

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

M22- 0056199

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1899 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ACHOUR ZYAD LEBIRIA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Dr. Siham BENKIRANE

Cadre réservé au Médecin MEDECINE GENERALE

Cachet du médecin :

Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
Appt 34 RDC Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

Date de consultation : 28 Mars 2023

Nom et prénom du malade : ACHOUR ZYAD LEBIRIA Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA Bouffée diabète

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

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 : Le : / /

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 Praticien attestant le Devis
28 Mars 2023	C	1	#1800	Dr. Siham BENKTRANE MEDECINE GENERALE Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3 Appt 34 RDC Bernoussi - Casablanca Tél: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

28/03/23 1786,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

28/03/23 1000,-

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

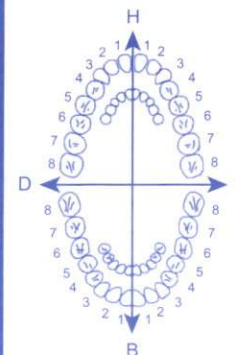
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

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

74,80 Sepceu 500 1bnter 10
Tep x 21

4500 Hemoreine pommade
TAp x 21

19900 x 2 chondroseau 2bnter
1cp 1

10900 TAp mat
Symptome 1bnter

Dr. Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE

Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3

Appt 34 RDC Bernoussi - Casablanca

Tel: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

PHARMACIE ANASSI
CHRAÏBI LOUI
1 Gr. 7. Rés. Anassi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 77 77

1786,80

Dr Siham Benkirane

MEDECINE GENERALE
Complexe Anassi - Groupe 5
Entrée 3 - App. 34 RDC
Bernoussi - Casablanca
Tél.: 05 22 73 50 87
GSM : 07 77 04 79 40

الدكتورة سهام بنكيران

الطب العام
مركز أناسي - شطر 5
مدخل 3 - شقة 34
البرنوصي - الدار البيضاء
الهاتف : 05 22 73 50 87
المحمول : 07 77 04 79 40

PHARMACIE ANASSI
CHABBI Lotfi
1 Gr. 7. Rés. Anassi
Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél. : 05 22 73 50 87

ACHOR. ZYAD. KEBIRAN Casablanca, le 28 Mars 2023

7870
Diamicron 60
1/2 cp le matin pot 3mns
20800 x 4
Glucophage 500
1cp midi
1cp soir) pot 3mns
15470 x 3
ARTEMOR 5/5 3bntg
1cp matin pot 3mns
9900 x 3
LD. NOR. 20 3bntg
1cp j
7900 x 3
MERSEN 15 3bntg
1cp j pot 15
Cure de 10

Dr Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE
Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
Appt 34 RDC Bernoussi - Casablanca
Tel: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

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 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 60mg, comprimé sécable à libération modifiée»)) ;
- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse, allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement de votre HbA1c), est nécessaire. Dans les premières semaines de traitement, un contrôle de votre taux de sucre dans le sang) peut être nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos médicaments à jeun ;
- si vous jeûnez ;
- si vous êtes malnutri ;
- si vous changez de régime ;
- si vous augmentez votre activité physique sans que cela ne compense pas cette augmentation ;
- si vous buvez de l'alcool ;
- si vous prenez d'autres médicaments ;
- si vous prenez de trop fortes doses ;
- si vous souffrez de troubles thyroïdiens, de la glande hypophysaire ou

SERVIER MAROC

DIAMICRON® 60 mg

60 comprimés



6 118001 130153

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : A10BA02

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes souffrant de diabète prennent Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- 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 « Risques d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les acétobutates (ou 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 fétide inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu moins plusieurs fois d'urine. 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 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 êtes en cas d'urgence s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez des symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
 - maux d'estomac (douleurs abdominales)
 - crampes musculaires
 - sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - difficultés à respirer
 - diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.
- Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.
- Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hyperglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.
- Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendra le moment de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous

prenez un médicament qui vous

pourrait nuire à votre fonction

rénale ou votre médecin

particulièrement important de si

vous prenez :

• Les médicaments qui augmentent

la sensibilité aux antidiabétiques

• Les médicaments utilisés pour

traiter l'hypercholestérolémie

• Certains médicaments utilisés

pour traiter l'asthme

• Corticostéroïdes (utilisés pour

traiter l'asthme)

• Les médicaments qui peuvent

augmenter la sensibilité aux

antidiabétiques

• Autres médicaments utilisés

pour traiter le

diabète

• Éviter une consommation excessive

d'alcool

• Éviter une consommation excessive

d'alcool

• Éviter une consommation excessive

d'alcool

• Éviter une consommation excessive

d'alcool

• Éviter une consommation excessive

d'alcool

• Éviter une consommation excessive

d'alcool

Glucophage® 500mg

50 Comprimés pelliculés



GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : A10BA02

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes souffrant de diabète prennent Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 4.
- 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 acétobactéries « 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 fétide inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu moins plusieurs fois d'urine. 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 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 cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez des symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
 - maux d'estomac (douleurs abdominales)
 - crampes musculaires
 - sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - difficultés à respirer
 - diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.
- Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.
- Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hyperglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.
- Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendra le moment de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous

prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

particulièrement important de si

vous prenez un autre médicament

Glucophage® 500mg

50 Comprimés pelliculés



GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : A10BA02

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes souffrant de diabète prennent Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 4.
- 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 « Risques d'acidose lactique », ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les acidobactéries « 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 fétide inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu moins plusieurs fois d'urine. 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 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 êtes en cas d'urgence s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez des symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
 - maux d'estomac (douleurs abdominales)
 - crampes musculaires
 - sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - difficultés à respirer
 - diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.
- Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.
- Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hyperglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.
- Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendra le moment de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous

prenez un médicament qui vous

pourrait nuire à votre fonction

rénale ou votre médecin

particulièrement important de si

vous prenez :

• Les médicaments qui augmentent

la sensibilité aux médicaments

• Les médicaments utilisés pour

traiter l'hypercholestérolémie

• Certains médicaments utilisés

pour traiter l'asthme

• Corticostéroïdes utilisés pour

traiter l'asthme

• Les médicaments qui peuvent

nuire à votre fonction rénale

• Les médicaments utilisés pour

traiter l'acidose lactique

• Les médicaments utilisés pour

traiter l'acidose lactique

• Les médicaments utilisés pour

traiter l'acidose lactique

• Les médicaments utilisés pour

traiter l'acidose lactique

• Les médicaments utilisés pour

traiter l'acidose lactique

• Les médicaments utilisés pour

traiter l'acidose lactique

• Les médicaments utilisés pour

traiter l'acidose lactique

• Les médicaments utilisés pour

traiter l'acidose lactique

Glucophage® 500mg

50 Comprimés pelliculés



GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : A10BA02

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes souffrant de diabète prennent Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 4.
- 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 acidobactéries « 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 fétide inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu moins plusieurs fois d'urine. 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 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 cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez des symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
 - maux d'estomac (douleurs abdominales)
 - crampes musculaires
 - sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - difficultés à respirer
 - diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.
- Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.
- Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hyperglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.
- Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendra le moment de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous

prenez Glucophage. Vous devrez peut-être

arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection.

Particulièrement important de si :

• Les médicaments qui augmentent

les médicaments utilisés pour

traiter l'asthme et le colécalc

• Certains médicaments utilisés

antagonistes des récepteurs de l'a

• Agonistes des récepteurs bêta-2

pour traiter l'asthme).

• Corticostéroïdes utilisés pour

la peau ou l'asthme).

• Les médicaments qui peuvent

vous avec une fonction rénale

réduite, la ramifénil, le triméth

• Autres médicaments utilisés

pour traiter le

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé

Evitez une consommation excessive d'alcool

augmenter le risque d'acidose lactique (voir

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'un

vous êtes enceinte, pensez à être ou prévoyez

Ce médicament n'est pas recommandé si vous a

Glucophage® 500mg

50 Comprimés pelliculés



ARTEMON® 5 mg 5 mgBoîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 5 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 5 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ARTEMON® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ARTEMON® ?
3. Comment prendre ARTEMON® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ARTEMON® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ARTEMON® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques.**Indications thérapeutiques**

ARTEMON® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé d'ARTEMON® qui contient les deux principes actifs.

ARTEMON® est une association de deux principes actifs, péridopril et amlodipine. Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTEMON® ?**Ne prenez jamais ARTEMON® dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants de ARTEMON®.
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre ARTEMON®, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement).
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soit le médicament (état appelé angio-œdème).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aldésine pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez eu un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme).
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension).
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec ARTEMON® :

- Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre ARTEMON® :
 - cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
 - insuffisance cardiaque,
 - augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
 - tout autre problème cardiaque,
 - problèmes hépatiques,
 - problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
 - maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
 - diabète,
 - si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
 - si vous êtes une personne âgée et que votre poids a besoin d'être augmenté,
 - si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (s'ARA II) (aussi connus sous le nom de sartans - par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - aldésine.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

• ARTEMON® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

Liste des excipients à effet notoire

ARTEMON® contient du lactose monohydraté (un type de sucre). Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ARTEMON® ?**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Avez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

ARTEMON® sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ARTEMON® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin. L'évènement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre ARTEMON® : Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre ARTEMON®, ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre ARTEMON®, ne prenez pas de comprimé supplémentaire pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre ARTEMON® : Le traitement avec ARTEMON® étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments,

bien que tout le monde n'y a

Si vous remarquez l'un des

ce médicament et contactez

• respiration sifflante soudain

• gonflement des paupières

• gonflement de la langue

• réactions cutanées sévères

rougeur de la peau sur l'

vésicules, desquamation

(syndrome de Stevens-Johns

• vertiges ou étourdissements

• crise cardiaque, battements du c

• inflammation du pancréas pouvant

accompagnée d'un très grand m

Les effets indésirables fréquents

gênant ou s'il dure plus d'une sem

• Effets indésirables fréquents (s

chez plus de 1 utilisateur sur 10

(en particulier au début du trait

de fourmillement dans les memb

acouphènes (sensation de bruit

battements cardiaques), flush, é

toux, essoufflement, nausées, v

dyspepsie ou digestion difficile,

que des éruptions cutanées, démang

gonflement des chevilles (œdème

D'autres effets indésirables figur

ressentent l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets

indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin

ou votre pharmacien.

LOT N° :

EXP :

PPV :

ARTEMON®
5 mg/5 mg
30 comprimés

6 118001 110759

ARTEMON® 5 mg 5 mgBoîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 5 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 5 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ARTEMON® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ARTEMON® ?
3. Comment prendre ARTEMON® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ARTEMON® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ARTEMON® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques.**Indications thérapeutiques**

ARTEMON® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé d'ARTEMON® qui contient les deux principes actifs.

ARTEMON® est une association de deux principes actifs, péridopril et amlodipine. Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTEMON® ?**Ne prenez jamais ARTEMON® dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants de ARTEMON®.
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre ARTEMON®, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement).
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soit le médicament (état appelé angio-œdème).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'insuline pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez eu un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme).
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension).
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec ARTEMON® :

- Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre ARTEMON® :
 - cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
 - insuffisance cardiaque,
 - augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
 - tout autre problème cardiaque,
 - problèmes hépatiques,
 - problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
 - maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
 - diabète,
 - si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
 - si vous êtes une personne âgée et que votre poids a besoin d'être augmenté,
 - si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (s'ARA II) (aussi connus sous le nom de sartans - par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - lisinapril.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

• ARTEMON® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

Liste des excipients à effet notoire

ARTEMON® contient du lactose monohydraté (un type de sucre). Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ARTEMON® ?**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Prenez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

ARTEMON® sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ARTEMON® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin. L'évènement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre ARTEMON® : Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre ARTEMON®, ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre ARTEMON® : Le traitement avec ARTEMON® étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments,

bien que tout le monde n'y a

Si vous remarquez l'un des

ce médicament et contactez

• respiration sifflante soudain

• gonflement des paupières

• gonflement de la langue

• réactions cutanées sévères

rougeur de la peau sur l'

vésicules, desquamation

(syndrome de Stevens-Johns

• vertiges ou étourdissements

• crise cardiaque, battements du c

• inflammation du pancréas pouvant

accompagnée d'un très grand m

Les effets indésirables fréquents

gênant ou s'il dure plus d'une sem

• Effets indésirables fréquents (s

chez plus de 1 utilisateur sur 10,

(en particulier au début du trait

de fourmillement dans les memb

acouphènes (sensation de bruit

battements cardiaques), flush, é

toux, essoufflement, nausées, v

dyspepsie ou digestion difficile,

que des éruptions cutanées, démang

gonflement des chevilles (œdème

D'autres effets indésirables figur

ressentent l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets

indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin

ou votre pharmacien.

LOT N° :

EXP :

PPV :

ARTEMON®
5 mg/5 mg
30 comprimés

ARTEMON® 5 mg 5 mgBoîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 5 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 5 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine**ARTEMON® 10 mg 10 mg**Boîte de 30 comprimés
Péridopril arginine/Amlodipine

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que ARTEMON® et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ARTEMON® ?
3. Comment prendre ARTEMON® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ARTEMON® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE ARTEMON® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques.**Indications thérapeutiques**

ARTEMON® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur en sang est réduite ou bloquée).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé d'ARTEMON® qui contient les deux principes actifs.

ARTEMON® est une association de deux principes actifs, péridopril et amlodipine. Péridopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTEMON® ?**Ne prenez jamais ARTEMON® dans les cas suivants :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants de ARTEMON®.
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre ARTEMON®, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement).
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (état appelé angio-œdème).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'insuline pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous avez eu un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme).
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension).
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec ARTEMON® :

- Si vous êtes dans les cas suivants, prévenez votre médecin avant de prendre ARTEMON® :
 - cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
 - insuffisance cardiaque,
 - augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
 - tout autre problème cardiaque,
 - problèmes hépatiques,
 - problèmes rénaux ou si vous êtes dialysé,
 - maladie du collagène vasculaire (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
 - diabète,
 - si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
 - si vous êtes une personne âgée et que votre poids a besoin d'être augmenté,
 - si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (s) (ARA II) (aussi connus sous le nom de sartans - par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
 - lisinapril.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

• ARTEMON® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

Liste des excipients à effet notoire

ARTEMON® contient du lactose monohydraté (un type de sucre). Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE ARTEMON® ?**Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Prenez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

ARTEMON® sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de péridopril et d'amlodipine.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ARTEMON® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin. L'évènement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre ARTEMON® : Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre ARTEMON®, ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre ARTEMON® : Le traitement avec ARTEMON® étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments

bien que tout le monde n'y a

Si vous remarquez l'un des

ce médicament et contactez

• respiration sifflante soudain

• gonflement des paupières

• gonflement de la langue

• réactions cutanées sévères

rougeur de la peau sur l'

vésicules, desquamation

(syndrome de Stevens-Johns

• vertiges ou étourdissements

• crise cardiaque, battements du c

• inflammation du pancréas pouvant

accompagnée d'un très grand m

Les effets indésirables fréquents

gênant ou s'il dure plus d'une sem

• Effets indésirables fréquents (s

chez plus de 1 utilisateur sur 10

(en particulier au début du trait

de fourmillement dans les memb

acouphènes (sensation de bruit

battements cardiaques), flush, é

toux, essoufflement, nausées, v

dyspepsie ou digestion difficile,

que des éruptions cutanées, démang

gonflement des chevilles (œdème

D'autres effets indésirables figur

ressentent l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets

indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin

ou votre pharmacien.

LOT N° :

EXP :

PPV :

ARTEMON®
5 mg/5 mg
30 comprimés

6 118001 110759

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé
(DCI: Atorvastatine)

- 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.

6. Informations supplémentaires

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

44 *Journal of Management Inquiry* 18(1)

PPV : 99,00DH

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé
(DCI: Atorvastatine)

- Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- ### Avertissements et précautions:

Adressez-vous à votre médecin
pelliculé.

- si vous
- si v
(m
l'g

LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 082231

LOT : 221590

EXP : 12/2025

PPV : 99,00DH

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI: Atorvastatine)

- 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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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 LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,

- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,

- si vous avez eu des résultats d'analyse

- si vous êtes une femme en

contraception fiable,

- si vous êtes enceinte ou essayez

- si vous allaitez,

- si vous utilisez l'association gl

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin

pelliculé.

- si vous

- si vous

(m

l'a

v

it

d

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

-

LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés



LOT : 221590

EXP : 12/2025

PPV : 99,00DH

- Eructation
- Inflammation de l'estomac (gastrite).
- Saignements gastro-intestinaux.
- Inflammation de la bouche (stomatite).
- Reactions allergiques immédiates (hypersensibilité, la bilirubine). Votre médecin peut sanguin.
- Anomalies des tests biologiques de la fonction rénale (la créatinine ou de l'urée).
- Rares : touche de 1 à 10 patients sur 1000 :
 - Tumeurs de l'utérus,
 - Cauchemars,
 - Numération sanguine anormale, notamment
- Numération sanguine différentielle anormale
- Diminution du nombre de globules blancs
- Diminution du nombre de plaquettes sanguines
- Ces effets indésirables peuvent entraîner ainsi que des symptômes tels que l'apparition de :
 - Bourdonnements d'oreilles (acouphènes),
 - Palpitations,
 - Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure du tube digestif (gastro-duodénaux),
 - Inflammation de l'œsophage (œsophagite),
 - Survenue de crises d'asthme (observées surtout chez les femmes ou à d'autres AINS).
- Graves réactions cutanées accompagnées (syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell) :
 - Urticaire,
 - Anomalies de la vue, notamment :
 - Vision floue
 - Inflammation du blanc des yeux ou des conjonctives
 - Inflammation du gros intestin (colite).
- Très rares : touche moins d'un patient sur 1000 :
 - Formation de caillots sur la peau (réaction thrombotique) est une réaction aléatoire, des marques rouges ou violettes, ou une réaction peut également atteindre la bouche.
 - Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner une insuffisance hépatique.
 - Jaunissement de la peau ou des globes oculaires
 - Douleurs abdominales
 - Perte d'appétit
 - Insuffisance rénale aiguë en particulier chez les personnes âgées atteintes d'une maladie cardiaque, un diabète ou une hypertension artérielle.
 - Perforation de la paroi intestinale.
- Indéterminée (la fréquence ne peut être évaluée) :
 - Confusion,
 - Désorientation,
 - Essoufflement et réactions cutanées (réactions allergiques) provoquées par une hypersensibilité.
- Une insuffisance cardiaque a été rapportée chez des personnes âgées.

MEFSAL® 7,5 mg comprimés, polymère - B/10 et B/30
MEFSAL® 15 mg, comprimés sécables - B/10 et B/30
(Mélocin)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :

MEFSAL® 7,5 mg, comprimé : 7,5 mg

Mélocin : 7,5 mg

MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable : 15 mg

Mélocin : 15 mg

Excipients : Amidon préaggloméré (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel pH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, s.p. 1 comprimé

Excipient à effet noté : Lactose monohydraté

2. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Cicam - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée mélocin.

Le mélocin appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

MEFSAL® est utilisé dans :

• Le traitement de courtes durées des douleurs aiguës d'arthrose,

• Le traitement de longue durée :

• De la polyarthrite rhumatoïde,

• De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie :

• Elle est recommandée est de :

• **Poussées aiguës d'arthrose**

7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour.

• **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**

15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSAL® dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique au Mélocin ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,

• Au cours des trois derniers mois de la grossesse,

• Enfant et adolescents de moins de 16 ans,

• Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

• Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),

• Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

• Eruptions cutanées / urticaire,

• Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),

• Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

• Un saignement de l'estomac ou des intestins,

• Des perforations de l'estomac ou des intestins,

• Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

• Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),

• Insuffisance hépatique sévère,

• Insuffisance rénale sévère non dialysée,

• Saignements récents dans le dialysat (hémorragie cérébrovasculaire),

• Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,

• Insuffisance cardiaque sévère,

• Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Contre-indications » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

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

Arrêtez de prendre MEFSAL® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

• Toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :

• Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, peut y avoir des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cf. Contre-indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

• Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).

• Essoufflement ou crise d'asthme.

• Inflammation du foie (hépatite).

• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

• Douleurs abdominales,

• Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

• Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),

• Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau du tube digestif peuvent parfois être sévères et évoluer potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées.

Il est recommandé d'arrêter immédiatement votre médicament si vous avez eu précédemment des symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

• Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),

• Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

• Sensation de malaise (nausées) et vomissements,

• Selles molles (diarrhées),

• Flatulences,

• Constipation,

• Indigestion (dyspepsie),

• Douleurs abdominales,

• Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau du tube digestif (maladie),

• Vomissement de sang (hémorragie),

• Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite),

• Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Mélocin - la substance active de MEFSAL® :

• **Tres fréquents : touche au moins 1 patient sur 10**

• Evénements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion, sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleur, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).

• **Frequents : touche de 1 à 10 patients sur 100**

• Céphalées.

• **Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000**

• Etourdissements,

• Vertiges,

• Somnolence,

• Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge des globules rouges).

• Augmentation de la pression artérielle (hypertension),

• Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),

• Réaction hydro-salée,

• Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner des troubles du rythme cardiaque (arythmies).

• Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon anormale).

• Faiblesse des muscles.

• Éruption cutanée,

• Inflammation de l'estomac (gastrite),

• Saignements gastro-intestinaux,

• Inflammation de la bouche (stomatite),

• Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),

• Démangeaison (prurit),

• Rash cutané,

• Gonflement provoqué par la rétention de liquides (œdème des membres),

• Gonflement soudain des tissus sous la peau, gonflement autour des yeux, du visage, rendant éventuellement la respiration difficile,

• Anomalies transitoires des tests biologiques, enzymes hépatiques telles que les transaminases, la bilirubine. Votre médecin peut prescrire des tests biologiques de la fonction hépatique (de l'urée).

• **Rares : touche de 1 à 10 patients sur 1000**

• Troubles de l'humeur,

• Cauchemars,

• Numération sanguine anormale, notamment leucopénie,

• Diminution du nombre de globules blancs,

• Diminution du nombre de plaquettes sanguines.

Ces effets indésirables peuvent entraîner des complications graves, voire la mort, ainsi que des symptômes tels que l'aggravation de l'insuffisance rénale.

• Brouillonnements d'oreilles (acouphènes),

• Palpitations,

• Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),

• Inflammation de l'œsophage (œsophagite),

• Survenue de crises d'asthme (observées chez les personnes souffrant d'asthme),

• Inflammation ou à d'autres AINS),

• Graves réactions cutanées accompagnées (syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell),

• Ulcères,

• Anomalies de la vue, notamment :

• Vision floue,

• Inflammation du blanc des yeux ou des paupières (conjonctivite),

• Inflammation du gros intestin (colite).

• **Tres rares : touche moins d'un patient sur 1000**

• Formation de cloques sur la peau (réaction allergique),

• L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

• Douleurs abdominales,

• Perte d'appétit.

• Insuffisance rénale aiguë en particulier chez les personnes âgées.

• Perforation de la paroi intestinale, ou saignement digestif (évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

• Indétermination (la fréquence ne peut être déterminée).

• Confusion,

• Désorientation,

• Essoufflement et réactions cutanées (réactions allergiques),

• Eruptions cutanées provoquées par réaction photosensibilisante),

• Une inefficacité clinique a été rapportée.

MEFSAL® 15 mg
20 comprimés sécables



MEFSAL® 7,5 mg comprimés, polymère - B/10 et B/30
MEFSAL® 15 mg, comprimés sécables - B/10 et B/30
(Mélocin)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Substance active :

MEFSAL® 7,5 mg, comprimé : 7,5 mg

Mélocin : 7,5 mg

MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable : 15 mg

Mélocin : 15 mg

Excipients : Amidon préaggloméré (1500), Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel pH102), Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, s.p. 1 comprimé

Excipient à effet noté : Lactose monohydraté

2. CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Anti-inflammatoire non stéroïdien, Cicam - code ATC : M01AC06.

MEFSAL® contient une substance active dénommée mélocin.

Le mélocin appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

MEFSAL® est utilisé dans :

• Le traitement de courtes durées des douleurs aiguës d'arthrose,

• Le traitement de longue durée :

• De la polyarthrite rhumatoïde,

• De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie :

• Elle est recommandée est de :

• **Poussées aiguës d'arthrose**

7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour.

• **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**

15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais MEFSAL® dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique au Mélocin ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,

• Au cours des trois derniers mois de la grossesse,

• Enfant et adolescents de moins de 16 ans,

• Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

• Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

• Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),

• Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),

• Eruptions cutanées / urticaire,

• Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),

• Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :

• Un saignement de l'estomac ou des intestins,

• Des perforations de l'estomac ou des intestins,

• Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins,

• Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois),

• Insuffisance hépatique sévère,

• Insuffisance rénale sévère non dialysée,

• Saignements récents dans le sang (hémorragie cérébrovasculaire),

• Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit,

• Insuffisance cardiaque sévère,

• Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Contenance et » Mise en garde spéciales et précautions particulières

d'emploi »).

Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

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

Arrêtez de prendre MEFSAL® et consultez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous remarquez :

• Toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :

• Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décoloration de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell), lésions des tissus mous (lésions des muqueuses) ou érythème polymorphe (Cf. Contre-indication). L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

• Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, par exemple gonflement autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des chevilles ou des jambes (œdème des membres inférieurs).

• Essoufflement ou crise d'asthme.

• Inflammation du foie (hépatite).

• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

• Douleurs abdominales,

• Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

• Saignements (entraînant une coloration des selles en noir),

• Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau du tube digestif peuvent parfois être sévères et évoluer potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Ils peuvent apparaître immédiatement votre médecin, si vous avez eu antérieurement des symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)

L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :

• Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),

• Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :

• Sensation de malaise (nausées) et vomissements,

• Selles molles (diarrhées),

• Flatulences,

• Constipation,

• Indigestion (dyspepsie),

• Douleurs abdominales,

• Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau du tube digestif (mélange).

• Vomissement de sang (mélange).

• Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite).

• Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

Effets indésirables du Mélocin - la substance active de MEFSAL® :

• **Tres fréquents : touche au moins 1 patient sur 10**

• Evénements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion, sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleur, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).

• **Frequents : touche de 1 à 10 patients sur 100**

• Céphalées,

• **Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000**

• Etourdissements,

• Vertiges,

• Somnolence,

• Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge des globules rouges).

• Augmentation de la pression artérielle (hypertension),

• Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou),

• Rétention hydro-sodée,

• Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner des symptômes suivants :

• Troubles du rythme cardiaque (arythmies),

• Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon anormale),

• Faiblesse des muscles.

• Éruption cutanée,

• Inflammation de l'estomac (gastrite),

• Saignements gastro-intestinaux,

• Inflammation de la bouche (stomatite),

• Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité),

• Démangeaison (prurit),

• Rash cutané,

• Gonflement provoqué par la rétention de liquides (œdème des membres),

• Gonflement soudain des tissus sous la peau, gonflement autour des yeux, du visage, rendant éventuellement la respiration difficile,

• Anomalies transitoires des tests biologiques, enzymes hépatiques telles que les transaminases, la bilirubine. Votre médecin peut prescrire des tests biologiques de la fonction hépatique (de l'urée).

• **Rares : touche de 1 à 10 patients sur 1000**

• Troubles de l'humeur,

• Cauchemars,

• Numération sanguine anormale, notamment leucopénie,

• Numération sanguine différentielle anormale,

• Diminution du nombre de globules blancs,

• Diminution du nombre de plaquettes sanguines.

Ces effets indésirables peuvent entraîner des complications graves, voire la mort, ainsi que des symptômes tels que :

• Brouillons d'oreilles (acouphènes),

• Palpitations,

• Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères peptiques/gastroduodénaux),

• Inflammation de l'œsophage (œsophagite),

• Survenue de crises d'asthme (observées chez les personnes souffrant d'asthme),

• Inflammation ou à d'autres AINS),

• Graves réactions cutanées accompagnées (syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell),

• Ulcères,

• Anomalies de la vue, notamment :

• Vision floue,

• Inflammation du blanc des yeux ou des paupières (conjonctivite),

• Inflammation du gros intestin (colite).

• **Tres rares : touche moins d'un patient sur 1000**

• Formation de cloques sur la peau (réaction allergique).

L'érythème polymorphe est une réaction allergique grave de la peau, provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, ou des bulles à la surface de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche, les yeux et les autres muqueuses.

• Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse),

• Douleurs abdominales,

• Perte d'appétit,

• Insuffisance rénale aiguë en particulier chez les personnes âgées.

• Perforation de la paroi intestinale, ou saignement digestif (évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

• Indétermination (la fréquence ne peut être déterminée) :

• Confusion,

• Désorientation,

• Essoufflement et réactions cutanées (réactions allergiques),

• Eruptions cutanées provoquées par réaction photosensibilisante),

• Une inefficacité clinique à dose recommandée.

MEFSAL® 15 mg
20 comprimés sécables



SEPCEN® 250 mg
Boîte

CEN® 500 et SEPCEN® 750 mg
Comprimés pelliculés
Ciprofloxacine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Voir la rubrique 4.

• Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.

SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.

La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

Adultes :

Chez l'adulte, SEPCEN® est utilisé pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie neisseria meningitidis.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent :

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le recommande.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

• **Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :**

- Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6).

• Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).

Mise en garde et précaution d'emploi :

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN®.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN®.

- Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il peut être nécessaire d'adapter votre traitement.
- Vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection neurologique.
- Vous avez déjà eu des problèmes de vision.
- Si vous êtes diabétique parce que vous avez une hypoglycémie.
- Vous souffrez de myasthénie (faiblesse musculaire) en raison du risque d'aggravation.
- Si vous savez que vous présentez un déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase, cela peut vous occasionner une anémie.
- Si vous avez des problèmes cardiaques.
- Si vous avez reçu un diagnostic d'anévrisme aortique.
- Si vous avez déjà eu un épisode antérieur.

de la paroi aortique.
• Si vous présentez une dissection aortique (par exemple, des symptômes de syndrome d'Ehlers-Danlos, l'artérite de Takayasu, l'hypertension artérielle). Ce type de médicament peut avoir des antécédents observés à l'ECG, vous présentez une arythmie cardiaque, des faibles concentrations d'un rythme cardiaque (insuffisance cardiaque), si vous avez d'autres médicaments, consultez votre médecin. Prise d'autres médicaments.
Pour le traitement de l'insuffisance cardiaque, vous pouvez prescrire une amélioration des symptômes. Consultez votre médecin pendant la prise de SEPCEN®.
Prévenez immédiatement pendant que vous prenez SEPCEN®.

• Réaction allergique (angioedème). Dès une réaction allergique, arrêtez la prise de SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Si vous avez des douleurs ou une oppression dans la poitrine, arrêtez la prise de SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Si vous avez des douleurs ou une oppression dans la poitrine, arrêtez la prise de SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Si vous souffrez d'ischémie cérébrale affectant le système circulatoire, arrêtez de prendre SEPCEN®.

• Des réactions allergiques peuvent se produire occasionnellement. Si vous présentez des symptômes, arrêtez la prise de SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Vous pouvez ressentir une sensation de brûlure ou de picotement. Si vous présentez des symptômes, arrêtez la prise de SEPCEN® et consultez votre médecin.

• Des cas d'hypoglycémie ont été rapportés chez des patients diabétiques, principalement chez les personnes prenant un traitement par insuline.

• Vous pouvez ressentir une sensation de chaleur ou de froid.

SEPCEN® 500 mg

ciprofloxacine

10 comprimés pelliculés



6 118000 230182

7480

LOT: 05822004
EXP: 01/2025
FV: 74.80 DH

CHONDROSAN

Collagène de TYPE II
Poudre de Bambou
Curcuma

COMPOSITION : Pour 1 gélule:

Vitamine C	120,00 mg
L-Methionine	50,00 mg
L-Cysteine	50,00 mg
Poudre de Bambou dont Silice	40,00 mg 30,00 mg
Complexe Meriva dont extrait de curcuma (20%)	28,00 mg 5,60 mg
Vitamine B3	16,00 mg
Collagène type II	10,00 mg
Zinc	3,00 mg
Manganèse	2,00 mg
Vitamine B2	1,40 mg
Vitamine B1	1,10 mg
Cuivre	1,00 mg
Sélénium	0,025 mg

PROPRIETES :

Recherche et Développement
Spécialement formulé par le Dr. J. CHONDROSAN, grâce à sa
présence de minéraux comme le zinc qui contribue au
fonctionnement normal, au manganèse, et aux vitamines B1,
B2, B3, B6, B12, C, E, K, P, S, Se, Si, Zn.

forme l'articulation : la vitamine C contribue à la
présence de silice extraite du bambou.

Conseils d'utilisation:
Prendre 1 gélule le matin à jeun avec un verre d'eau.
Programme de 30 jours. A renouveler.

LABORATOIRES PHARMACEU
FORTE PHARMA
"Le Patio Palace" - 41 - Av. He
98000 - MONACO

Lot,
de p
CD064 0425
LOT
Prix
199.00
PER
IF. 5
25

CHONDROSAN

Collagène de TYPE II
Poudre de Bambou
Curcuma

COMPOSITION : Pour 1 gélule:

Vitamine C	120,00 mg
L-Methionine	50,00 mg
L-Cysteine	50,00 mg
Poudre de Bambou dont Silice	40,00 mg 30,00 mg
Complexe Meriva dont extrait de curcuma (20%)	28,00 mg 5,60 mg
Vitamine B3	16,00 mg
Collagène type II	10,00 mg
Zinc	3,00 mg
Manganèse	2,00 mg
Vitamine B2	1,40 mg
Vitamine B1	1,10 mg
Cuivre	1,00 mg
Sélénium	0,025 mg

PROPRIETES :

Recherche et Développement
Spécialement formulé par le Dr. J. CHONDROSAN, grâce à sa
présence de minéraux comme le zinc qui contribue au
fonctionnement normal, au manganèse, et aux vitamines B1,
B2, B3, B6, B12, C, E, K, P, S, Se, Si, Zn.

forme l'articulation : la vitamine C contribue à la
présence de silice extraite du bambou.

Conseils d'utilisation:
Prendre 1 gélule le matin à jeun avec un verre d'eau.
Programme de 30 jours. A renouveler.

LABORATOIRES PHARMACEU
FORTE PHARMA
"Le Patio Palace" - 41 - Av. He
98000 - MONACO

Lot, de p CD064 0425 IF 5
LOT
Prix PER
199.00 25

Juvatonus

AMPOULE

COMPOSITION POUR UNE AMPOULE :

PANAX GINSENG C.A MEYER.....	90 mg
Extrait de Maté.....	67 mg
Extrait de Guarana.....	10 mg

Ginseng tonus est un tonifiant physique et intellectuel naturels pour lutter contre les baisses de formes.

PROPRIÉTÉS :

- Propriétés stimulantes
- Tonifiant physique et intellectuel
- Contribue à réduire la fatigue

INGRÉDIENTS : Eau purifié; sirop de fructose; jus d'orange; arôme naturel de citron.

CONSEILS D'UTILISATION : Diluer le contenu de l'ampoule dans un verre d'eau ou de jus de fruits. Prendre une ampoule par jour de préférence le matin.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI: Ne pas dépasser la dose journalière conseillée. Ne peut remplacer une alimentation variée, équilibrée et un mode de vie sain. A conserver dans un endroit frais et sec. Tenir hors de la portée des enfants. Teneur élevé en caféine (14 mg/ampoule), déconseillé aux enfants de moins de 15 ans et aux femmes enceintes et allaitantes. Déconseillé aux personnes allergiques et/ou présentant une hypersensibilité à l'un des composant.

PRÉSENTATION : Boîte de 10 ampoules de 10 ml. Volume: 100 ml.

Complément alimentaire. N'est pas un médicament.

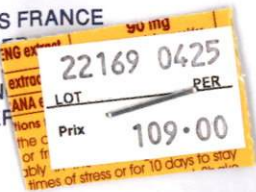
L'efficacité du PANAX GINSENG C.A MEYER est prouvée par plusieurs études et travaux scientifiques réalisés chez l'homme

LABORATOIRES JUVA SANTE
8, rue CHRISTOPHE COLOMB, 75008 PARIS FRANCE

Fabriquée par : Laboratoires PASQUET
DOMAZAN, 226 allée de la Baraquette
Domazan, 30390 DOMAZAN - FRANCE

Importé au Maroc par : PROMOSEF

N°23, Résidence CASA 1
282, Bd de la Résistance
CASABLANCA- MAROC



Dr. Siham BENKIRANE
MEDECINE GENERALE

Complexe Anassi - Groupe 5 Entrée 3
Appt 34 RDC Bernoussi - Casablanca

Tel: 05 22 73 50 87 / GSM: 07 77 04 79 40

BILAN BIOLOGIQUE

Le : **28 Mars 2023**

Nom : **Mr. YAD KEBIR** Age :

Sexe : M ☐ F ☐

◆ **Groupe sanguin**

- ☐ Groupe
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI
- ☐ Phénotype Rhésus
- ☐ Coombs Indirect
- ☐ Coombs direct

◆ **Hématologie/infectiologie**

- ☒ NFS
- ☒ Plaquette
- ☐ Electrophorèse de l'hémoglobine
- ☐ Réticulocytes
- ☒ VS
- ☐ CRP
- ☐ Procalcitonine

◆ **Bilan d'hémostase**

- ☐ TP
- ☐ INR
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinogène
- ☐ D-Dimères

◆ **Bilan lipidique**

- ☒ Cholestérol total
- ☒ Cholestérol HDL
- ☒ Cholestérol LDL
- ☒ Triglycérides

◆ **Bilan glycémique**

- ☒ Glycémie à jeun
- ☐ Hyperglycémie provoquée
- ☐ Hémoglobine glyquée

◆ **Bilan martial**

- ☐ Fer sérique
- ☐ CTE
- ☐ Ferristine
- ☐ Transferrine

◆ **Ionogramme sanguin**

- ☐ Na+
- ☐ K+
- ☒ Cl-
- ☐ Calcium
- ☐ Réserve Alcaline
- ☐ Phosphore
- ☐ Magnésium
- ☐ Magnésium érythrocytaire
- ☐ Protéines
- ☐ Acide urique

◆ **Ionogramme urinaire**

- ☐ Diurèse
- ☐ Na+
- ☐ K+
- ☐ Calcium
- ☐ Phosphore
- ☐ Urée

◆ **Fonction rénale**

- ☒ Urée
- ☒ Créatinine
- ☒ Clairance de la créatinine
- ☐ Protéinurie des 24h

◆ **Fonction hépatique et pancréatique**

- ☐ ASAT
- ☐ ALAT
- ☐ Phosphatase alcaline
- ☐ Gamma GT
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ 5' Nucléotidase
- ☐ Amylase
- ☐ Lipase
- ☐ Electrophorèse des protéines

◆ **Examen des urines**

- ☐ ECBU
- ☐ ATB gramme
- ☐ Test de grossesse

◆ **Bilan hormonal**

- ☐ Prolactine
- ☐ FSH
- ☐ Estradiol
- ☐ SHCG
- ☐ T3
- ☐ T4
- ☒ TSH us

◆ **Sérologie et immunologie**

- ☐ VDRL
- ☐ TPHA
- ☐ Hépatite A
- ☐ Hépatite B
- ☐ Antigène Hbs
- ☒ Antigène Hbe
- ☐ Anticorps Anti Hbc
- ☐ Anticorps Anti Hbs
- ☐ Anticorps Anti Hbe
- ☐ Hépatite C
- ☐ ASLO

◆ **Examen des selles**

- ☐ Coprologie
- ☐ Parasitologie

◆ **Divers**

- ☐ PSA
- ☐ Phosphatase acide
- ☐ Vitamine D
- ☐ CPK
- ☐ Troponines
- ☐ BNP
- ☐ Pro BNP

Autres :

Vit D2.D3



093064160

CASABLANCA le: 28/03/2023

FACTURE N° 5025/2023

Médecin

Docteur SIHAM BENKIRANE

Nom du patient

MME ACHORZYAD KEBIRA

Examens

- NFS- VS- BL- GLY- HBA1C- VITD3- AU- URE- MDRD- CREAT- TSH

Cotation

B 1000

Montant

1 000,00 DH

Arrêtée la présente note d'honoraires à la somme de: MILLE DIRHAMS





093064160

Prélèvement du : 28/03/2023 à 11:42

Résultats édités le: 28/03/2023



MME ACHORZYAD KEBIRA

Dossier N° 23C1686

Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

Page: 1/5

HEMOGRAMME

Automates: Sysmex XN-550 Sysmex XN350 Horiba 550

NUMERATION SANGUINE

Valeurs de référence

GLOBULES BLANCS.....	7 650	/mm ³	4 000 à 10 000
GLOBULES ROUGES.....	4,59	M/mm ³	3,8 à 5,4
HEMOGLOBINE.....	13,7	g/dL	12 à 16
HEMATOCRITE.....	41,3	%	37 à 47
VGM.....	90,0	μ ³	82 à 98
TCMH.....	29,8	pg	27 à 33
CCMH.....	33,2	g/dL	32 à 36
PLAQUETTES.....	191	10 ³ /mm ³	150 à 400 10 ³ /mm ³

FORMULE LEUCOCYTAIRE

POLYNUCLEAIRES NEUTROPHILES.	51,1	%	
Soit	3 909	/mm ³	1 800 à 7 500
POLYNUCLEAIRES EOSINOPHILES.....	2,5	%	
Soit	191	/mm ³	0 à 500
POLYNUCLEAIRES BASOPHILES.....	0,3	%	
Soit	23	/mm ³	0 à 100
LYMPHOCYTES.....	40,0	%	
Soit	3 060	/mm ³	1 000 à 4 500
MONOCYTES.....	6,1	%	
Soit	467	/mm ³	200 à 1 000

VITESSE DE SEDIMENTATION

1ère Heure.....	26	mm	(*)
2ème Heure.....	66	mm	(*)





093064160

Prélèvement du : 28/03/2023 à 11:42

Résultats édités le: 28/03/2023



MME ACHORZYAD KEBIRA

Dossier N° 23C1686

Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

Page: 2/5

BIOCHIMIE SANG

(Sur Automate INDIKO et BECKMAN COULTER AU480)

GLYCEMIE A JEUN.....	1,12	g/l	(*)	0,70 à 1,10 g/l
(Colorimétrie enzymatique)	6,23	mmol/l		3,89 à 6,12 mmol/l
UREE.....	0,46	g/l		0,15 à 0,50 g/l
(Colorimétrie enzymatique)	7,60	mmol/l		2,49 à 8,30 mmol/l
CREATININE.....	7,05	mg/l		5,00 à 12,00 mg/l
(Enzymatique)	62,42	μmol/l		44,25 à 106,20 μmol/l

CLAIRANCE DE LA CREATININE SELON LA FORMULE MDRD

Age.....	76	
MDRD (FEMME).....	81,43	ml/mn/1.73m ²

>90: DFG Normal

60 à 90: insuffisance rénale débutante

30 à 60 :insuffisance rénale modérée

15 à 30 :insuffisance rénale sévère

<15 :insuffisance rénale terminale

CHOLESTEROL TOTAL.....	1,93	g/l	<2,00
(Colorimétrie enzymatique)	4,98	mmol/l	0,00 à 5,16

RECOMMANDATIONS INTERNATIONALES (Classification ATP III)

Inf à 2 g/l	: Souhaitable
2 - 2,4 g/l	: A surveiller
Sup à 2,4 g/l	: Risque élevé





093064160

Prélèvement du : 28/03/2023 à 11:42

Résultats édités le: 28/03/2023



MME ACHORZYAD KEBIRA

Dossier N° 23C1686

Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

Page: 3/5

CHOLESTEROL HDL.....: 0,51
(Colorimétrie enzymatique) 1,32

g/l

Sup à 0,40 g/l

mmol/l

1,03 à 4,90 mmol/l

Cholestérol HDL < 0.35 g/l : facteur de risque

Cholestérol HDL > 0.60 g/l : facteur protecteur

CHOLESTEROL LDL.....: 1,15
(Colorimétrie enzymatique)

g/l

inf à 1.30 g/l

Valeurs souhaitables du LDL en g/l en fonction du nombre de facteurs de risque
cardiovasculaire (selon L'AFSSAPS):

Prévention primaire

Absence de facteur de risque : LDL < 2.2 g/l

Présence d'un facteur de risque : LDL < 1.9 g/l

Présence de deux facteurs de risque : LDL < 1.6 g/l

Présence de plus de deux facteurs de risque : LDL < 1.3 g/l

Prévention secondaire :

Présence d'antécédent de maladies cardio-vasculaire cholestérol : LDL < 1.0 g/l

TRIGLYCERIDES.....: 1,33
(Colorimétrie enzymatique) 1,52

g/l

Inf à 1,50

mmol/l

0,00 à 1,71



HORMONOLOGIE - ONCOLOGIE PARASITAIRE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE MEDICALE - BIOCHIMIE CLINIQUE
VIROLOGIE MEDICALE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

093064160

Prélèvement du : 28/03/2023 à 11:42

Résultats édités le: 28/03/2023



MME ACHORZYAD KEBIRA

Dossier N° 23C1686

Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

Page: 4/5

HEMOGLOBINE GLYQUEE HbA1c.....: 5,90 % 4,00 à 6,00
(CLHP D10 (biorad))

selon la standardisation du NGSP (National Glycohemoglobin Standardization Program)

Hb A1c entre 4% et 6% : intervalle non diabétique

Hb A1c < à 6.5% : excellent équilibre glycémique (DNID)

Hb A1c entre 7% et 8% : bon équilibre glycémique

Hb A1c < à 7% : excellent équilibre glycémique (DID)

Hb A1C > à 8% : action corrective suggérée

Note: le résultat est sous réserve de l'interférence de paramètre modifiant :

- Durée de vie des hématies (hémorragie, hémolyse, transfusion et réticulocytose)
- dans ce cas il est souhaitable de pratiquer le dosage d'une autre protéine glyquée telle que la fructosamine.

ACIDE URIQUE.....: 44,72 mg/l 24,00 à 57,00 mg/l
(Colorimétrie enzymatique) 266,08 µmol/l 142,80 à 339,15 µmol/l





093064160

Prélèvement du : 28/03/2023 à 11:42

Résultats édités le: 28/03/2023



MME ACHORZYAD KEBIRA

Dossier N° 23C1686

Prescripteur: Docteur SIHAM BENKIRANE

Page: 5/5

HORMONES SANG
VIDAS et MINI VIDAS

TSH ultrasensible.....: **1,41** $\mu\text{UI/ml}$ 0,25 à 5,00 $\mu\text{UI/ml}$
(ELFA - VIDAS Biomérieux)

Interprétation:

0.25 - 5 $\mu\text{UI/ml}$: EuthyroïdieSup à 6 $\mu\text{UI/ml}$: HypothyroïdieInf à 0.15 $\mu\text{UI/ml}$: HyperthyroïdieUn pic physiologique peut atteindre 100 $\mu\text{UI/ml}$ avec retour à la normale après environ 5 jours de la naissance

VITAMINES D : D2 + D3.....: **33,21** ng/ml 30 à 100 ng/ml
(ELFA - VIDAS Biomérieux)

Interprétation:

30 - 100 ng/ml : Valeur souhaitable chez l'adulte10 - 30 ng/ml : Statut vitaminique insuffisantInf à 10 ng/ml : Etat carenciel

Total de pages: 5

