, frissons, tremblements, sensation d'anxiété, palpitations, confusion, difficultés de vision, sensation de faim excessive, troubles visuels, vertiges, nausées ou rythme cardiaque rapide, en l'absence de traitement, l'hypoglycémie.

Si vous ne sentez pas de faire le traitement préventif.

**d'hypoglycémie :**

du sucre (sauf en cas de perte de conscience). Ceci vous permettra fréquemment de faire une hypoglycémie légère.

En cas d'aggravation, une injection de glucose intraveineuse ou sous-cutanée devra être réalisée ; elle devra être suivie d'une réalimentation.

Si vous n'obtenez aucune réaction au glucagon, intra-veineuse de sérum glucosé hypertonique réalisée et un traitement hospitalier pourra être nécessaire. Demandez à votre médecin des renseignements sur le glucagon.

Si une hypoglycémie n'est pas traitée, elle peut entraîner des complications sérieuses telles que perte de conscience, voire même décès. Ayez toujours avec vous un document indiquant que vous êtes diabétique. Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun doute sur le diagnostic d'hypoglycémie, traitement décrit ci-dessus.

Signalez à votre médecin tout épisode d'hypoglycémie.

## CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION DE PLUSIEURS DOSES

Si vous avez oublié une dose, votre glycémie peut être élevée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Les symptômes liés à une glycémie inhabituellement élevée apparaissent progressivement. Ces symptômes sont : polyurie (envie fréquente d'uriner), appétit, nausées, vomissements, somnolence, rougeur et sécheresse buccale et cutanée, odeur d'haléine. Les symptômes graves sont une respiration et un pouls rapide.





# Baycutène® N

Crème

## Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème

## Composition

Baycutène® N, crème pour application locale. 100 g de crème contient 1 g de clotrimazole, 0,04 g de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).  
Excipients : Alcool benzylique, Alcool de chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau.

## Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

## Indications

Baycutène® N crème est préconisé pour le traitement des dermatoses cutanées à composante anti-inflammatoire.

## Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermatite péri-buccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le sein allaitant.

LOT :

PER :

PPV :

Baycutène® N 15 g  
Crème



6 118000 170075



# Baycutène® N

Crème

## Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème

## Composition

Baycutène® N, crème pour application locale. 100 g de crème contient 1 g de clotrimazole, 0,04 g de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).  
Excipients : Alcool benzylique, Alcool de chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau.

## Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

## Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans le traitement des dermatoses cutanées à composante anti-inflammatoire.

## Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermatite péri-buccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le sein allaitant.

LOT :

PER :

PPV :

Baycutène® N 15 g  
Crème



6 118000 170075



# Baycutène® N

Crème

## Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème

## Composition

Baycutène® N, crème pour application locale. 100 g de crème contient 1 g de clotrimazole, 0,04 g de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).  
Excipients : Alcool benzylique, Alcool de chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau.

## Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

## Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans le traitement des dermatoses cutanées à composante anti-inflammatoire.

## Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermatite péri-buccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le sein allaitant.

LOT :

PER :

PPV :

Baycutène® N 15 g  
Crème



6 118000 170075





# Baycutène® N

Crème

## Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème

## Composition

Baycutène® N, crème pour application locale. 100 g de crème contient 1 g de clotrimazole, 0,04 g de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).  
Excipients : Alcool benzylique, Alcool de chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau.

## Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

## Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans le traitement des dermatoses cutanées à composante anti-inflammatoire.

## Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermatite péri-buccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le sein allaitant.

LOT :

PER :

PPV :

Baycutène® N 15 g  
Crème



6 118000 170075