

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

Conditions générales :

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

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Education :

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

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

Prothétique :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

ND 53292

Déclaration de Maladie : N° P19- 0012354

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0685 Société : R.A.M.

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : BAGHDADI

Date de naissance : 01/07/44

Adresse : Résidence AL FIRDAOUS Rue d'Azemmour

Tél. : 06.14.51.01.14

Total des frais engagés : 2700,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Docteur Zineb SLAOUDIOURI
ENDOCRINOLOGUE
NUTRITIONNISTE
40, Angle Rue des Hôpitaux
et Rue Dubreuil - Casablanca
Tél : 05 22 20 23 45 / 05 22 40 00 00

Cachet du médecin :

Date de consultation : 30/11/2020

Nom et prénom du malade : BAGHDADI

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : DIABETE

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 : CPA Salyca

Le : 15/12/2020

Signature de l'adhérent(e) :

Mme Benyoussef

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 Parlement des Actes
30.11.2020	30001	8	20000	Docteur Zineb Slaoui ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGISTE 40, Avenue Hassan II - Casablanca et Rue Dabouz - Casablanca Tél: 05 22 02 34 5 / 05 22 48 27 15

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. MOUSSA CHABANI 95.01.16 Rue d'Alzey 105 Tel: 05 22 02 34 5 / 05 22 48 27 15 ICE: 001835298000083	30/11/2020	23341,50

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE Casablanca	30/11/20	B 60 + P 1.30	460 DHS

AUXILIAIRES MEDICAUX

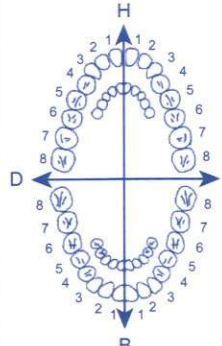
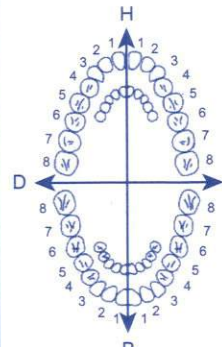
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canalaires, 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			MONTANTS DES SOINS
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		
	D 00000000	B 00000000		
	35533411	11433553		
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				DATE DU DEVIS
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Zineb SLAOUI DIOURI

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

NUTRITIONNISTE

Ex. Enseignante à la Faculté de
Médecine de Casablanca
Sur Rendez-vous

Dr. Zineb SLAOUI DIOURI
ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
NUTRITIONNISTE
Ex. Enseignante à la Faculté de
Médecine de Casablanca
Sur Rendez-vous
Casablanca, le 30.11.2020
Tél: 05 22 20 23 45 / 05 22 48 27 75



الدكتورة زينب السلاوي الديوري

اختصاصية في أمراض الغدد والسكري

أستاذة سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

بالموعد

Badia



550,00 x 03 items 13675 زينب Badia

Théanine 30

147,40 x 03 type melin

ReLAT 30 type gel

GALVUS 30 type softgels

390,00 x 03

type midi

type soir

au milieu

dr. Zineb

du

puis 25,10.

25,10
X3 Dr. Mouna CHABACH HA
PHARMACIE SUPÉRIEUR
Rte. d'Azzemour, Anfa Supérieur
Tel: 05 22 20 23 45 / 05 22 48 27 75
ICE: 001697433000063

33,33 x 30

DR. ZINEB SLAOUI DIOURI
PHARMACIE SUPÉRIEUR
Rte. d'Azzemour, Anfa Supérieur
Tel: 05 22 20 23 45 / 05 22 48 27 75
ICE: 001697433000063



1000

type midi
type soir
au milieu

30ml du repas

Angle Rue des Hôpitaux et Rue Dubreuil, 3ème étage - Quartier des Hôpitaux (en face du pavillon 28) - CASABLANCA

Tél.: 05 22 20 23 45 / 05 22 48 27 75 - E-mail : zinebslaoudiouri@gmail.com - ICE : 001697433000063

Docteur Zineb SLAOUI DIOURI

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

PROFESSEUR D'ÉTÉ NUTRITIONNISTE

Ex. Enseignante à la Faculté de
Médecine de Casablanca
Sur Rendez-vous



الدكتورة زينب السلاوي الديوري

الخصائص في أمراض الغدد والسكري

أستاذة سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

بالمُوْعِدِ

الدار البيضاء في: الدار البيضاء في: Casablanca, le : 30. 11. 1993.

$\mathcal{D}^m = \text{Radford Read}$

Styelomie ejecum
Handic

Charleston fish
etc

Triglycerides

607 607 607

Docteur Zineb SLAOUI DIOURI
ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE
NUTRITIONNISTE
40, Angle Rue des Hôpitaux
et Rue Dubreuil - Casablanca
Tél : 05 22 20 23 45 / 05 22 48 27 75



Enregistré le: 30-11-2020 à 11:07
 Edité le: 30-11-2020 à 12:33
 Prescrit par : Dr SLAOUI DIOURI ZINEB

Mme Badia BAGHDADI (Ep BENMOUSSA)

Né (e) le : 01-07-1944, âgé (e) de : 76 ans
 Référence : 2011302034

Cholestérol HDL

08-11-2019
 0.55 g/l (>0.45) 0.55
 1.41 mmol/l (>1.16) 1.41
 3.55 (<5.00) 3.82

Rapport CT/HDL

(Athérogénicité du cholestérol)

Cholestérol LDL

08-11-2019
 1.15 g/l (<1.55) 1.30
 2.97 mmol/l (<4.00) 3.35
 2.09 (<3.55) 2.36

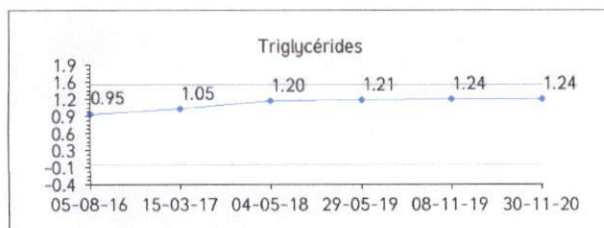
Rapport LDL/HDL

Le niveau du LDL sera interprété en fonction du niveau de risque cardio-vasculaire global évalué à l'aide de la table SCORE ou des facteurs de risque cardio-vasculaire (HAS,février 2017)

	Faible	Modéré	Elevé	Très élevé
Niveau de risque cardio-vasculaire	SCORE < 1%	-Diabète type 1 ou 2 < 40 ans ni atteinte organe cible -SCORE > ou = 1 - <5%	-IRC (30-59 ml/min) -TA > 180/110 mmHg -Diabète type 1 ou 2 sans FRCV ni atteinte des organes cibles si < 40 ans -SCORE > ou = 5 - <10%	-Diabète type 1 ou 2 avec atteinte d'organe cible ou au moins un FRCV, si < 40 ans -IRC sévère (15 à 29 ml/min) - SCORE > ou = 10%
Objectifs thérapeutiques	Mesure hygiéno-diététiques Cible LDL < 1.9 g/l ou 4.9 mmol/l	Mesure hygiéno-diététiques+médicament(s) cible LDL < ou = 1.30 g/l ou 3.4 mmol/l	Mesures hygiéno-diététiques + médicament(s) cible LDL < ou = 1 g/l ou 2.6 mmol/l	Mesures hygiéno-diététiques+médicament(s) Cible LDL < ou = 0.7 g/l ou 1.8 mmol/l

Triglycérides

08-11-2019
 1.24 g/l (<1.50) 1.24
 1.41 mmol/l (<1.71) 1.41

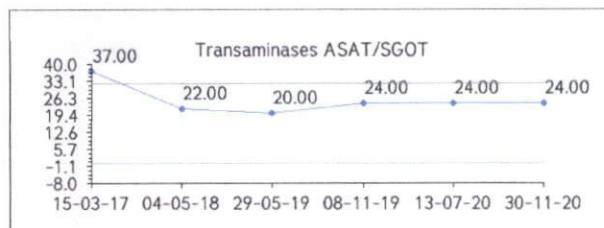


Transaminases ASAT/SGOT

24 UI/l

(<32)

13-07-2020



Transaminases ALAT/GPT

22 UI/l

(<31)

22





S. MESTASSI
Biologiste Diplomé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-07-1944, âgé (e) de : 76 ans
Enregistré le: 30-11-2020 à 11:07
Edité le: 30-11-2020 à 12:33
Prélèvement : au labo
Le : 30-11-2020 à 11:17

**Mme Badia BAGHDADI (Ep
BENMOUSSA)**

Référence : 2011302034

Prescrit par : Dr SLAOUI DIOURI ZINEB

BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/Roche)

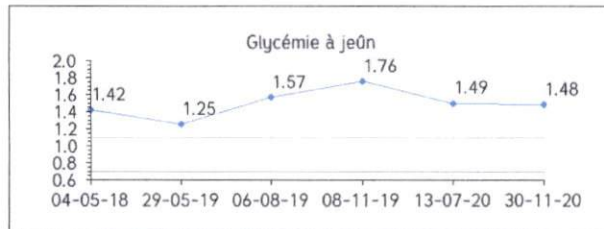
Aspect du sérum

Limpide

13-07-2020

Glycémie à jeûn

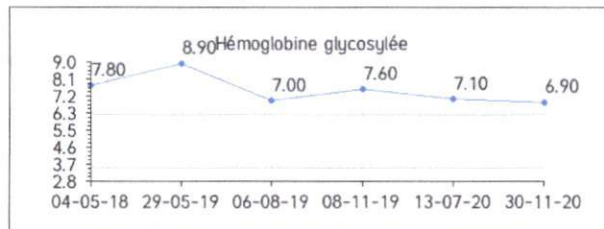
1.48 g/l (0.70-1.10) 1.49
8.2 mmol/l (3.9-6.1) 8.3



13-07-2020

Hémoglobine glycosylée
(HPLC /D10.Biorad)

6.90 % (3.50-6.25) 7.10



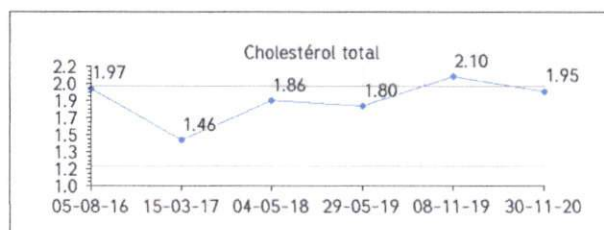
Interprétation:

Glycémie proche de la normale : 6-7
Bon contrôle : 7-8
Métabolisme mal équilibré : >8

08-11-2019

Cholestérol total

1.95 g/l (1.20-2.00) 2.10
5.03 mmol/l (3.10-5.16) 5.42



Compte rendu imprimé en recto verso ; prière de tourner la page si nécessaire

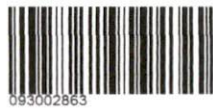


Page 1 sur 3



S. MESTASSI

Biologiste Diplomé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand

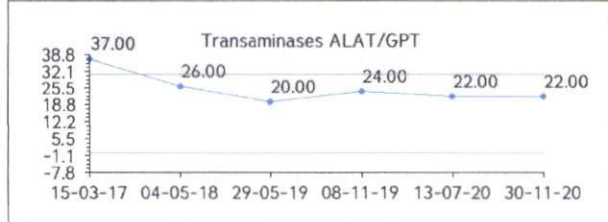


Né (e) le: 01-07-1944, âgé (e) de : 76 ans
Enregistré le: 30-11-2020 à 11:07
Edité le: 30-11-2020 à 12:33
Prélèvement : au labo
Le : 30-11-2020 à 11:17

**Mme Badia BAGHDADI (Ep
BENMOUSSA)**

Référence : 2011302034

Prescrit par : Dr SLAOUI DIOURI ZINEB

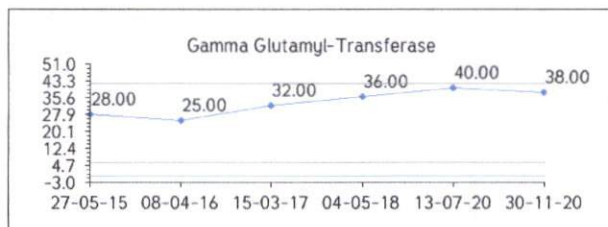


Rapport ASAT / ALAT 1.09 (>1.00) 1.09

13-07-2020

Gamma Glutamyl-Transferase 38 UI/l (6-42) 40

(Test colorimétrique enzymatique Roche)





مختبر التحاليل الطبية الرگراچي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGAGUI

S. MESTASSI
Biogiste Diplomé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 2011302034

Casablanca le 30-11-2020

Mme Badia BAGHDADI (Ep BENMOUSSA)

Demande N° 2011302034

Date de l'examen : 30-11-2020

Caisse : **MUPRAS**

ICE : 001643223000003

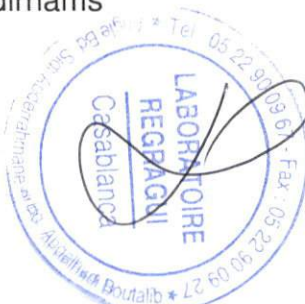
Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E
0106	Cholestérol total	B30	B
0108	Cholestérol H D L	B50	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B
0141	Gamma glutamyl transférase (GGT)	B50	B
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B
0147	Transaminases P (TGP)	B50	B

TOTAL DOSSIER : 460DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : quatre cent soixante dirhams



PPV: 147DH40
PER: 99/22
LOT: 32380-2

andée chez les
étranger, coréen

épathie (atteinte
maximale

usqu'à ce que la
ez à 5 mg, voire
3 mg puis 20 mg

peut décider de
ire. Une périod
de dose.
lise concerne les
que élevé d'avoir
vasculaire pour
hent baissé avec

réduire le risque
ulair cérébral ou

jour. Cependant
use plus faible si vous

enfants âgés de 6 à 17 ans.
La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter
votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé
pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg
par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour
les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour.
La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être
utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avaler chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :
ROZAT® doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le
comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.
Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la
même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des
contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier
est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® compri-
mé pelliculé jusqu'à ce qu'il soit approprié pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres
composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le
traitement et prévenez votre médecin il convient de prendre un
contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le
traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute,
demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs
musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de
greffes d'organes).

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des
effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement
chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables
qui peuvent être causés par ce médicament. Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et
consulter immédiatement un médecin : si vous avez les
réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres,
de la langue et/ou de la gorge.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge
qui peut causer des difficultés pour avaler.

• Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous
ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui
durent normalement longtemps. Les symptômes musculaires sont
plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.
Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes
ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un
danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyses).

Effets indésirables fréquents :

- maux de tête,
- douleurs d'estomac,
- constipation,
- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,
- sensations vertigineuses,
- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg,
ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

Classe pharmaco-therapeutique ou type d'activité :
ROZAT® appartient au groupe des médicaments appartenant aux statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous
présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident
vasculaire cérébral. ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé chez les
adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 mois et plus pour
traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un
régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à
corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime
hypodolicholémiant et l'activité physique en même temps que la
prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Ou

• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir
une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des
problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des
problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une
maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une
accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de
substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent
étant le cholestérol.

• Il y a 4 différents types de cholestérol trouvés dans le sang :
le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »
et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »
par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps
à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas
de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela
n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts
gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et
réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage
du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque
cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque
d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou
des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé
pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la
normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de
cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.
Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin
vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de
cholestérol élevé :

Dose initiale :
Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec
une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée
d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

- Votre taux de cholestérol.
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident
vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets
indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

PPV: 147DH40
PER: 99/22
LOT: 32380-2

andée chez les
étranger, coréen

épathie (atteinte
maximale

usqu'à ce que la
ez à 5 mg, voire
3 mg puis 20 mg

peut décider de
ire. Une périod
de dose.
lise concerne les
que élevé d'avoir
vasculaire pour
hent baissé avec

réduire le risque
ulair cérébral ou

jour. Cependant
use plus faible si vous

enfants âgés de 6 à 17 ans.
La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter
votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé
pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg
par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour
les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour.
La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être
utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avaler chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :
ROZAT® doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le
comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.
Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la
même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des
contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier
est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® compri-
mé pelliculé jusqu'à ce qu'il soit approprié pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres
composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le
traitement et prévenez votre médecin il convient de prendre un
contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le
traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute,
demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs
musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de
greffes d'organes).

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des
effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement
chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables
qui peuvent être causés par ce médicament. Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et
consulter immédiatement un médecin : si vous avez les
réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres,
de la langue et/ou de la gorge.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge
qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous
ressentez des douleurs musculaires inhabituelles : qui
durent normalement longtemps. Les symptômes musculaires sont
plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.
Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes
ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un
danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyses).

Effets indésirables fréquents :

- maux de tête,
- douleurs d'estomac,
- constipation,
- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,
- sensations vertigineuses,
- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg,
ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

Classe pharmaco-therapeutique ou type d'activité :
ROZAT® appartient au groupe des médicaments appartenant aux statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous
présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident
vasculaire cérébral. ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé chez les
adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 mois et plus pour
traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un
régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à
corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime
hypodolicholémiant et l'activité physique en même temps que la
prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Ou

• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir
une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des
problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des
problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une
maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une
accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de
substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent
étant le cholestérol.

• Il y a 4 différents types de cholestérol trouvés dans le sang :
le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »
et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »
par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps
à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas
de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela
n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts
de graisse peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et
réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage
du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque
cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque
d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou
des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé
pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la
normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de
cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.
Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin
vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de
cholestérol élevé :

Dose initiale :
Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec
une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée
d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

- Votre taux de cholestérol.
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident
vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets
indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

PPV: 147DH40
PER: 99/22
LOT: 32380-2

andée chez les
étranger, coréen

épathie (atteinte
maximale

usqu'à ce que la
ez à 5 mg, voire
3 mg puis 20 mg

peut décider de
ire. Une périod
de dose.
lise concerne les
que élevé d'avoir
vasculaire pour
hent baissé avec

réduire le risque
ulair cérébral ou

jour. Cependant
use plus faible si vous

enfants âgés de 6 à 17 ans.
La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter
votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé
pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg
par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour
les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour.
La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être
utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avaler chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :
ROZAT® doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le
comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.
Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la
même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des
contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier
est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® compri-
mé pelliculé jusqu'à ce qu'il soit approprié pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres
composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le
traitement et prévenez votre médecin il convient de prendre un
contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le
traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute,
demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs
musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de
greffes d'organes).

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des
effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement
chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables
qui peuvent être causés par ce médicament. Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et
consulter immédiatement un médecin : si vous avez les
réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres,
de la langue et/ou de la gorge.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge
qui peut causer des difficultés pour avaler.

• Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous
ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui
durent normalement longtemps. Les symptômes musculaires sont
plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.
Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes
ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un
danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyses).

Effets indésirables fréquents :

- maux de tête,
- douleurs d'estomac,
- constipation,
- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,
- sensations vertigineuses,
- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg,
ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

Classe pharmaco-therapeutique ou type d'activité :
ROZAT® appartient au groupe des médicaments appartenant aux statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous
présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident
vasculaire cérébral. ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé chez les
adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 mois et plus pour
traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un
régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à
corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime
hypodolicholémiant et l'activité physique en même temps que la
prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Ou

• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir
une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des
problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des
problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une
maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une
accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de
substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent
étant le cholestérol.

• Il y a 4 différents types de cholestérol trouvés dans le sang :
le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »
et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »
par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps
à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas
de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela
n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts
gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et
réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage
du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque
cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque
d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou
des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé
pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la
normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de
cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin
vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de
cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec
une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée
d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

- Votre taux de cholestérol.
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident
vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets
indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

PPV: 147DH40
PER: 99/22
LOT: 32380-2

andée chez les
étranger, coréen

épathie (atteinte
maximale

usqu'à ce que la
ez à 5 mg, voire
3 mg puis 20 mg

peut décider de
ire. Une périod
de dose.
lise concerne les
que élevé d'avoir
vasculaire pour
hent baissé avec

réduire le risque
ulair cérébral ou

jour. Cependant
use plus faible si vous

enfants âgés de 6 à 17 ans.
La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter
votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé
pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg
par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour
les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour.
La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être
utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avaler chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :
ROZAT® doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le
comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.
Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la
même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des
contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier
est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® compri-
mé pelliculé jusqu'à ce qu'il soit approprié pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres
composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le
traitement et prévenez votre médecin il convient de prendre un
contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le
traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute,
demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs
musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de
greffes d'organes).

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des
effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement
chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables
qui peuvent être causés par ce médicament. Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et
consulter immédiatement un médecin : si vous avez les
réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres,
de la langue et/ou de la gorge.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge
qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous
ressentez des douleurs musculaires inhabituelles : qui
durent normalement longtemps. Les symptômes musculaires sont
plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.
Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes
ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un
danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyses).

Effets indésirables fréquents :

- maux de tête,
- douleurs d'estomac,
- constipation,
- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,
- sensations vertigineuses,
- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg,
ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

Classe pharmaco-therapeutique ou type d'activité :
ROZAT® appartient au groupe des médicaments appartenant aux statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous
présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident
vasculaire cérébral. ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé chez les
adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 mois et plus pour
traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un
régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à
corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime
hypodolicholémiant et l'activité physique en même temps que la
prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Ou

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir
une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des
problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des
problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une
maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une
accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de
substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent
étant le cholestérol.

- Il y a 4 différents types de cholestérol trouvés dans le sang :
le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).
• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »
et augmenter le « bon cholestérol ».
- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »
par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps
à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas
de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela
n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts
gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et
réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage
du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque
cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque
d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou
des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé
pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la
normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de
cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.
Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin
vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de
cholestérol élevé :

Dose initiale :

- Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec
une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée
d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

- Votre taux de cholestérol.
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident
vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets
indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

Boehringer
Ingelheim



9 118001 041077

Jardiance 10 mg

(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 550 DH 00

313839-02

جارديانس
جارديانس 10
جارديانس 25
جارديانس جاردينس

Jardiance®

Empagliflozine

10 mg comprimés pelliculés

25 mg comprimés pelliculés

313745-02



Boehringer
Ingelheim

Boehringer
Ingelheim

9 118001 041077

Jardiance 10 mg

(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 550 DH 00

313839-02

جارديانس
جارديانس 10
جارديانس 25
جارديانس جارج

Jardiance®

Empagliflozine

10 mg comprimés pelliculés

25 mg comprimés pelliculés

313745-02



Boehringer
Ingelheim

Boehringer
Ingelheim

9 118001 041077

Jardiance 10 mg

(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 550 DH 00

313839-02

جارديانس
جارديانس 10
جارديانس 25
جارديانس جارج

Jardiance®

Empagliflozine

10 mg comprimés pelliculés

25 mg comprimés pelliculés

313745-02



Boehringer
Ingelheim

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Méformine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant **<de prendre> <d'utiliser> Galvus Met** ?
3. Comment **<prendre> <utiliser> Galvus Met** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

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

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et méformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

Galvus Met est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 chez l'adulte. Ce type de diabète est appelé diabète non-insulinodépendant.

Le diabète de type 2 se développe lorsque le corps n'arrive pas assez d'insuline ou que l'insuline n'agit pas aussi bien qu'elle le devrait. Il peut se développer si le corps produit trop d'insuline.

L'insuline et le glucagon sont produits dans l'organisme. L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon contribue à faire augmenter le taux de sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et méformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. Vildagliptine agit en faisant produire moins d'insuline et moins de glucagon. La méformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Des études ont démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aidait à prévenir des complications.

2. Quelles sont les informations à connaître avant **<de prendre> <d'utiliser> Galvus Met** ?

- #### Ne prenez jamais Galvus Met si :
- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la méformine ou à l'un des autres ingrédients dans ce médicament (mentionnés à la fin de cette notice). Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
 - si vous avez un diabète non insulinodépendant avec une hyperglycémie sévère (taux élevé de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose lactique ou une « Risque d'acidose lactique » (voir rubrique « Effets indésirables »).



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg

Boîte de 60 comprimés pelliculés

PPV : 390.00 DH

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
 - Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?
 3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver Galvus Met ?
 6. Informations supplémentaires

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

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

Galvus Met est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 chez l'adulte. Ce type de diabète est également appelé diabète non-insulinodépendant.

Le diabète de type 2 se développe lorsque le corps n'arrive pas assez d'insuline ou que l'insuline n'agit pas aussi bien qu'elle le devrait. Il peut développer si le corps produit trop

L'insuline et le glucagon sont produits par les îlots de Langerhans. L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon contribue à augmenter la production de sucre par le foie, et à faire augmenter le taux de sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et sitagliptine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. Vildagliptine agit en faisant produire moins d'insuline et moins de glucagon. La sitagliptine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Des études ont démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aidait à prévenir des complications.

2. Quelles sont les informations prendre > <d'utiliser> Galvus

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildarmetformine ou à l'un des autres dans ce médicament (mentionnez Si vous pensez que vous pouvez de ces composants, consultez votre pharmacien avant de prendre Galvus Met. si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux de sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir rubrique « Risque d'acidose lactique » ci-dessous).



6" 118001 " 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg

MET 50 mg/
60 comprimés de

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
 - Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?
 3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver Galvus Met ?
 6. Informations supplémentaires

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

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

Galvus Met est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 chez l'adulte. Ce type de diabète est également appelé diabète non-insulinodépendant.

Le diabète de type 2 se développe lorsque le corps n'a pas assez d'insuline ou que l'insuline n'agit pas aussi bien qu'elle le devrait. Il peut développer si le corps produit trop

l'insuline et le glucagon sont produits. L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon contribue à la production de sucre par le foie, et à l'augmentation du taux de sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

les deux substances actives, vildagliptine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. Vildagliptine agit en faisant produire moins d'insuline et moins de glucagon. La vildagliptine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Des études ont démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aider à prévenir des complications.

2. Quelles sont les informations prendre <d'utiliser> Galvus

ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildarmetformine ou à l'un des autres dans ce médicament (mentionnez). Si vous pensez que vous pouvez de ces composants, consultez votre pharmacien avant de prendre Galvus Met.

si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir rubrique « Risque d'acidose lactique » ci-dessous).



6" 118001 " 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg

MET 50 mg/
60 comprimés de

IPRADIA® LP 1000 mg**Boîte de 30 comprimés à libération prolongée****PPV : 25,10 DH****6 118000****023517**

IPRADIA LP 500 mg,
Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30 comprimés à libération prolongée.
IPRADIA LP 1000 mg,
Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30 comprimés à libération prolongée.
Metformine chlorhydrate

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont 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 effets indésirables.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète de type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucré). Vous courrez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucré). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

Le diabète de type 2 ne produisent pas d'insuline ou leur pancréas ou leur corps ne réagissent pas à l'insuline qu'il produit. Cela provoque une accumulation de glucose dans le sang qui peut causer un certain nombre de problèmes à long terme. Il est donc important de prendre régulièrement votre médicament, même si vous n'avez pas de symptômes évidents. IPRADIA LP rend la glycémie stable, aide à utiliser le glucose.

IPRADIA LP est associé à un poids corporel stable ou à une perte de poids modeste.

IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps. Ces comprimés sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?**Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Une réaction allergique peut provoquer une éruption cutanée avec des démangeaisons ou un essoufflement
- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale ;
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle ;

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;

• 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 « Avertissements et précautions ») ;

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que le 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 « Avertissements et précautions ») ;

• Si vous consommez beaucoup d'alcool ;

• Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions**Risque d'acidose lactique**

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais

IPRADIA® LP 1000 mg**Boîte de 30 comprimés à libération prolongée****PPV : 25,10 DH****6 118000****023517****IPRADIA LP 500 mg,****Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30 comprimés à libération prolongée.****IPRADIA LP 1000 mg,****Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30 comprimés à libération prolongée.****Metformine chlorhydrate**

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont 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 effets indésirables.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète de type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucré). Vous courrez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucré). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

Le diabète de type 2 ne produisent pas d'insuline ou leur pancréas ou leur corps ne réagit pas comme il devrait au sucre qu'il produit. Cela provoque une augmentation dans le sang qui peut causer un certain nombre de problèmes à long terme. Il est donc important de prendre régulièrement votre médicament, même si vous n'avez pas de symptômes évidents. IPRADIA LP rend la glycémie stable, aide à utiliser le glucose.

IPRADIA LP est associé à un poids corporel stable ou à une perte de poids modeste.

IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps. Ces comprimés sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?**Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Une réaction allergique peut provoquer une éruption cutanée (urticaire), des démangeaisons ou un essoufflement.
- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale ;
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle ;

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;

• 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 « Avertissements et précautions ») ;

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que le 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 « Avertissements et précautions ») ;

• Si vous consommez beaucoup d'alcool ;

• Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions**Risque d'acidose lactique**

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais

IPRADIA® LP 1000 mg**Boîte de 30 comprimés à libération prolongée****PPV : 25,10 DH****6 118000****023517**

IPRADIA LP 500 mg,
Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30 comprimés à libération prolongée.
IPRADIA LP 1000 mg,
Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30 comprimés à libération prolongée.
Metformine chlorhydrate

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont 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 effets indésirables.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète de type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucré). Vous courrez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucré). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

Le diabète de type 2 ne produisent pas d'insuline ou leur pancréas ou leur corps ne réagissent pas à l'insuline qu'il produit. Cela provoque une accumulation de glucose dans le sang qui peut causer un certain nombre de problèmes à long terme. Il est donc important de prendre régulièrement votre médicament, même si vous n'avez pas de symptômes évidents. IPRADIA LP rend la glycémie stable, aide à utiliser le glucose.

IPRADIA LP est associé à un poids corporel stable ou à une perte de poids modeste.

IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps. Ces comprimés sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?**Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Une réaction allergique peut provoquer une éruption cutanée avec des démangeaisons ou un essoufflement
- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale ;
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle ;

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;

• 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 « Avertissements et précautions ») ;

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que le 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 « Avertissements et précautions ») ;

• Si vous consommez beaucoup d'alcool ;

• Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions**Risque d'acidose lactique**

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais