

# 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.

## Educational :

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.

## Chirurgie :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

## 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

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 - 5ème 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



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 Rhe d'Azeladan  
Tél. : 0614510414 Total des frais engagés : 2700,90 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
Date de consultation : 20/11/2020  
Nom et prénom du malade : BAGHDADI Samia  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Diabète  
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 : 15/12/2020  
Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30/11/2020		2000	2000	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

30/11/2020

2337,50

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

30/11/20

B 460 + 10

460 DHS

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

A M

P C

I M

I V

Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

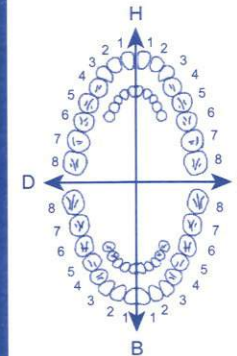
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES

Dents  
Traitées

Nature des  
Soins

Coefficient



COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DEBUT  
D'EXECUTION

FIN  
D'EXECUTION

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT  
MASTICATOIRE

H		G	
25533412	21433552		
00000000	00000000		
00000000	00000000		
35533411	11433553		

COEFFICIENT  
DES TRAVAUX

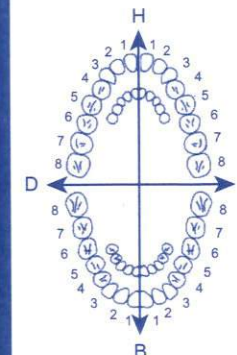
MONTANTS  
DES SOINS

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU  
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

الدكتورة زينب السلاوي الديوري

اختصاصية في أمراض الغدد والسكري  
أستاذة سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

بالموعد



Casablanca, le : 30.11.2020 : الدار البيضاء، في :

550,00 x 03/mc BACHACH BACHACH



Maintenance de

147,40 x 03 syste matin

ROXAT de syste soir



GALUS 390,00 x 03

syste mini  
syste soir

au milieu

stos

du

plus 25,10.

25,10  
x 03

PHARMACIE CHABACH  
Dr. Mouna CHABACH  
Rte. d'Azzemour, Anfa Supérieur  
tel: 05 22 98 01 16  
ICE: 0018 333000083



333000083

syste mini  
syste soir  
au milieu

PHARMACIE CHABACH  
Dr. Mouna CHABACH  
Rte. d'Azzemour, Anfa Supérieur  
tel: 05 22 98 01 16  
ICE: 0018 333000083

333000083

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

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



**Docteur Zineb SLAOUI DIOURI**

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE  
NUTRITIONNISTE

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



**الدكتورة زينب السلاوي الديوري**

اختصاصية في أمراض الغدد والسكري  
أستاذة سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

بالموعد

Casablanca, le : 30 11 2020 في: الدار البيضاء

11m = BAKKADI BAKI

Glycémie ajeun  
11m

cholesterol total  
11m

Triglycerides

GGT GPT GOT

**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

08-11-2019

Cholestérol HDL	0.55 g/l	(>0.45)	0.55
	1.41 mmol/l	(>1.16)	1.41
Rapport CT/HDL (Athérogénicité du cholestérol)	3.55	(<5.00)	3.82

08-11-2019

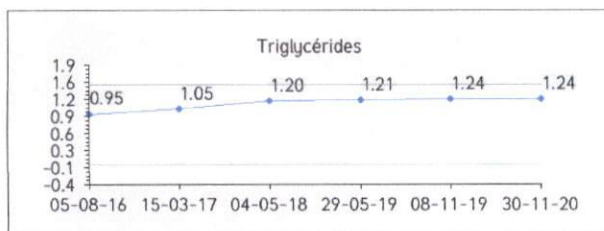
Cholestérol LDL	1.15 g/l	(<1.55)	1.30
	2.97 mmol/l	(<4.00)	3.35
Rapport LDL/HDL	2.09	(<3.55)	2.36

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 <b>Cible LDL &lt; 1.9 g/l ou 4.9 mmol/l</b>	Mesure hygiéno-diététiques+médicament(s) <b>cible LDL &lt; ou = 1.30 g/l ou 3.4 mmol/l</b>	Mesures hygiéno-diététiques + médicament(s) <b>cible LDL &lt; ou = 1 g/l ou 2.6 mmol/l</b>	Mesures hygiéno-diététiques+médicament(s) <b>Cible LDL &lt; ou = 0.7 g/l ou 1.8 mmol/l</b>

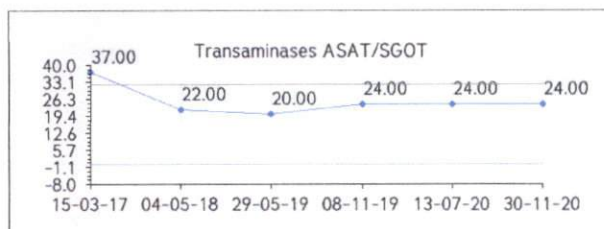
08-11-2019

Triglycérides	1.24 g/l	(<1.50)	1.24
	1.41 mmol/l	(<1.71)	1.41



13-07-2020

Transaminases ASAT/SGOT	24 UI/l	(<32)	24
-------------------------	---------	-------	----



Transaminases ALAT/GPT	22 UI/l	(<31)	22
------------------------	---------	-------	----



S. MESTASSI  
Biologiste Diplômé 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

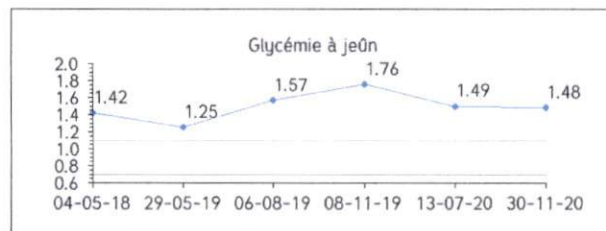
Limpide

13-07-2020

Glycémie à jeûn

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

1.49  
8.3

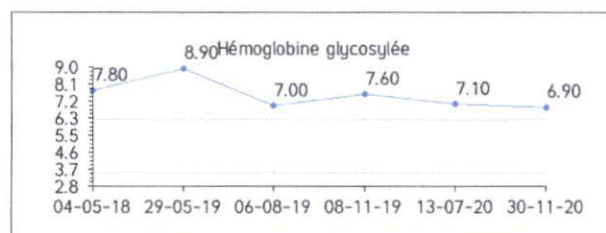


13-07-2020

Hémoglobine glycosylée  
(HPLC /D10.Biorad)

**6.90 %** (3.50-6.25)

7.10



Interprétation:

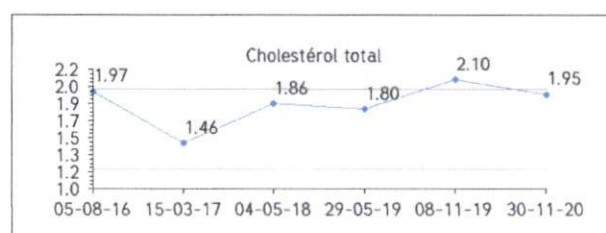
Glycémie proche de la normale : 6-7  
Bon contrôle : 7-8  
Métabolisme mal équilibré : >8

08-11-2019

Cholestérol total

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

2.10  
5.42







# مختبر التحاليل الطبية الرغراغي

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

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

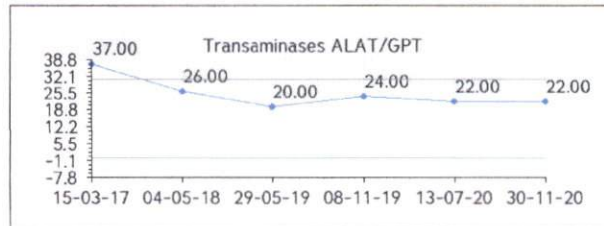


Né (e) le: 01-07-1944, âgé (e) de : 76 ans  
Enregistré le: 30-11-2020 à 11:07  
Edité le: 30-11-2020 à 12:33  
Prélèvement : au labo  
Le : 30-11-2020 à 11:17

**Mme Badia BAGHDADI (Ep  
BENMOUSSA)**

Référence : **2011302034**

Prescrit par : **Dr SLAOUI DIOURI ZINEB**



Rapport ASAT / ALAT

1.09

(>1.00)

1.09

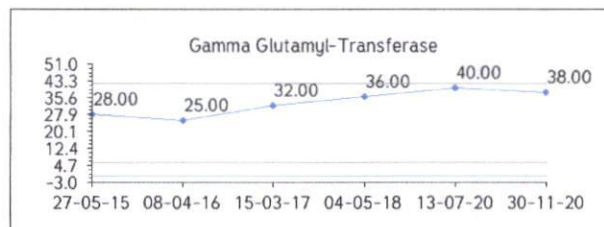
13-07-2020

Gamma Glutamyl-Transferase  
(Test colorimétrique enzymatique Roche)

38 UI/l

(6-42)

40





# مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé 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**

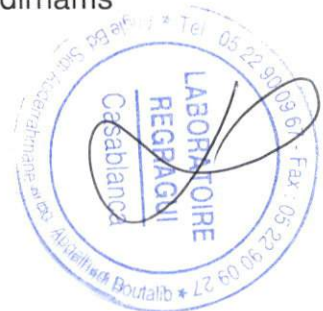
ICE : 001643223000003

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





par jour. Cependant  
se plus faible si vous



mentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg.  
revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

par jour. Cependant  
se plus faible si vous



revient généralement à la normale sans les urines à la dose de 40 mg.



PPV: 147DH40  
PER: 99/22  
LOT: 2380-2



AN  
Liste

**Classe pharmacothérapeutique ou type de activité :**  
ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés 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 ans 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 hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Où  
• 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 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 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 **préviendrait 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 preniez 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.

Veillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

mandée chez les  
stomatien, coréen

spathie (atteinte

maximale

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

peut décider de  
re. Une période  
on de dose.  
dose concerne les  
que élevé d'avoir  
vasculaire pour  
ment baissé avec

réduire le risque  
clair cérébral ou

par jour. Cependant  
dose plus faible si vous

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 :**

Prenez 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.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

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® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

**Contre-indications :**

Né 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 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 possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

**Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez 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 :**

si vous ressentez des douleurs inhabituelles : 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 des effets indésirables graves.

Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné des effets indésirables graves.

**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

PPV: 147DH40  
PER: 99/22  
LOT: 2380-2



AN  
Liste

**Classe pharmacothérapeutique ou type de activité :**  
ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés 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 ans 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 hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Où  
• 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 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 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 **préviendrait 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 preniez 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.

Veillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

mandée chez les  
stomatien, coréen

spathie (atteinte

maximale

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

peut décider de  
re. Une période  
on de dose.  
dose concerne les  
que élevé d'avoir  
vasculaire pour  
ment baissé avec

réduire le risque  
culaire cérébral ou

par jour. Cependant  
dose plus faible si vous

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 :**

Prenez 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.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

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® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée 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 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 possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

**Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez 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 :** si vous ressentez anormalement 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 des effets indésirables graves.

**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, ce qui revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le



Boehringer  
Ingelheim



6

Jardiance 10 mg  
(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

PPV: 550 DH 00

BOTTU S.A

313839-02

جاردانسیا®  
امپاگلیفلوزین  
10 ملغ اقراص مغلفة  
25 ملغ اقراص مغلفة

**Jardiance®**

Empagliflozine

**10 mg comprimés pelliculés**

**25 mg comprimés pelliculés**

313745-02



Boehringer  
Ingelheim

Boehringer  
Ingelheim



6

Jardiance 10 mg  
(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

PPV: 550 DH 00

BOTTU S.A

313839-02

جاردانسیا®  
امپاگلیفلوزین  
10 ملغ اقراص مغلفة  
25 ملغ اقراص مغلفة

**Jardiance®**

Empagliflozine

**10 mg comprimés pelliculés**

**25 mg comprimés pelliculés**

313745-02



Boehringer  
Ingelheim



Boehringer  
Ingelheim



6

Jardiance 10 mg  
(Empagliflozine)

30 comprimés pelliculés

PPV: 550 DH 00

BOTTU S.A

313839-02

جاردانسیا®  
امپاگلیفلوزین  
10 ملغ اقراص مغلفة  
25 ملغ اقراص مغلفة

**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/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 métformine, 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 ne produit pas assez d'insuline ou que l'insuline produite n'agit pas aussi bien qu'elle le devrait. Cela peut entraîner le développement de complications.

L'insuline et le glucagon sont deux hormones produites par le pancréas. L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon stimule la production de sucre par le foie, en cas d'augmentation du taux de sucre dans le sang.

**Comment Galvus Met agit**

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

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

**Ne prenez jamais Galvus Met**

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la métformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la notice jointe).
- 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 compensé (taux de sucre dans le sang très élevés), une hyperglycémie sévère (taux de sucre dans le sang très élevés), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose métabolique (« Risque d'acidose lactique »).



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 métformine, 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 ne produit pas assez d'insuline ou que l'insuline produite n'agit pas aussi bien qu'elle le devrait. Cela peut entraîner le développement de complications si le corps produit trop de sucre.

L'insuline et le glucagon sont deux hormones produites par le pancréas. L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon agit en augmentant la production de sucre par le foie, en augmentant le taux de sucre dans le sang.

**Comment Galvus Met agit**

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

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

**Ne prenez jamais Galvus Met**

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la métformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la notice jointe).
- 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 compensé (taux de sucre dans le sang très élevé), une hyperglycémie sévère (taux de sucre dans le sang très élevé), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose lactique (« Risque d'acidose lactique » citée dans la notice jointe).



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 métformine, 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 ne produit pas assez d'insuline ou que l'insuline produite n'agit pas aussi bien qu'elle le devrait. Cela peut entraîner le développement si le corps produit trop peu d'insuline.

L'insuline et le glucagon sont produites par le pancréas. L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon stimule la production de sucre par le foie, en cas de baisse du taux de sucre dans le sang.

### Comment Galvus Met agit

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

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

#### Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la métformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la notice jointe).
- 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 compensé, une hyperglycémie sévère (taux de sucre dans le sang très élevé), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose métabolique (« Risque d'acidose lactique »).



6 118001 031092

**GALVUS MET® 50 mg/1000 mg**

Boîte de 60 comprimés pelliculés

PPV : 390.00 DH

**IPRADIA LP 500 mg,**

Comprimé à libération prolongée. Bo

**IPRADIA LP 1000 mg,**

Comprimé à libération prolongée. Bo

**Metformine chlorhydrate**

IPRADIA<sup>®</sup> LP 1000 mg

Boîte de 30 comprimés à libération  
prolongée

PPV : 25,10 DH



**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 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 (sucre). Vous courez 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 (sucre). 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 de sucre dans leur pancréas ou leur corps ne réagit pas à l'insuline qu'il produit. Cela provoque un excès de sucre dans le sang qui peut causer un certain nombre de complications à long terme. Il est donc important de prendre votre médicament, même si vous n'avez pas de symptômes évidents. IPRADIA LP rend le contrôle du sucre dans le sang plus facile et aide à revenir à la façon dont votre corps utilise 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, 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, 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 qu'un infarctus) 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, mai

**IPRADIA LP 500 mg,**

Comprimé à libération prolongée. Bo

**IPRADIA LP 1000 mg,**

Comprimé à libération prolongée. Bo

Metformine chlorhydrate

IPRADIA<sup>®</sup> LP 1000 mg

Boîte de 30 comprimés à libération  
prolongée

PPV : 25,10 DH



**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 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 (sucre). Vous courez 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 (sucre). 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.

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

IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps 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, 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 vomé 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 de 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 qu'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 « 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, mai



**IPRADIA LP 500 mg,**

Comprimé à libération prolongée. Bo

**IPRADIA LP 1000 mg,**

Comprimé à libération prolongée. Bo

**Metformine chlorhydrate**

IPRADIA<sup>®</sup> LP 1000 mg

Boîte de 30 comprimés à libération  
prolongée

PPV : 25,10 DH



**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 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 (sucre). Vous courez 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 (sucre). 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.

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

IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps 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, 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 de la poitrine 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 qu'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 « 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, mai