

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER 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.

## biologie et Biologie :

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

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

## ique :

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

## ducation :

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.

## taire :

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.

## adie 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

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-

ND: 52983

049649

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 27057

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : Rahma LABHAIRI

Date de naissance :

Adresse : lot Haj Fatah N°216 ou 10e. casse

Tél. : 06 75 63 31 68

Total des frais engagés : 1645,6 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



MUPRAS

ACCUEIL

Date de consultation : 07/12/2011

Nom et prénom du malade : LABHAIRI RAHMA

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : D.N.I.D

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 : 07/12/2011

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
07/12/2020	C		200,00 DH	Dr. Asmae MEZIATI Médecine Générale Lottoissement Haj Rateb Lissasfa - Casablanca Tél : 05 22 93 29 63 INPEC : 091194779

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DATTIER 149 B Lottissement Haj Rateb Lissasfa Casablanca Tél : 06 91 11 06 79	07/12/20	201,20

## ANALYSES - RADIographies

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	Montant des Honoraires
DOUALA DADOUNI Laboratoire d'Analyses Médicales 301 Lot Haj Rateb - Casablanca - Fax (0522) 900 700	07/12/20	8910	1244,40 DH

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# 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 canalaire, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE				COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	25533412	21433552		
		00000000	00000000		
	D	00000000	00000000		
		35533411	11433553		
	B				
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				MONTANTS DES SOINS
					DATE DU DEVIS
					DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC

Casablanca, le : 07/12/2020.

Prme  
F = Rahma Larbitoumi

17.10.6

Netf 860 (5)

Mp 2/1

apm 93mm

49,60

D - un filo

temp /min

23mm

49,00

Myrode poudre

6mm

38mm

901,90

Dr. Asmae MEZIATI

274, Lotissement Haj Fateh  
Lissasfa - Casablanca

Tél: 05.22.93.29.63  
INPE: 091194779

274، مجموعة الحاج فاتح (قرب سوق الحاج فاتح) - ليساسفة

274, Lotissement Haj Fateh (près du Marché Haj Fateh) - Lissasfa

GSM : 06.61.62.22.61 المحمول : Tél : 05.22.93.29.63

# Metformine Win®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

aci  
acc  
cét  
syr  
uni  
hal  
• S  
sui  
LOT : 9M044  
PER : 01/2022

METFORMINE WIN 850MG  
CP PEL B30

P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ui consiste en une  
telées « corps  
na diabétique. Les  
jeux à l'estomac,  
de dormir ou une

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

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 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 UTILISE ?

#### 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 CONNAITRE 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

plusieurs fois à votre avis. Les douleurs 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 avez une infection grave, par exemple une infection des poumons 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.

#### Veuillez 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 :

**Veuillez 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®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

aci  
acc  
cét  
syr  
uni  
hal  
• S  
sui  
LOT : 9M044  
PER : 01/2022

METFORMINE WIN 850MG  
CP PEL B30

P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ui consiste en une  
telées « corps  
na diabétique. Les  
jeux à l'estomac,  
de dormir ou une

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

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 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 UTILISE ?

#### 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 CONNAITRE 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

plusieurs fois à votre avis. Les douleurs 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 avez une infection grave, par exemple une infection des poumons 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.

#### Veuillez 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 :

**Veuillez 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®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

aci  
acc  
cét  
syr  
uni  
hal  
• S  
sui  
LOT : 9M044  
PER : 01/2022

METFORMINE WIN 850MG  
CP PEL B30

P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ui consiste en une  
telées « corps  
na diabétique. Les  
jeux à l'estomac,  
de dormir ou une

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

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 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 UTILISE ?

#### 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 CONNAITRE 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

plusieurs fois au moins. Les douleurs 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 avez une infection grave, par exemple une infection des poumons 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.

#### Veuillez 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 :

**Veuillez 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®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

• aci  
acc  
cét  
syr  
uni  
hal  
• S  
sui  
LOT : 9M044  
PER : 01/2022

METFORMINE WIN 850MG  
CP PEL B30

P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ui consiste en une  
telées « corps  
na diabétique. Les  
jeux à l'estomac,  
de dormir ou une

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

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 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 UTILISE ?

#### 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 CONNAITRE 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

plusieurs fois à votre avis. Les douleurs 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 avez une infection grave, par exemple une infection des poumons 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.

#### Veuillez 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 :

**Veuillez 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®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

• aci  
acc  
cét  
syr  
uni  
hal  
• S  
sui  
LOT : 9M044  
PER : 01/2022

METFORMINE WIN 850MG  
CP PEL B30

P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ui consiste en une  
telées « corps  
na diabétique. Les  
jeux à l'estomac,  
de dormir ou une

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

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 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 UTILISE ?

#### 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 CONNAITRE 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

plusieurs fois à votre avis. Les douleurs 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 avez une infection grave, par exemple une infection des poumons 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.

#### Veuillez 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 :

**Veuillez 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®

Chlorhydrate de metformine

500 mg 850 mg 1000 mg

• aci  
acc  
cét  
syr  
uni  
hal  
• S  
sui  
LOT : 9M044  
PER : 01/2022

METFORMINE WIN 850MG  
CP PEL B30

P.P.V : 17DH10



6 118000 062134

ui consiste en une  
telées « corps  
na diabétique. Les  
jeux à l'estomac,  
de dormir ou une

## Comprimé pelliculé

## Voie orale

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 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 UTILISE ?

#### 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 CONNAITRE 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

plusieurs fois à votre avis. Les douleurs 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 avez une infection grave, par exemple une infection des poumons 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.

#### Veuillez 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 :

**Veuillez 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

## Notice :

## Information de l'utilisateur

D-CURE FO

solution buvable

Cholécalciférol

Fabriqué par : SMB

SMB TECHNOLOGY S.A.

39 rue du Parc Industriel

B-6900 MARCHE-EN-FAMENNE Belgique.

6 118001 320103

Remboursable

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

Veuillez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte ?
3. Comment prendre D-Cure forte ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte ?
6. Information supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate,
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalcurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calcurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement concomitant par glycosides cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire). En cas d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) ou de signes de dysfonction rénale, la dose doit être réduite ou le traitement interrompu. Il est recommandé de réduire le dosage ou d'interrompre le traitement momentanément si le calcium dépasse 7,5 mmol/24 heures (300 mg/24 heures).

## Autres médicaments et D-Cure forte :

N'oubliez pas de mentionner à votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

L'utilisation concomitante de phénytoïne (utilisée pour traiter l'épilepsie) ou de barbituriques (utilisés pour traiter l'épilepsie, les troubles du sommeil et en tant qu'anesthésique) peut réduire l'effet de la vitamine D.

Les diurétiques thiazidiques (par ex. les dérivés de benzothiadiazine) sont des médicaments qui stimulent l'excrétion urinaire et qui peuvent provoquer une hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) car ils réduisent l'élimination rénale du calcium. Par conséquent, il convient de surveiller les taux de calcium dans le sang et les urines en cas de traitement prolongé.

L'administration concomitante de glucocorticoïdes (utilisés pour traiter certaines maladies allergiques) peut réduire l'effet de la vitamine D.

Le risque d'effet indésirable peut être accru chez les patients prenant des glucocorticoïdes cardiaques (utilisés pour traiter certaines maladies cardiaques) en raison de l'augmentation du taux de calcium dans le sang pendant un traitement prolongé.

faire un ECG ainsi que de surveiller le dosage des taux de calcium dans le sang et les urines.

Veuillez tenir compte du fait que ces précautions s'appliquent également aux médicaments que vous avez pris récemment.

## Interactions avec les aliments ou les boissons :

Sans objet.

## Grossesse, allaitement et fertilité :

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

D-CURE FORTE ne doit être administré chez la femme enceinte qu'en cas d'extrême nécessité et uniquement à des doses absolument nécessaires pour éliminer la carence. Chez la femme enceinte, un surdosage en vitamine D doit être évité car une hypercalcémie prolongée (augmentation du taux de calcium dans le sang) peut provoquer un retard physique et mental, une maladie cardiaque congénitale et une maladie oculaire chez l'enfant.

La vitamine D et ses métabolites passent dans le lait maternel. Un surdosage induit de cette manière n'a cependant jamais été observé.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucune mesure de précaution spéciale n'est requise.

## 3. COMMENT PRENDRE D-CURE FORTE ?

## Mode et voies d'administration :

A droite de la notice.

Les comprimés doivent être pris ou administrées conformément aux instructions de dosage.

Ne pas prendre les comprimés en mélange avec des liquides.

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

1. DENOMINATION :

**MYCODERME® 1% Poudre dermique**  
Flacon de 30 g  
DCI : Nitrate d'éconazole

Veuillez lire attentivement 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'information 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.

2. COMPOSITION DE MYCODERME® 1% Poudre dermique

Composition en substance active

La substance active est le nitrate d'éconazole

**MYCODERME® 1% Poudre dermique** : chaque flacon de 30 g contient 0,3 g de nitrate d'éconazole.

Composition en excipients

Les autres composants sont :

Acide borique .....	3 g
Oxyde de zinc .....	4,5 mg
Stéarate de magnésium .....	0,6 g
Silice colloïdale anhydre .....	0,9 g
Talc .....	q.s.p. 30,00 g

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

Ce médicament contient de l'acide borique.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

**MYCODERME® 1% Poudre dermique** fait partie d'un groupe de médicaments appelés dérivés de l'imidazole doué d'une activité antifongique et antibactérienne.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un antifongique (actif contre les champignons) de la famille des imidazolés.  
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certaines mycoses (affections cutanées dues à des champignons).

**Candidoses :**

Traitements de mycose des plis macérées : intertrigo génital, sous-mammaire, interdigital...

Dans certains cas, il est recommandé de traiter simultanément le tube digestif.

**Dermatophyties :**

Traitements :

Intertrigo macéré génital et crural.  
Intertrigo des orteils.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Pour USAGE EXTERNE UNIQUEMENT directement sur la peau.

Respectez bien les étapes suivantes : Nettoyez la zone atteinte ainsi que toute la peau avant l'application.

Appliquez **MYCODERME® 1% Poudre** de la zone atteinte 2 fois par jour.

LOT : 08220017

PER : 05/2025

PPU : 49,00 DH

**MYCODERME® 1%**  
Poudre dermique

Flacon de 30 g



3 semaines

PATHOLOGIE

**Candidoses :**

- Mycose des plis macérés : intertrigo génital, interdigital...

**Dermatophyties :**

- Intertrigos génitaux et cruraux
- Intertrigo des orteils

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

**En cas de non amélioration, consultez un médecin.**

**Si vous avez avalé MYCODERME® 1% Poudre dermique accidentellement :**

Consultez le médecin afin qu'il vous prescrive un traitement adapté aux effets indésirables qui peuvent survenir suite à cette ingestion.

**Si vous avez accidentellement projeté MYCODERME® 1% Poudre dermique dans les yeux :**

Lavez à l'eau claire ou avec une solution saline.

Si cela ne suffit pas, consultez un médecin.

6. CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais **MYCODERME® 1% Poudre dermique**:

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste à la rubrique 2.

En raison de la présence d'acide borique, ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 3 ans.

7. EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, **MYCODERME® 1% Poudre dermique**, est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

**Les effets indésirables fréquents (1 à 10 utilisateurs sur 100) sont :**

- démangeaisons,
- sensation de brûlure,
- douleur au site d'application.

**Les effets indésirables peu fréquents (1 à 10 utilisateurs sur 100) sont :**

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

1. DENOMINATION :

**MYCODERME® 1% Poudre dermique**  
Flacon de 30 g  
DCI : Nitrate d'éconazole

Veuillez lire attentivement 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'information 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.

2. COMPOSITION DE MYCODERME® 1% Poudre dermique

Composition en substance active

La substance active est le nitrate d'éconazole

**MYCODERME® 1% Poudre dermique** : chaque flacon de 30 g contient 0,3 g de nitrate d'éconazole.

Composition en excipients

Les autres composants sont :

Acide borique .....	3 g
Oxyde de zinc .....	4,5 mg
Stéarate de magnésium .....	0,6 g
Silice colloïdale anhydre .....	0,9 g
Talc .....	q.s.p. 30,00 g

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

Ce médicament contient de l'acide borique.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITE

**MYCODERME® 1% Poudre dermique** fait partie d'un groupe de médicaments appelés dérivés de l'imidazole doué d'une activité antifongique et antibactérienne.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament contient un antifongique (actif contre les champignons) de la famille des imidazoles.  
Ce médicament est préconisé dans le traitement de certaines mycoses (affections cutanées dues à des champignons).

**Candidoses :**

Traitements de mycose des plis macérées : intertrigo génital, sous-mammaire, interdigital...

Dans certains cas, il est recommandé de traiter simultanément le tube digestif.

**Dermatophyties :**

Traitements :

Intertrigo macéré génital et crural.  
Intertrigo des orteils.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Pour USAGE EXTERNE UNIQUEMENT directement sur la peau.

Respectez bien les étapes suivantes : Nettoyez la zone atteinte ainsi que toute la peau avant l'application.

Appliquez **MYCODERME® 1% Poudre** de la zone atteinte 2 fois par jour.

LOT : 08220017

PER : 05/2025

PPU : 49,00 DH

**MYCODERME® 1%**  
Poudre dermique

Flacon de 30 g



3 semaines

PATHOLOGIE

**Candidoses :**

- Mycose des plis macérés : intertrigo génital, interdigital...

**Dermatophyties :**

- Intertrigos génitaux et cruraux
- Intertrigo des orteils

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

**En cas de non amélioration, consultez un médecin.**

**Si vous avez avalé MYCODERME® 1% Poudre dermique accidentellement :**

Consultez le médecin afin qu'il vous prescrive un traitement adapté aux effets indésirables qui peuvent survenir suite à cette ingestion.

**Si vous avez accidentellement projeté MYCODERME® 1% Poudre dermique dans les yeux :**

Lavez à l'eau claire ou avec une solution saline.

Si cela ne suffit pas, consultez un médecin.

6. CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais **MYCODERME® 1% Poudre dermique**:

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste à la rubrique 2.

En raison de la présence d'acide borique, ce médicament est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 3 ans.

7. EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, **MYCODERME® 1% Poudre dermique**, est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

**Les effets indésirables fréquents (1 à 10 utilisateurs sur 100) sont :**

- démangeaisons,
- sensation de brûlure,
- douleur au site d'application.

**Les effets indésirables peu fréquents (1 à 10 utilisateurs sur 100) sont :**

Casablanca, le : 02/12/2020

↑ Rehma LABADOU

Jawh

NFI + RP  
IBAc - (M)

VRDz / Dz - VS

Cyber - 1800 up

Tr. Mirakun 24/17

Dr. DOUADOU  
Méd. Gén. Lab.  
301 Lotissement Haj Fateh  
0522/900300 - Tel  
0522/900700 - Fax  
Lissasta Casablanca  
Medicale

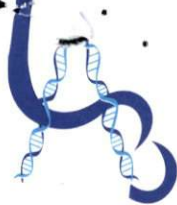
Dr. Asmae MEZIATI  
Médecine Générale  
274, Lotissement Haj Fateh  
Lissasta - Casablanca  
Tél : 05 22 93 29 63  
INPE : 091194779

274. مجموعة الحاج فاخ (قرب سوق الحاج فاخ) - ليساسفة

274, Lotissement Haj Fateh (près du Marché Haj Fateh) - Lissasta

الهاتف : 05.22.93.29.63 - تél : 06.61.62.22.61





# مختبر التحاليل المُحْبَّة دُعَاء لِدُبْ

## Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Dr. DADOUNE Loubna  
Médecin biologiste

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

Madame LABHAIRI RAHMA  
Docteur ASMAE MEZIATI  
Réf. : 20L75

Dossier ouvert le : 02/12/20

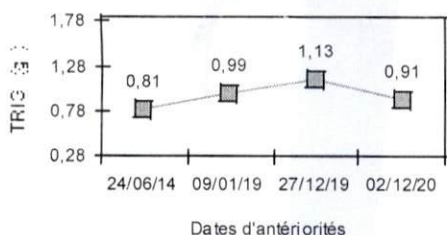
Prélèvement effectué à 09:04

Edition du : 03/12/20

Page : 3/3

### Compte Rendu d'Analyses

		Normales	Antériorités
Triglycérides -----	0,91 g/l Soit : 1,04 mmol/l	0,4 - 1,4	1,13
		0,45 - 1,6	1,29



### BIOCHIMIE URINAIRE

Diurèse ----- : 1 450 ml  
(sous réserve d'un bon recueil)

Microalbuminurie de 24 h ----- : 9,0 mg/l  
Soit : 13,1 mg/24 h < 25  
< 30

### VITAMINES

Vitamine D2/D3 25OH ----- : 26,4 \* ng/ml  
Téchnique ELFA(Enzyme linked fluorescent Assay) 30 - 100

<u>Niveau</u>	<u>ng/ml</u>
Déficient	<20
Insuffisant	20-29
Suffisant	30-100
Toxicité	>100

**DOUALAB**  
Dr. DADOUNE Loubna  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
301 Lot Haj Fatah, Oulfa - Casablanca  
Tél : (0522) 900 300 - Fax : (0522) 900 700



Dr. DADOUNE Loubna  
Médecin biologiste

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

Dossier ouvert le : 02/12/20

Prélèvement effectué à 09:04

Edition du : 03/12/20

Page : 2/3

Madame LABHAIRI RAHMA  
Docteur ASMAE MEZIATI  
Réf. : 20L75

## Compte Rendu d'Analyses

### BIOCHIMIE

Glycémie à jeun ----- :

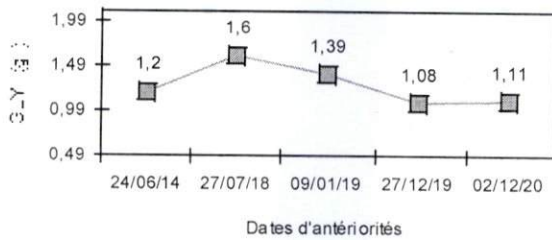
Soit : 1,11 \* g/l  
6,2 mmol/l

Normales

Antériorités

0,7 - 1,1  
3,9 - 6,1

1,08  
6,0



Hémoglobine glycosylée ----- :

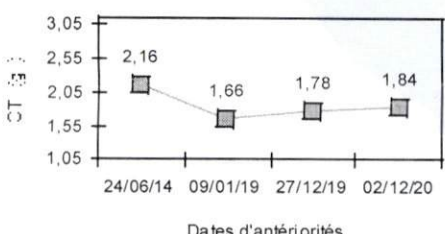
6,20 \* %

04/07/20  
6,40

Cholestérol Total ----- :

Soit : 1,84 g/l  
4,74 mmol/l

27/12/19  
1,78  
4,59



Cholestérol HDL ----- :

Soit : 0,39 \* g/l  
1,01 mmol/l

0,4 - 0,7  
1,03 - 1,8  
0,36  
0,93

Cholestérol LDL ----- :

Soit : 1,27 g/l  
3,27 mmol/l

< 1,7  
< 4,38  
1,19  
3,07

DOUALAB  
Dr. DADOUNE Loubna  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
301, Lot Haj Fatah Oulfa - Casablanca  
Tél. : (0522) 900 300 - Fax : (0522) 900 700

# LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES DOUALAB

Dr DADOUNE Loubna

Médecin biologiste

Biochimie - Hématologie - Immunologie

Parasitologie - Mycologie - Hormonologie - Virologie

301, Lotissement Haj Fatah Oulfa

(Près Rond point CHEHDIA)

Casablanca

Tél. : 0522 900 300 - Fax : 0522 900 700

Casablanca le 2 décembre 2020

Madame LABHAIRI RAHMA

FACTURE N°	185623
------------	--------

## Analyses :

Numération formule sanguine -----	B	80	
Vitesse de sédimentation -----	B	30	
Glycémie (à jeûn) -----	B	20	
Hémoglobine glycosylée -----	B	90	
Cholestérol total -----	B	30	
Cholestérol HDL -----	B	50	
Cholestérol LDL -----	B	50	
Triglycérides -----	B	60	
Microalbuminurie de 24 h -----	B	80	
Vitamine D2D3 -----	B	420	Total : B 910

## Prélèvements :

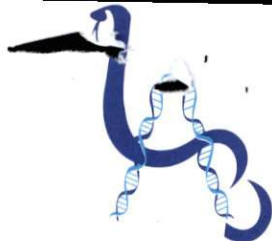
Sang-----	Pc	1,5
-----------	----	-----

TOTAL DOSSIER	1 244,40 DH
---------------	-------------

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Mille Deux Cent Quarante Quatre Dirhams et Quarante Centimes

DOUALAB  
Dr. DADOUNE Loubna  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
301 Lotissement Haj Fatah Oulfa - Casablanca  
Tél. (0522) 900 300 - Fax (0522) 900 700



Dr. DADOUNE Loubna  
Médecin biologiste

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

# مختبر التحاليل المُحصّية دُعاء لوب

## Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Madame LABHAIRI RAHMA  
Docteur ASMAE MEZIATI  
Réf. : 20L75

Dossier ouvert le : 02/12/20

Prélèvement effectué à 09:04

Edition du : 03/12/20

Page : 1/3

### Compte Rendu d'Analyses

#### HEMATOLOGIE

##### NUMERATION FORMULE SANGUINE

			Normales (Femme Adulte)	Antériorités
				27/12/19
<u>GLOBULES ROUGES</u>				
Hématies -----:	4,50	M/mm <sup>3</sup>	3,5 - 5,5	4,70
Hémoglobine -----:	12,0	g/100 ml	11 - 15	13,0
Hématocrite -----:	37	%	36 - 48	40
- V.G.M. -----:	82	µ <sup>3</sup>	80 - 99	
- T.C.M.H. -----:	27	* pg	28 - 32	
- C.C.M.H. -----:	32	g/100 ml	30 - 35	
<u>GLOBULES BLANCS</u>				
Numération des leucocytes -----:	7 300	/mm <sup>3</sup>	4000 - 10000	7900
Formule leucocytaire				
Polynucléaires Neutrophiles -----:	55	%	50 - 70	
Soit : 4 015		/mm <sup>3</sup>	2000 - 7500	
Polynucléaires Eosinophiles -----:	2	%	1 - 3	
Soit : 146		/mm <sup>3</sup>	40 - 300	
Polynucléaires Basophiles -----:	0	%	< 1	
Soit : 0		/mm <sup>3</sup>	< 100	
Lymphocytes -----:	38	%	20 - 40	
Soit : 2 774		/mm <sup>3</sup>	1500 - 4000	
Monocytes -----:	5	%	1 - 8	
Soit : 365		/mm <sup>3</sup>	40 - 800	
<u>PLAQUETTES</u>				
Résultat -----:	237 000	/mm <sup>3</sup>	150000 - 400000	239000

##### VITESSE DE SEDIMENTATION

		Normales	Antériorités
1 <sup>ère</sup> heure -----:	35	* mm	< 10
2 <sup>ème</sup> heure -----:	70	* mm	< 20

DOUALAB  
Dr. DADOUNE Loubna  
Laboratoire d'Analyses Médicales  
301, Lot Haj Fatah Oulfa - Casablanca  
Tél : (0522) 900 300 - Fax : (0522) 900 700

303, تجزة الحاج فاتح الألفة (قرب مسجد الحاج فاتح) - الدار البيضاء - الهاتف : (0522) 900 300 - الفاكس : (0522) 900 700

301, Lotissement Haj Fatah Oulfa (Prés Mosquée Haj Fatah) Casablanca - Tél. : (0522) 900 300 - Fax : (0522) 900 700

Patente : 36225779 - RC : 400950 - IF : 40481510 - CNSS : 9044752 - ICE : 000435300000002