

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45²(LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W19-475854

ND: 46742

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)
Matricule : 000 N8M Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : chihab Malika

Date de naissance : 1960

Adresse : Rue Tayeb lot lopasouy n 27

Tél. : 26621429156 Total des frais engagés : Dhs

* Cadre réservé au Médecin



Cachet du médecin :

Date de consultation : 05/10/2020

Nom et prénom du malade : Chihab Malika Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Diabète typique

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 : Casablanca Le : 5/10/2020

Signature de l'adhérent(e) : C.H

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie

N° W19-475854

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

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
30/09/10	Blou	1	GRT	INP : 08M63787
25/10/10	4	1	250,00	LE MERCIER SOU

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL HILYAH Abou Dhabi - United Arab Emirates	05/10/2020	2116.20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
ORATOIRE D'ANNECY ABTE E. M. C. Dr A. M. C. Réf. 14144 Date 20/05/05	20/05/05	B63a B120	630,00 DH 150,00 DH
	15/06/05		

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
.....					
.....					
.....					
.....					
.....					

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle

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 de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : []														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX []														
				MONTANTS DES SOINS []														
				DEBUT D'EXECUTION []														
				FIN D'EXECUTION []														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX []														
	<table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr><td>H</td><td></td></tr> <tr><td>25533412</td><td>21433552</td></tr> <tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr><td colspan="2"><hr/></td></tr> <tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr> <tr><td>35533411</td><td>11433553</td></tr> <tr><td>B</td><td>G</td></tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	<hr/>		00000000	00000000	35533411	11433553	B	G	MONTANTS DES SOINS []
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
<hr/>																		
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B	G																	
				DATE DU DEVIS []														
				DATE DE L'EXECUTION []														



CABINET EL MEKKAOUI
Endocrinologie & Diabétologie

الدكتورة المكاوي صفاء

Docteur ELMEKKAOUI Safae

أخصائية في أمراض الغدد والسكري وأمراض الأيض
Spécialiste en endocrinologie, diabétologie
et maladies métaboliques

Oujda Le: 05/06/2020 وحدة في:

Chihab Malika

$$60,00 \times 3 = 180,00$$

- O dia 3ug sp



Agé vertu, sp de le sel avant

Rpas Bcoir.



$$437,00 \times 3 = 1311,00 \text{ Jamburet 1000 cgs}$$

Spidi, sp de le sel au
selon des Rpas 3ug



$$432,00 \times 3 = 1296,00 \text{ Zylonic 300 cgs}$$

N°60 3ug de le sel 300 cgs

$$20,89 \times 2 = 41,78 \text{ Coveram 5ug (5ug) 300 cgs}$$

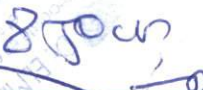


Agé vertu: agé 200 cgs

$$143,16 \times 2 = 286,32 \text{ OraKem 200 cgs 300 cgs}$$



Agé 21/5 apr 300 cgs



081163727

شارع يوسف بن تاشفین، إقامة بن تاشفین رقم 5، الطابق الأول شقة رقم 7
Boulevard Youssef ibn Tachfine, N°5 Résidence ibn Tachfine, 1er étage N°7

Tél: 05 36 70 77 75

- Ailix bought
Agnes & Choi
- Metamat 5 bags full.
1 pack x 215

To: EWG, 20

Mr. Name BENJAMIN
Doeberl am Pernerwald
Rue de la Sapinière - 60150 OUDRY
Tél : 03 44 60 65 45
Fax : 03 44 60 65 455



Notice : information du patient

Janumet® 50 mg/850 mg et Janumet® 50 mg/1000 mg, comprimés pelliculés

sitagliptine/chlorhydrate de metformine

Veuillez

car elle

- Gardez ce prospectus pour le lire à nouveau.
- Si vous avez des questions ou si vous ne comprenez pas quelque chose, demandez à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.
- Ce remède est destiné à être pris à d'après les indications de votre médecin.

7092734/010414-1



6 118001 160495

JANUMET® 50/1000 mg

AMM 59DMP/21/NCI

Boîte de 56 comprimés pelliculés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC P.P.V : 437,00 DH

maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

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

Janumet contient deux médicaments différents appelés sitagliptine et metformine.

- la sitagliptine appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4)
- la metformine appartient à une classe de médicaments appelés biguanides.

Ils agissent ensemble pour équilibrer le taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints d'une forme de diabète appelée « diabète de type 2 ». Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits après un repas.

t de prendre ce médicament pour vous.

soin de la relire.

tre médecin, votre pharmacien

prescrit. Ne le donnez pas à un autre patient, même si les signes de la

Notice : information du patient

**Janumet® 50 mg/850 mg et
Janumet® 50 mg/1000 mg,
comprimés pelliculés**

sitagliptine/chlorhydrate de metformine

Veuillez

car elle

- Gardez ce prospectus pour le lire à nouveau.
- Si vous avez des questions ou si vous ne comprenez pas quelque chose, demandez à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.
- Ce remède est destiné à être pris à dosages réguliers.

7092734/010414-1



6 118001 160495

JANUMET® 50/1000 mg

AMM 59DMP/21/NCI

Boîte de 56 comprimés pelliculés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC P.P.V : 437,00 DH

maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

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

Janumet contient deux médicaments différents appelés sitagliptine et metformine.

- la sitagliptine appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4)
- la metformine appartient à une classe de médicaments appelés biguanides.

Ils agissent ensemble pour équilibrer le taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints d'une forme de diabète appelée « diabète de type 2 ». Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits après un repas.

t de prendre ce médicament pour vous.

soin de la relire.

tre médecin, votre pharmacien

prescrit. Ne le donnez pas

si, même si les signes de la

Notice : information du patient

**Janumet® 50 mg/850 mg et
Janumet® 50 mg/1000 mg,
comprimés pelliculés**

sitagliptine/chlorhydrate de metformine

Veuillez

car elle

- Gardez ce prospectus pour le lire à nouveau.
- Si vous avez des questions ou si vous ne comprenez pas quelque chose, demandez à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.
- Ce remède est destiné à être pris à dosages réguliers.

7092734/010414-1



6 118001 160495

JANUMET® 50/1000 mg

AMM 59DMP/21/NCI

Boîte de 56 comprimés pelliculés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC P.P.V : 437,00 DH

maladie sont identiques aux vôtres.

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

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

Janumet contient deux médicaments différents appelés sitagliptine et metformine.

- la sitagliptine appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4)
- la metformine appartient à une classe de médicaments appelés biguanides.

Ils agissent ensemble pour équilibrer le taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints d'une forme de diabète appelée « diabète de type 2 ». Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits après un repas.

t de prendre ce médicament pour vous.

soin de la relire.

tre médecin, votre pharmacien

prescrit. Ne le donnez pas

si, même si les signes de la

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Oroken® 200 mg, comprimé pelliculé

Céfixime

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Médecin ou votre

• Si vous avez une pharmacie

• Ce médicament pas à d'aut signes de li

• Si vous ressentez votre médicament effet indésirable. Voir rubrique

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,
Aïn sebaï Casablanca

Oroken 200 mg, cp. pel b 8
P.P.V : 143,60 DH



6 118000 061069

L N
f. m
Lot/Batch:
Fab/Mfg.
par
je a
i cet
EXP:

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Oroken.

- Si vous avez déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Vous pourriez aussi être allergique à ce traitement.
- Si vous avez une maladie des reins. Votre médecin devra adapter la dose quotidienne du traitement.
- Si vous avez déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines compris Oroken (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une pâleur,

9 L B D 8 8 9 6
1 2 2 0 1 9
1 1 2 0 2 1

devez prévenir immédiatement pas de traitement contre la angoisse.

être de type éruption de bulles ou gonflement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et vous mettre en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS).

Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir le paragraphe 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bétalactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 3 et 4).

En cas d'examen de laboratoire

Oroken peut fausser :

- La recherche de cétones dans les urines ;
- La recherche de glucose dans les urines ;
- Les tests de diagnostic de certaines maladies du sang.

Autres médicaments et Oroken

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

Grossesse

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

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

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Que contient

- Qu'est-ce que Oroken et dans quels cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Oroken
- Comment prendre Oroken
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Oroken
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE OROKEN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique - Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines, du groupe des céphalosporines de 3ème génération, groupe proche de celui des pénicillines.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de :

- Certaines infections urogénitales,
- Oties et sinusites aigües,
- Infections bronchiques et pulmonaires

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE OROKEN

Contre-indications

Ne prenez jamais Oroken :

- Si vous êtes allergique à la céfixime ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ;
- Si vous êtes allergique à un autre antibiotique de cette même famille des bétalactamines ;
- Chez l'enfant de moins de 12 ans.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Oroken® 200 mg, comprimé pelliculé

Cefixime

SANOFI

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

- | | |
|--|-----------|
| • Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. | |
| • Si vous avez des doutes, consultez un pharmacien ou votre médecin. | |
| • Ce médicament ne doit pas être donné à d'autrui. Il ne doit pas être conservé dans une pharmacie. | |
| • Si vous ressentez des effets indésirables, veuillez consulter votre pharmacien ou votre médecin. | |
| Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1,
Al sebâ Casablanca
Oroken 200 mg, cp. pel b 8
P.P.V : 143,60 DH | |
| 
6 118000 061069 | |
| L N
f, m | Lot/Batch |
| par
la
cet | Fab/Mfg |
| EXP: | |

Que contiene

1. Qu'est-ce que Oronex et dans quels cas est-il recommandé
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Oronex
 3. Comment prendre Oronex
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels
 5. Comment conserver Oronex
 6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE OROKEN ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique - Ce médicament est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines, du groupe des céphalosporines de 3ème génération, groupe proche de celui des pénicillines.

Ce médicament est indiqué dans le traitement de :

- Certaines infections urogénitales,
 - Otites et sinusites aigües,
 - Infections bronchiques et pulmonaires

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DROGEN

Contre-indications

Ne prenez jamais Oroken :

- Si vous êtes allergique à la céfixime ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ;
 - Si vous êtes allergique à un autre antibiotique de cette même famille des bétalactamines ;
 - Chez l'enfant de moins de 12 ans.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Orken.

- Si vous avez déjà eu une allergie à cause d'un traitement antibiotique. Vous pourriez aussi être allergique à ce traitement.
 - Si vous avez une maladie des reins. Votre médecin devra adapter dose quotidienne du traitement.
 - Si vous avez déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines y compris Oroken (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une nausée).

1 1 0
1 2 1
1 3 1
1 4 1
1 5 1

devez prévenir immédiatement pas de traitement contre la rougeole.

En cas de réaction cutanée à l'effet de la pilule ou de la pilule contraceptive. Si vous avez une réaction cutanée importante (éruption, érythème, œdème, etc.) ou si vous présentez des symptômes de syndrome d'urticaire (éruption, démangeaisons, œdème), arrêtez immédiatement la prise de la pilule et consultez votre médecin ou un pharmacien.

Votre médecin pourra décider d'arrêter le traitement par ce médicament et/ou de prescrire un traitement adapté (voir le paragraphe 4. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »).

Comme pour l'ensemble des médicaments appartenant à cette classe d'antibiotiques (les bétalactamines), l'administration de ce médicament, peut entraîner un risque d'encéphalopathie pouvant traduire par des convulsions, une confusion, des troubles de la conscience, ou encore des mouvements anormaux, particulièrement en cas de surdosage ou en cas d'altération du fonctionnement du rein. Si de tels troubles apparaissent, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien (voir rubriques 3 et 4).

En cas d'examens de laboratoires

Oroken peut fausser :

- La recherche de cétones dans les urines ;
 - La recherche de glucose dans les urines ;
 - Les tests de diagnostic de certaines maladies du sang.

Autres médicaments et Oroken

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

Grossesse

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

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

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

ODIA

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

comprimé

Glimpiride

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

• Ce médicament prescrit d'autre, cela peut être une maladie grave du foie.

• Si l'un ou plusieurs de ces symptômes apparaissent, contactez votre médecin.

• Si l'un ou plusieurs de ces symptômes apparaissent, contactez votre médecin.



Dans ce

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

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

• Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimpipride, 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 sulfarméthoxazole), 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 d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

• en cas de coma diabétique ;

• si vous avez une maladie grave des reins ;

• si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.

• Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :

EU F 000908
EXP 04 2023
PV 60.00
6000

vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'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 l'hypoglycémie (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 signes et symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

• Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut 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 particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrenales) ;

• consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;

• prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous «Autres médicaments et ODIA») ;

• si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des

réactions, dépression, confusion et de la parole, difficulté à articuler, paralysie partielle, troubles de la sensation de faiblesse.

- Les signes suivants peuvent également être abondantes, peau accélérée du pouls, hypertension, palpitations, douleur intense et poitrine pouvant traduire dans le (angine de poitrine et troubles du cœur). Si votre taux de sucre dans le sang baisser, vous pouvez présenter confusion important (délire), une perte de la maîtrise de soi rapide, un malaise diabétique, une perte de glycémie sévère et une attaque cérébrale de l'hypoglycémie partielles, cas, les signes sont très rapidement

de sucre : par exemple manger un bol de sucre ou thé sucré. Si toujours avoir du sucre (manger avec vous. Par contre, les synthèses ne sont pas efficaces. Contactez votre médecin ou à l'ingestion de sucre n'est pas entraînée de réapparition des symptômes. Tests de laboratoire.

Votre taux de sucre dans le sang doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de donner de sang pour vérifier le nombre de sanguines ainsi que votre fonction. Enfants et adolescents

L'utilisation d'ODIA n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de

• Autres médicaments et ODIA

Informez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre, avec récemment prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à prescrire d'ODIA si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer l'effet d'ODIA sur votre taux de sucre.

L'effet d'ODIA (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par certains médicaments et entraîner un risque de hypoglycémie.

• Autres médicaments pour traiter le diabète : l'insuline ou la metformine.

• médicaments pour traiter l'inflammation (phénylbutazone, oxyphenbutazone, aspirine) ;

• médicaments pour traiter les infections (tels que certains sulfamides longue durée d'action) ;

• médicaments pour traiter les bactéries et fongiques (chloramphénicol, fluconazole, quinolones, clarithromycine) ;

• médicaments pour empêcher le sang (antivitamines K de type dérivés tels que la warfarine) ;

• médicaments favorisant le



CABINET EL MEKKAOUI

Endocrinologie & Diabétologie

الدكتورة المكاوى صفاء

Docteur ELMEKKAOUI Safae

أخصائية في أمراض الغدد والسكري و أمراض الأرض Spécialiste en endocrinologie, diabétologie et maladies métaboliques

Oujda Le: وجدة في:

Chihab Nalika

ECBcl

**LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr Asmae LAMJOUN
Résidence Saidi - Oujda
Tél: 0536 68 74 74 - Fax: 0536 68 74 75**

A blue ink drawing of a stylized flower or leaf shape with a large, bold, black oval drawn over it, obscuring most of the drawing. The background contains faint, illegible text and numbers.

شارع يوسف بن تاشفين، إقامة بن تاشفين رقم 5، الطابق الأول شقة رقم 7
Boulevard Youssef ibn Tachfine, N°5 Résidence ibn Tachfine, 1er étage N°7
Tél: 05 36 70 77 75



CABINET EL MEKKAOUI
Endocrinologie & Diabétologie

الدكتورة المكاوي صفاء

Docteur ELMEKKAOUI Safae.

أخصائية في أمراض الغدد والسكري وأمراض الأيض
Spécialiste en endocrinologie, diabétoologie
et maladies métaboliques

Oujda Le: ٣٠/٥/٢٠٢٤ وحدة في:

Chihab Malika

- Nfar
- NFS , Fertile
- ECG
- Cétèr Féminin et
- Acide Uracil

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUNEN
Dr Asmae LAMJOUN
Résidence Saidi - OUJDA
Tél: 0536 68 74 74 - Fax: 0536 68 74 75



شارع يوسف بن تاشفین، إقامة بن تاشفین رقم 5، الطابق الأول شقة رقم 7
Boulevard Youssef ibn Tachfine, N°5 Résidence ibn Tachfine, 1er étage N°7
Tél: 05 36 70 77 75



081163727

LABORATOIRE ABDELMOUMEN D'ANALYSES MEDICALES

Docteur Asmae LAMJOUN
INPE :083060640
ICE : 001636557000050
IF:40122309

Angle rue Jakarta et rue Lieutenant Belhoucine
Résidence Saidi, Appartement N° 2
OUJDA
Taxe professionnelle:10837042

Oujda le jeudi 15 octobre 2020 Mme CHIHAB MALIKA

FACTURE N°	91812
Analyses :	
Examen Cytobactériologique des urines -----	B 120 Total : B 120
TOTAL DOSSIER	150,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Cent Cinquante Dirhams

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr ASMAE LAMJOUN
Résidence Saidi - OUJDA
Tél. 0536 68 74 74 - Fax: 0536 68 74 75

LABORATOIRE ABDELMOUMEN D'ANALYSES MEDICALES

Docteur Asmae LAMJOUN
INPE :083060640
ICE : 001636557000050
IF:40122309

Angle rue Jakarta et rue Lieutenant Belhoucine
Résidence Saidi, Appartement N° 2
OUJDA
Taxe professionnelle:10837042

Oujda le 30 septembre 2020 Mme CHIHAB MALIKA

FACTURE N°	90543
------------	-------

Analyses :

Numération formule sanguine -----	B	80
Clearance à la créatinine -----	B	50
Acide urique -----	B	30
Hémoglobine glycosylée HBA1C -----	B	100
Féritine -----	B	250
Examen Cytobactériologique des urines -----	B	120

Prélèvements :

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

TOTAL DOSSIER	630,00 DH
---------------	-----------

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Six Cent Trente Dirhams

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr Asmae LAMJOUN
Résidence Saidi - OUJDA
Tél: 0536 68 74 74 - Fax: 0536 68 74 75



مختبر التحاليل الطبية عبد المؤمن
LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES ABDELMOUMEN
Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Immunologie

الدكتورة أسماء لمجون
أخصائية في البيولوجيا السريرية
Dr Asmae LAMJOUN
Spécialiste en Biologie Clinique
Diplômée de l'Université de Pharmacie de MONASTIR
Ex - Attachée aux CHU de SOUSSE et MONASTIR

Dossier créé le : 15/10/20

Édité le : 16/10/20

Prélèvement effectué à 08:31

Mme CHIHAB MALIKA

Dossier : 20JB36

Docteur Safae EL Mekkaoui

Page : 1/1

BACTERIOLOGIE
EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES (ECBU)

EXAMEN MACROSCOPIQUE

Aspect ----- : Clair.
Couleur ----- : Jaune paille.

EXAMEN CHIMIQUE

Glucose ----- :	Absence.
Corps cétoniques ----- :	Absence.
Sang ----- :	Trace.
Protéines ----- :	Absence.
Nitrites ----- :	Absence.
pH ----- :	6,0 N: 5,4-7,2

EXAMEN MICROSCOPIQUE

Leucocytes ----- :	3 000 /ml N < 10 000
Hématies ----- :	5 000 /ml N < 5000
Cellules épithéliales ----- :	Rares.
Cristaux ----- :	Absence.
Cylindres ----- :	Absence.
Levures ----- :	Absence.
Parasites ----- :	Absence.
Flore bactérienne ----- :	Absence de germes à l'examen direct.

CULTURES BACTERIOLOGIQUES

Culture ----- : **Négative.**

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr Asmae LAMJOUN
Résidence Saidi - OUJDA
Tél: 0536 68 74 74 - Fax: 0536 68 74 75



مختبر التحاليل الطبية عبد المؤمن

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES ABDELMOUMEN

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Immunologie

Dr. Asmae LAMJOUN
Spécialiste en Biologie Clinique

الدكتورة أسماء لمجون
أخصائية في البيولوجيا السريرية

Diplômée de l'Université de Pharmacie de MONASTIR
Ex - Attachée aux CHU de SOUSSE et MONASTIR

Dossier créé le : 30/09/20

Édité le : 02/10/20

Prélèvement effectué à 08:36

Mme CHIHAB MALIKA

Dossier : 20I17D1

Docteur Safae EL Mekkaoui

Page : 5/6

ANTIBIOGRAMME

Nature du germe : ***Escherichia coli*** Prélèvement URINES

BETA LACTAMINES

Ampicilline	Résistant	<i>Amblosin, Magnipen, Totapen ...</i>
Amoxicilline	Résistant	<i>Amoxil, Clamox, Agram, Hiconcil, Amodox, Bristamox ...</i>
Amoxi + Ac.clavulanique	Résistant	<i>Augmentin, Amoclavin, Clavulin</i>
Ticarcilline	Résistant	<i>Ticaren</i>
Ampicilline + Sulbacatam	Résistant	<i>Unasyn</i>
Ticartil. ac. clavul.	Résistant	<i>Claventin</i>
Imipénème	SENSIBLE	<i>Tiénam</i>

AMIDINOPENICILLINES

Mecillinam	Résistant	<i>selexid</i>
------------	-----------	----------------

BETA LACTAMINES

Cefalotine	Résistant	<i>Kéflin, Céfalotine</i>
Céfaclor	Résistant	<i>Alfatil</i>
Céfuroxime	SENSIBLE	<i>Zinacef, Curoxime, Zinnat</i>
Cefoxitine	SENSIBLE	<i>Méfoxin</i>
Ceftriaxone	SENSIBLE	<i>Rocéphine, Triaxon</i>
Ceftazidime	SENSIBLE	<i>Fortum, Kafadim</i>
Céfotaxime	SENSIBLE	<i>Claforan</i>
Cefixime	SENSIBLE	<i>Oroken</i>

AMINOSIDES

Amikacine	SENSIBLE	<i>Amiklin</i>
Gentamicine	Résistant	<i>Gentalline, Gentamen, Cidomycine</i>
Tobramycine	Résistant	<i>Nebcine</i>

QUINOLONES

Ciprofloxacine	Résistant	<i>Ciproxine, Ciflox, Catex, Sepcen</i>
Acide nalidixique	Résistant	<i>Apurone, Negram, Nalixine</i>
Norfloxacine	Résistant	<i>Noroxine</i>
Ofloxacine	Résistant	<i>Ofloce</i>

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr ASMAE LAMJOUN
Résidence Saidi - Oujda
Tél: 0536 68 74 74 - Fax: 0536 68 74 75



مختبر التحاليلات الطبية عبد المؤمن

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES ABDELMOUMEN

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Immunologie

Dr Asmae LAMJOUN

Spécialiste en Biologie Clinique

Diplômée de l'Université de Pharmacie de MONASTIR

Ex - Attachée aux CHU de SOUSSE et MONASTIR

الدكتورة أسماء لمجون

أخصائية في البيولوجيا السريرية

Dossier créé le : 30/09/20

Edité le : 02/10/20

Prélèvement effectué à 08:36

Mme CHIHAB MALIKA

Dossier : 20I17D1

Docteur Safae EL Mekkaoui

Page : 4/6

BACTERIOLOGIE EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES (ECBU)

EXAMEN MACROSCOPIQUE

Aspect ----- : Trouble.
Couleur ----- : Jaune paille.

EXAMEN CHIMIQUE

Glucose ----- :	Absence.
Corps cétoniques ----- :	Absence.
Sang ----- :	Absence.
Protéines ----- :	Absence.
Nitrites ----- :	Absence.
pH ----- :	6,5 N: 5,4-7,2

EXAMEN MICROSCOPIQUE

Leucocytes ----- :	130 000 /ml N < 10 000
Hématies ----- :	4 000 /ml N < 5000
Cellules épithéliales ----- :	Quelques.
Cristaux ----- :	Absence.
Cylindres ----- :	Absence.
Levures ----- :	Absence.
Parasites ----- :	Absence.
Flore bactérienne ----- :	Présence de bacilles à Gram négatif à l'examen direct.

CULTURES BACTERIOLOGIQUES

Culture ----- : **Positive.**
Numération des germes ----- : 1000000 UFC/ml.
Identification ----- : **Escherichia coli.**

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr Asmae LAMJOUN
Résidence Saidi - Oujda
Tél: 0536 68 74 74 - Fax: 0536 68 74 75



مختبر التحاليل الطبية عبد المؤمن

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES ABDELMOUMEN

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Immunologie

Dr. Asmae LAMJOUN
Spécialiste en Biologie Clinique

الدكتورة أسماء لمجون
أخصائية في البيولوجيا السريرية

Diplômée de l'Université de Pharmacie de MONASTIR
Ex - Attachée aux CHU de SOUSSE et MONASTIR

Dossier créé le : 30/09/20

Édité le : 02/10/20

Prélèvement effectué à 08:36

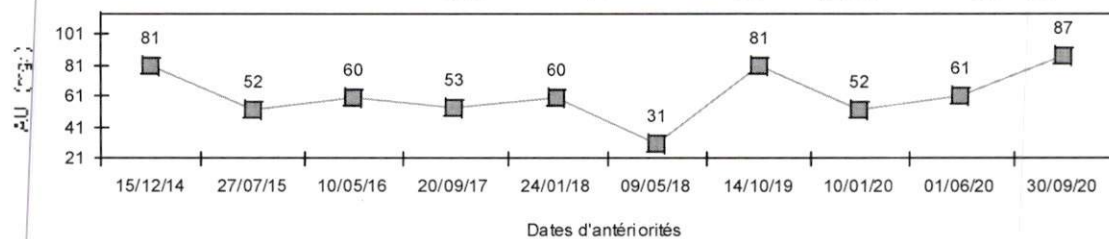
Mme CHIHAB MALIKA

Dossier : 20117D1

Docteur Safae EL Mekkaoui

Page : 3/6

	Normales	Antériorités
Acide Urique -----:	87 * mg/l	30 - 70
Soit -----:	518 μmol/l	179 - 417
	61	363



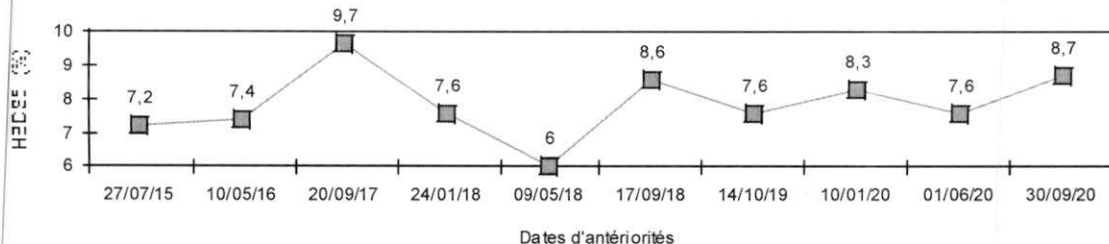
Hémoglobine glycosylée (HbA1C) -----: **8,70** % 7,60
(Technique H.P.L.C.)

Interprétation:

Sujet non diabétique: 4 < HbA1c < 6,2

Sujet diabétique:

HbA1c < 7	: Excellent équilibre glycémique.
7 < HbA1c < 9	: Assez bon équilibre glycémique.
9 < HbA1c < 10	: Equilibre glycémique médiocre.
HbA1c > 10	: Mauvais équilibre glycémique.



Férritine ----- : **101,4** ng/ml
(Technique ELFA VIDAS)

Homme : 68 à 434
Femme non ménopausée : 9,3 à 159
Femme ménopausée : 24,4 à 278

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr Asmae LAMJOUN
Résidence Saidi - OUJDA
Tél : 05 36 68 74 74 - Fax : 05 36 68 74 75



مختبر التحاليل الطبية عبد المؤمن

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES ABDELMOUMEN

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Immunologie

Dr Asmae LAMJOUN
Spécialiste en Biologie Clinique

الدكتورة أسماء لمجون
أخصائية في البيولوجيا السريرية

Diplômée de l'Université de Pharmacie de MONASTIR
Ex - Attachée aux CHU de SOUSSE et MONASTIR

Dossier créé le : 30/09/20

Édité le : 02/10/20

Prélèvement effectué à 08:36

Mme CHIHAB MALIKA

Dossier : 20I17D1

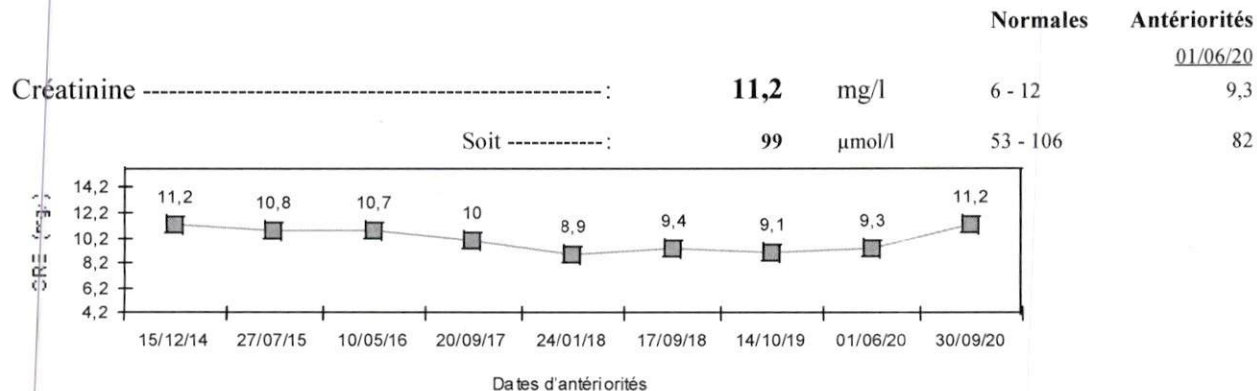
Docteur Safae EL Mekkaoui

Page : 2/6

BIOCHIMIE

CLEARANCE A LA CREATININE

Selon la formule du MDRD - (Modification of the Diet in Renal Disease)



Débit de filtration glomérulaire (DFG) ----- : 53 ml/mn/1,73 m²

65

Stades MRC	Définitions (ml/mn/1,73 m ²)	DFG
1	Pas d'insuffisance rénale	>=90
2	Insuffisance rénale légère	60 - 89
3	Insuffisance rénale modérée	30 - 59
4	Insuffisance rénale sévère	15 - 29
5	Insuffisance rénale très sévère	< 15

MRC : maladie rénale chronique

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr Asmae LAMJOUN
Résidence Saidi - OUJDA
Tél: 0536 68 74 74 - Fax: 0536 68 74 75



مختبر التحاليل الطبية عبد المؤمن

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES ABDELMOUMEN

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Immunologie

Dr Asmae LAMJOUN
Spécialiste en Biologie Clinique

الدكتورة أسماء لمجون
أخصائية في البيولوجيا السريرية

Diplômée de l'Université de Pharmacie de MONASTIR
Ex - Attachée aux CHU de SOUSSE et MONASTIR

Dossier créé le : 30/09/20

Édité le : 02/10/20

Prélèvement effectué à 08:36

Mme CHIHAB MALIKA

Dossier : 20117D1

Docteur Safae EL Mekkaoui

Page : 1/6

HEMATOLOGIE NUMERATION FORMULE SANGUINE

(AUTOMATE CELLTAC)

NormalesAntériorités
(Femme Adulte)

17/09/18

NUMERATION GLOBULAIRE

<u>Globules rouges</u> ----- :	4,56	M/mm ³	4 - 5,3	4,11
Hémoglobine ----- :	14,7	g/dl	12 - 16	11,8
Hématocrite ----- :	41	%	35 - 46	35
VGM ----- :	91	fl	80 - 95	
TCMH ----- :	32	pg	28 - 32	
CCMH ----- :	36	%	30 - 36	
Indice de distribution des G.R ----- :	11,8	%	11,5 - 14,5	13,9
<u>Globules blanches</u> ----- :	6 500	/mm ³	4000 - 10000	6900

FORMULE LEUCOCYTAIRE

Polynucléaires neutrophiles ----- :	53,7	%		
soit--- :	3 491	/mm ³	2000 - 7500	
Polynucléaires éosinophiles ----- :	1,6	%		
soit--- :	104	/mm ³	40 - 300	
Polynucléaires basophiles ----- :	0,5	%		
soit--- :	33	/mm ³		
Lymphocytes ----- :	39,9	%		
soit--- :	2 594	/mm ³	1500 - 4000	
Monocytes ----- :	4,3	%		
soit--- :	280	/mm ³	40 - 800	
<u>Plaquettes</u> ----- :	309 000	/mm ³	150000 - 500000	285000
Volume plaquettaire moyen----- :	8,2	fl	7 - 11	7,9

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr Asmae LAMJOUN
Résidence Saidi - OUJDA
Tél: 0536 68 74 74 - Fax: 0536 68 74 75



مختبر التحاليل الطبية عبد المؤمن

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES ABDELMOUMEN

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Virologie - Parasitologie - Mycologie - Immunologie

Dr Asmae LAMJOUN

Spécialiste en Biologie Clinique

الدكتورة أسماء لمجون

أخصائية في البيولوجيا السريرية

Diplômée de l'Université de Pharmacie de MONASTIR

Ex - Attachée aux CHU de SOUSSE et MONASTIR

Dossier créé le : 30/09/20

Edité le : 02/10/20

Prélèvement effectué à 08:36

Mme CHIHAB MALIKA

Dossier : 20117D1

Docteur Safae EL Mekkaoui

Page : 6/6

SULFAMIDES

Triméthoprime + Sulfamide	Résistant	<i>Bactrim, Eusaprim, Microcetim</i>
---------------------------	-----------	--------------------------------------

POLYPEPTIDES

Colistine	SENSIBLE	<i>Colimycine</i>
-----------	----------	-------------------

AUTRES

Furanes	SENSIBLE	<i>Antinal, Ercéfuril, Furatandine, Furadoïne</i>
---------	----------	---

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr Asmae LAMJOUN
Résidence Saidi OUJDA
Tél : 0536 68 74 74 - Fax : 0536 68 74 75