

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVR 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.

iologie et Biologie :

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

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

optique :

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

éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

ntaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 252535

Société : 6614

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : CHAHID, CHAMA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06.67.67.25.69 Total des frais engagés : 1000 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr K. EL KHATTABI
Médecin Généraliste
GHD 101 lot 175 Al Mosakbal
Tel. 05 22 97 68 42

Date de consultation : 05/11/2020

Nom et prénom du malade : CHAHID CHAMA Age : 74 ans

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HIA - DTZ - fracture cipital

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : 1/1/1/1

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

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

Fait à :

Le : 05/11/2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
05/11/2020	TC	?	150 Dhs	 Dr. EL KHATTABI GH 21 La 115 Ar Mostakbal 05 22 97 68 49

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE EL KARTI Appt 1 Imm A 238 GH 27 Mbustakel Sidi Maârouf Casablanca Tél/Fax 05 27 58 38 1	05/11/20	483,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVÉ 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 d

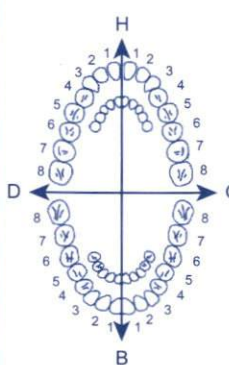
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553
	B

[Création, remont, adjonction]



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Casablanca, le 05/11/2020 الدار البيضاء

CHAHID CHEAMA

40,00	<u>181 GLEMA 2ug</u>	<u>SV</u>
x3		
19,50	<u>1cp1; 4 net</u>	
x4	<u>281 Glycom 500s</u>	<u>SV</u>
		<u>03nm</u>
79,90	<u>1cp x 21 j</u>	<u>SV</u>
x 2	<u>321 Natrix am 1,5g /kg</u>	
125,30	<u>1cp1 ; 6 net</u>	
	<u>401 Vaxi grip Tech</u>	<u>SV</u>
	<u>1 mij sc</u>	
<u>T = 483,10</u>		

D.K. EL KHATTABI
Médecin Généraliste
GH.21 Lot.175 Al Moustakbal
Tél.: 05 22 97 68 42

PHARMACIE EL KARTI
Appt. 1 Imm. A 238 GH 27 Moustakbal
Sidi Maârouf - Casablanca
Tél /Fax: 05 22 58 38 11

GLYCAN®

GLYCAN®
500
50 comprimés



6 118000 180180

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) dénomination commerciale

1.GLYCAN-500, comprimé

2.GLYCAN-850-RETARD, comprimé

b) Composition quantitative et

1. Chlorhydrate de metformine (N

2. Chlorhydrate de metformine (N

c) Formes pharmaceutiques et

1.GLYCAN-500 : comprimé, boîte

2.GLYCAN-850-RETARD : comprimé

d) Classe pharmaco-thérapeutique

A02 : Appareil digestif et métabolisme

2. DANS QUELS CAS UTILISER

GLYCAN est un antidiabétique oral. Il est prescrit dans les cas où il existe une surcharge pondérale, et lorsque non traités à l'insuline, ou devant l'insuline dans certains cas, et peu

GLYCAN® 500

Metformine chlorhydrate

50 comprimés dosés à 500 mg

PPV 19.50 DH
LOT T452 PER 04/23

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, ...),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou respiratoire,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, des crampes musculaires, accompagnent une grande fatigue et un malaise général,
- Avant et quelques jours après une opération chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie veineuse ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'antigonadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de grossesse ou d'allaitement, bien informer le médecin prescripteur.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut donc boire assez d'eau de manière à maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine du sang toutes les 8 semaines.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidique reste impératif ainsi que le maintien d'une activité physique d'entretien pour lutter contre la sédentarité, quelque soit l'âge.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique invasif ou thérapeutique.

GLYCAN®

GLYCAN®
500
50 comprimés



6 118000 180180

GLYCAN® 500

Metformine chlorhydrate

50 comprimés dosés à 500 mg

PPV 19.50 DH
LOT T452 PER 04/23

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) dénomination commerciale

1.GLYCAN-500, comprimé

2.GLYCAN-850-RETARD, comprimé

b) Composition quantitative et

1. Chlorhydrate de metformine (N

2. Chlorhydrate de metformine (N

c) Formes pharmaceutiques et

1.GLYCAN-500 : comprimé, boîte

2.GLYCAN-850-RETARD : comprimé

d) Classe pharmaco-thérapeutique

A02 : Appareil digestif et métabolisme

2. DANS QUELS CAS UTILISER

GLYCAN est un antidiabétique oral. Il est utilisé dans les cas où il existe une surcharge pondérale, et lorsque non traités à l'insuline, ou devant l'insuline dans certains cas, et peu

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, ...),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou respiratoire,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, des crampes musculaires, accompagnent une grande fatigue et un malaise général,
- Avant et quelques jours après une opération chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie veineuse ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'antigonadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de grossesse ou d'allaitement, bien informer le médecin prescripteur.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut donc boire assez d'eau de manière à maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine du sang toutes les 8 semaines.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidique reste impératif ainsi que le maintien d'une activité physique d'entretien pour lutter contre la sédentarité, quelque soit l'âge.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique invasif ou thérapeutique.

GLYCAN®

GLYCAN®
500
50 comprimés



6 118000 180180

GLYCAN® 500

Metformine chlorhydrate

50 comprimés dosés à 500 mg

PPV 19.50 DH
LOT T452 PER 04/23

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) dénomination commerciale

1.GLYCAN-500, comprimé

2.GLYCAN-850-RETARD, comprimé

b) Composition quantitative et

1. Chlorhydrate de metformine (N

2. Chlorhydrate de metformine (N

c) Formes pharmaceutiques et

1.GLYCAN-500 : comprimé, boîte

2.GLYCAN-850-RETARD : comprimé

d) Classe pharmaco-thérapeutique

A02 : Appareil digestif et métabolisme

2. DANS QUELS CAS UTILISER

GLYCAN est un antidiabétique oral. Il est utilisé dans les cas où il existe une surcharge pondérale, et lorsque non traités à l'insuline, ou devant l'insuline dans certains cas, et peu

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, ...),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou respiratoire,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, des crampes musculaires, accompagnent une grande fatigue et un malaise général,
- Avant et quelques jours après une opération chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie veineuse ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'antigonadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de grossesse ou d'allaitement, bien informer le médecin prescripteur.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut donc boire assez d'eau de manière à maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine du sang toutes les 8 semaines.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidique reste impératif ainsi que le maintien d'une activité physique d'entretien pour lutter contre la sédentarité, quelque soit l'âge.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique invasif ou thérapeutique.

GLYCAN®

GLYCAN®
500
50 comprimés



6 118000 180180

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) dénomination commerciale

1.GLYCAN-500, comprimé

2.GLYCAN-850-RETARD, comprimé

b) Composition quantitative et

1. Chlorhydrate de metformine (N

2. Chlorhydrate de metformine (N

c) Formes pharmaceutiques et

1.GLYCAN-500 : comprimé, boîte

2.GLYCAN-850-RETARD : comprimé

d) Classe pharmaco-thérapeutique

A02 : Appareil digestif et métabolisme

2. DANS QUELS CAS UTILISER

GLYCAN est un antidiabétique oral. Il est prescrit dans les cas où il y a surcharge pondérale, et lorsque non traités à l'insuline, ou devant l'insuline dans certains cas, et peu

GLYCAN® 500

Metformine chlorhydrate

50 comprimés dosés à 500 mg

PPV 19.50 DH
LOT T452 PER 04/23

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, ...),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou respiratoire,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, des crampes musculaires, accompagnent une grande fatigue et un malaise général,
- Avant et quelques jours après une opération chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie veineuse ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'antigonadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de grossesse ou d'allaitement, bien informer le médecin prescripteur.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut donc boire assez d'eau de manière à maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine du sang toutes les 8 semaines.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidique reste impératif ainsi que le maintien d'une activité physique d'entretien pour lutter contre la sédentarité, quelque soit l'âge.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique invasif ou thérapeutique.

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg. Boîte de 30 Comprimés avec barrette de fractionnement.

Veuillez lire attentivement cette notice. Si vous avez des questions, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

1 - Composition

Composition qualitative

Glimépiride 1 mg, 2 mg, 3 mg, 4 mg

Les autres composants :

GLEMA® 1 mg, comp.

Oxyde de Magnésium, Oxyde de

GLEMA® 2 mg, comp.

Oxyde de Magnésium, Oxyde de

GLEMA® 3 mg, comp.

Oxyde de Magnésium, Oxyde de

GLEMA® 4 mg, comp.

Oxyde de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notable : Lactose

GLEMA® 2 mg
Glimépiride

30 comprimés



6 118000 041207

st.

ans à votre médecin ou à votre pharmacien, qu'un d'autre, même en cas de symptômes non mentionnés dans cette notice, parlez-en

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate

Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate

Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de

Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate

2 - Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurees, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

3 - Indications thérapeutiques :

GLEMA® 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.

4 - Posologie :

Mode et voie d'administration.

Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.

Avelez les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne les écrasez ou croquez les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.

Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.

La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.

Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

S'adhere à la thérapie anti-diabétique. Ainsi, la sécheresse buccale et la perte de poids peuvent être évités.

82. Allié des Casuarmas - Ain Séba - Casablanca

BOTTI SA

b

Ne pas utiliser GLEMA® après la date de péremption figurant sur la boîte.

Entre deux doses de GLEMA®, privilégier la prise d'un sucre.

Conseil de la pharmacie : si la glycémie est élevée, il faut faire un suivi.

Conseil de la pharmacie : si la glycémie est élevée, il faut faire un suivi.

Conseil de la pharmacie : si la glycémie est élevée, il faut faire un suivi.

- Allergie cutanée (hypersensibilité) telle que démangeaisons, certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;
- Hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions. Certains patients, au cours de leur traitement par GLEMA®, ont des effets indésirables rares
- Taux de sucre dans le sang plus bas que la normale (hypoglycémie) ;
- Diminution du nombre des cellules du sang ;
- Plaquettes (majoration du risque de saignement ou d'hémorragie) ;
- Globules blancs (risque d'infection plus probable) ;
- Globules rouges (pouvant entraîner une pâleur, une fatigue ou des troubles d'équilibre) ;
- Ces troubles s'améliorent généralement après l'arrêt de GLEMA®.

Effets indésirables très rares

- Réactions allergiques, compris inflammation des vaisseaux sanguins, aggravée avec difficultés respiratoires, chute de la tension artérielle ;
- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;
- Nausées, vomissements, diarrhée, douleurs d'estomac ou sens de satiété ;
- Diminution du sodium dans le sang (détectée lors de l'analyse) ;
- Une allergie cutanée (hypersensibilité) peut apparaître, telle que sensibilité au soleil. Certaines réactions allergiques légères peuvent gêner le sommeil, la gare ou la langue ;
- Des réactions allergiques aux sulfonurées, sulfamides anticoagulants ;
- Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement dans le sang et doit s'améliorer rapidement ;
- Augmentation des enzymes hépatiques ;
- Saignement inhabituel important ou hémorragie. Déclaration des effets secondaires.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

7 - Mises en garde spéciales et Précautions particulières

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

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale ou d'un état de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de posologie peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins. N'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concernera. Prenez GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges peuvent entraîner une diminution des globules rouges porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase. Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes atteintes de ce déficit n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir. Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, refus de manger ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Perte de poids ;
- Prise de médicaments ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles surrenaux) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, de concentration, diminution de la vigilance et des réactions, articulaire, tremblements, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges ;
- Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, polypathies, douleur intense et soudaine dans la poitrine et trouble du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration importante et perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner la mort.

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement avec l'ingestion de petits morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez faire attention à ce que les substances sucrées n'ont pas d'efficacité.

Si vous prenez GLEMA® et que vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin. Ces réactions peuvent être graves et nécessiter un traitement immédiat.

Si vous prenez GLEMA® et que vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin. Ces réactions peuvent être graves et nécessiter un traitement immédiat.

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg. Boîte de 30 Comprimés avec barrette de fractionnement.

Veuillez lire attentivement cette notice. Si vous avez des questions, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

1 - Composition

Composition qualitative

Glimépiride

Les autres composants

GLEMA® 1 mg, comp.

Oxyde de Magnésium, Oxyde de

GLEMA® 2 mg, comp.

Oxyde de Magnésium, Oxyde de

GLEMA® 3 mg, comp.

Oxyde de Magnésium, Oxyde de

GLEMA® 4 mg, comp.

Oxyde de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notable : Lactose

GLEMA® 2 mg
Glimépiride

30 comprimés



6 118000 041207

st.

ans à votre médecin ou à votre pharmacien, qu'un d'autre, même en cas de symptômes non mentionnés dans cette notice, parlez-en

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate

Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate

Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de

Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate

2 - Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurees, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

3 - Indications thérapeutiques :

GLEMA® 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.

4 - Posologie :

Mode et voie d'administration.

Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.

Avelez les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne les écrasez ou croquez les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

La posologie initiale est de 1 comprimé de GLEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.

Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.

La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.

Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

S'adjoindre à l'insuline ou aux autres hypoglycémiant

MATRIXAM 1,5 mg / 5 mg
30 comprimés à libération modifiée


6 1180001130184 PPV : 79,90 DH

MXGS0039



023028827

NATRIXAM® 1,5 mg/5 mg

NATRIXAM® 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

ement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

, vous pourriez avoir besoin de la relire.

autre question, interrogez votre médecin ou à votre pharmacien.

us a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes t identiques aux vôtres.

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

Dans cette notice:

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

1. QU'EST-CE QUE NATRIXAM, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique: inhibiteurs calciques et diurétiques -
code ATC: C08GA02

NATRIXAM est indiqué dans le traitement de la pression artérielle élevée (hypertension artérielle) en traitement de substitution chez les patients

Avertissements et précautions

Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre NATRIXAM.

- crise cardiaque récente,
- Si vous avez une insuffisance cardiaque, tout trouble du rythme cardiaque, si vous avez une maladie coronarienne (maladie du cœur causée par un flux sanguin insuffisant dans les vaisseaux du cœur),
- si vous avez des problèmes rénaux,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose doit être augmentée,
- si vous prenez d'autres médicaments,
- si vous êtes malnutri,
- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

MATRIXAM 1,5 mg / 5 mg
30 comprimés à libération modifiée


6 1180001130184 PPV : 79,90 DH

MXGS0039



023028827

NATRIXAM® 1,5 mg/5 mg

NATRIXAM® 1,5 mg/10 mg

comprimé à libération modifiée

Indapamide / Amlodipine

ement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

, vous pourriez avoir besoin de la relire.

autre question, interrogez votre médecin ou à votre pharmacien.

us a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes t identiques aux vôtres.

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

Dans cette notice:

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

1. QU'EST-CE QUE NATRIXAM, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique: inhibiteurs calciques et diurétiques -
code ATC: C08GA02

NATRIXAM est indiqué dans le traitement de la pression artérielle élevée (hypertension artérielle) en traitement de substitution chez les patients

Avertissements et précautions

Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre NATRIXAM.

- crise cardiaque récente,
- Si vous avez une insuffisance cardiaque, tout trouble du rythme cardiaque, si vous avez une maladie coronarienne (maladie du cœur causée par un flux sanguin insuffisant dans les vaisseaux du cœur),
- si vous avez des problèmes rénaux,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- si vous êtes une personne âgée et que votre dose doit être augmentée,
- si vous prenez d'autres médicaments,
- si vous êtes malnutri,
- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

I 7798
48

VaxigripTetra®

**Suspension injectable
en seringue prérem**

**Vaccin grippal qui
(inactivé, à virion)**

Saison 2020/2021

**Veuillez lire attentivement cette notice avant d'
votre enfant, car elle contient des informations**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, à vous ou à votre enfant. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Si vous ou votre enfant 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.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca

VaxigripTetra 15 µg/0,5 ml

sol inj b1

P.P.V : 125,30 DH

Barcode

5 118001 082247

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que VaxigripTetra et dans quels cas est-il utilisé ?

VaxigripTetra est un vaccin. Ce vaccin qui vous est administré ou administré à votre enfant à partir de l'âge de 6 mois, vous aide à vous protéger ou à protéger votre enfant de la grippe.

Lorsqu'une personne reçoit VaxigripTetra, le système immunitaire (le système de défense naturelle de l'organisme) développe sa propre protection (anticorps) contre la maladie. Lorsqu'il est administré au cours de la grossesse, le vaccin aide à protéger la femme enceinte mais aide aussi à protéger son (ses) enfant(s), à partir de la naissance jusqu'à près de 6 mois grâce à la transmission de la protection de la mère à l'enfant pendant la grossesse (voir également les rubriques 2 et 3).

Aucun des composants du vaccin ne peut causer la grippe.

VaxigripTetra doit être utilisé selon les recommandations officielles.

La grippe est une maladie qui peut se propager rapidement et qui est causée par différentes souches qui peuvent changer tous les ans. En raison du changement potentiel des souches circulant chaque année et de la durée de protection prévue du vaccin, il est recommandé de se faire vacciner tous les ans. Le plus grand risque de contracter la grippe se situe pendant les mois les plus froids, entre octobre et mars. Si vous ou votre enfant n'avez pas été vacciné durant l'automne, il est encore possible de l'être jusqu'au printemps car vous ou votre enfant courrez le risque de contracter la grippe jusqu'à cette période. Votre médecin pourra vous recommander le meilleur moment pour vous faire vacciner.

VaxigripTetra est destiné à vous protéger, ou à protéger votre enfant, contre les quatre souches de virus contenues dans le vaccin, environ 2 à 3 semaines après l'injection. De plus, si vous ou votre enfant êtes exposé tout de suite avant ou après la vaccination, vous ou votre enfant pouvez encore déclarer la maladie, la période d'incubation de la grippe étant de quelques jours.

Le vaccin ne vous protégera pas, vous ou votre enfant, des rhumes, même si certains des symptômes ressemblent à ceux de la grippe.

2. Quelles sont

Pour être certain
est important d'in-
dessous vous con-
comprenez pas, de
l'utilisez jamais

Si vous ou votr

- aux substanc
- à l'un des au
- à tout const
œufs (ovalbi
l'octoxinol-9

Si vous ou votr
ou une maladi

Avertissements e

Adressez-vous à vo
VaxigripTetra.

Avant la vaccination

- souffrez d'une
médicaments à
- souffrez de tro

Votre médecin dé

Un événement
toute injection av

ère si vous ou votr

Comme pour tou

les personnes vac

Les enfants âgés
grossesse peuvent

Si, pour quelque
dans les quelques

En effet, des résu

patients qui avaie

Enfants

L'utilisation de Va

de 6 mois.

Autres médicam

Informez votre
récemment pris o

- VaxigripTetra p
des membres
- La réponse
immunosuppr
ou la radiothé

Grossesse et alla

Si vous êtes ence

conseil à votre me

VaxigripTetra peu

VaxigripTetra peu

Votre médecin/ph

VaxigripTetra.

Conduite de v

VaxigripTetra n'a

véhicules et à uti

VaxigripTetra co

Ce médicament co

de sodium (23 m

et « sans sodium »