

# 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.



156509

Déclaration de Maladie : N° P19-0017251

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02571 Société :  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : Bourkia Boucharb Date de naissance : 1948  
 Adresse : Rabat  
 Tél : Total des frais engagés : 535,00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
 Date de consultation :  
 Nom et prénom du malade : Bourkia Boucharb Age :  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Diabète NID  
 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 : 06/04/2023

Signature de l'adhérent(e) :

### VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-0017251

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.  
 Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :  
 Nom de l'adhérent(e) :  
 Total des frais engagés :  
 Date de dépôt :

### Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
6/11/2013	consulte			

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE Mme. LENTINI Pharmacienne 86, Bd. el Joulane Salmia Sidi Othmane - Casablanca Tél : 05 22 38 21 70	6/11/2013	535,00

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

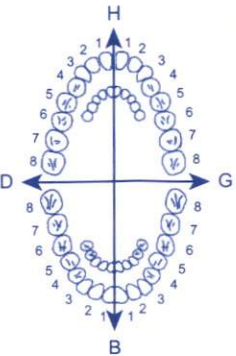
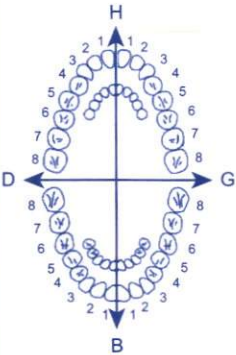
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																					
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																				
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																				
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																				
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																				
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																							
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		H																					
	25533412	21433552																						
	00000000	00000000																						
	D		G																					
	00000000	00000000																						
	35533411	11433553																						
	B																							
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>																					
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VOLET ADHERENT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

**Dr LAMYAA EL ALAMI**

Spécialiste en Diabétologie  
Endocrinologie et Nutrition



**الدكتورة العلمي لمياء**

إختصاصية في داء السكري  
و أمراض الغدد الصم والتغذية

Casablanca le  
**Dr. EL ALAMI Lamyaa**  
Spécialiste En Endocrinologie  
Diabétologie Maladies Métaboliques  
162, Route Ouled Ziane - Casablanca  
Tél.: 05 22 82 25 41  
INP : 091028480

6/4/2023

**Mr BOURKIA BOUCHAIB**

7870x3

**1/ DIAMICRON 80**

1cpx2/j 2boites

**2/ IPRADIA 1000**

25x10x5 1cpx2/j après repas 2boites

**3/ LDNOR OU TORVA 10**

57x2 1cp. 2x/sem lundi vendredi

535100

**Dr. EL ALAMI Lamyaa**  
Spécialiste En Endocrinologie  
Diabétologie Maladies Métaboliques  
162, Route Ouled Ziane - Casablanca  
Tél.: 05 22 82 25 41  
INP : 091028480

Pharmacie El Alami  
**PHARMACIE EL ALAMI**  
Mme. LENTINI Fouzi  
Pharmacienne  
86, Bd. El Joulhe Sakmia I  
Sidi Othmane - Casablanca  
Tél : 05 22 38 21 70

**Sur RDV بالموعد**

162، طريق أولاد زيان، الطابق 3، لاجيرون، قرب شركة إيكيل - الدار البيضاء

162 Route Ouled Ziane, 3<sup>ème</sup> étage, Quartier La Gironde Prés de la société Aiguebelle  
Casablanca - Tél. : 05 22 822 541



# DIAMICRON

**Gliclazide**

**Comprimés**

242600060-02

**Veuillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il pourrait être prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être utile si leur maladie est identique à la vôtre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci est vrai même si l'effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice, voir rubrique 4.

78,20

## **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 dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien).

# DIAMICRON

**Gliclazide**

**Comprimés**

242600060-02

**Veuillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il pourrait être prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être utile si leur maladie est identique à la vôtre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci est valable même si l'effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice, voir rubrique 4.

78,20

## **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 dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien).

# DIAMICRON

**Gliclazide**

**Comprimés**

242600060-02

**Veuillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il pourrait être prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être utile si leur maladie est identique à la vôtre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci inclut les effets indésirables qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice, voir rubrique 4.

78,20

## 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 dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien).

LOT : 230052  
EXP : 01/2026  
PPV : 57,80DH

- 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

**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

**3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?**  
Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.  
Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.  
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.  
**La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.**  
Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.  
**Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû**  
Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.  
**Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**  
Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.  
**Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**  
Sans objet.  
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**  
Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.  
**Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.**  
Base : pour affecter le niveau de cholestérol, LD-NOR est un médicament.



LOT : 230052  
EXP : 01/2026  
PPV : 57,80DH

- 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

**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

### 3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour. Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin. Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**  
Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. **Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**  
Sans objet. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche. Base : pour affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000



LOT : 230052  
EXP : 01/2026  
PPV : 57,80DH

- 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

**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

### 3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour. Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.  
La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin. Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.  
Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû  
Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**  
Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.  
**Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**  
Sans objet.

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

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

**Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.**  
Base : pour affecter l'usage à l'ordonnance sur 1.000

personne sur 10 mais

- Perturbation du goût.
- Effets indésirables très rares (sur 10 000 personnes).
- Réactions cutanées, démangeaison ou éruption.
- Baisse du taux de vitamine D.

#### 5. COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT ?

Tenir ce médicament hors de la portée des enfants. Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur la boîte ou le blister. Conserver à une température inférieure à 30°C. Ne jetez aucun médicament dans les égouts. Demandez conseil à votre pharmacien pour la destruction des médicaments que vous ne souhaitez plus utiliser.

#### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE

Ce médicament contient IPRADIA LP 1000 mg en comprimé à libération prolongée. La boîte contient 500 mg et IPRADIA LP 1000 mg en comprimé à libération prolongée.

Les autres composants sont : Cellulose microcristalline, Hydroxypropylméthylcellulose, Povidone K 90, Dioxyde de silice colloïdale, Stéarate de magnésium. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et contenu de l'emballage extérieur ? IPRADIA LP 500 mg : comprimé à libération prolongée, boîtes de 30 et 60 comprimés. IPRADIA LP 1000 mg : comprimé à libération prolongée, boîtes de 30 et 60 comprimés.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste I (Tableau A).

Date de révision : Avril 2017.

سوتيمما  
SOTHEMA

Titulaire d'AMM / Fabricant :  
Laboratoires SOTHEMA  
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

N13703A00



personne sur 10 mais

- Perturbation du goût.
- Effets indésirables très rares (sur 10 000 personnes).
- Réactions cutanées, démangeaison ou éruption.
- Baisse du taux de vitamine D.

#### 5. COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT ?

Tenir ce médicament hors de la portée des enfants. Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur la boîte ou le blister. Conserver à une température inférieure à 30°C. Ne jetez aucun médicament dans les égouts. Demandez conseil à votre pharmacien pour protéger l'environnement.

#### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE

Ce médicament contient IPRADIA LP 1000 mg en contient 500 mg et IPRADIA LP 1000 mg en contient 1000 mg.

Les autres composants sont : Cellulose microcristalline, Hydroxypropylméthylcellulose, Povidone K 90, Dioxyde de silice colloïdale, Stéarate de magnésium. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et contenu de l'emballage extérieur ? IPRADIA LP 500 mg : comprimé à libération prolongée, boîtes de 30 et 60 comprimés. IPRADIA LP 1000 mg : comprimé à libération prolongée, boîtes de 30 et 60 comprimés.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste I (Tableau A).

Date de révision : Avril 2017.

سوتيمما  
SOTHEMA

Titulaire d'AMM / Fabricant :  
Laboratoires SOTHEMA  
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

N13703A00

personne sur 10 mais

- Perturbation du goût.
- Effets indésirables très rares (sur 10 000 personnes).
- Réactions cutanées, démangeaison ou éruption.
- Baisse du taux de vitamine D.

#### 5. COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT ?

Tenir ce médicament hors de la portée des enfants. Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur la boîte ou le blister. Conserver à une température inférieure à 30°C. Ne pas jeter aucun médicament dans les égouts. Demander conseil à votre pharmacien pour la destruction des médicaments que vous ne souhaitez plus utiliser.

#### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE

Ce médicament contient IPRADIA LP 1000 mg en comprimé à libération prolongée et IPRADIA LP 500 mg en comprimé à libération prolongée.

Les autres composants sont : Cellulose microcristalline, Hydroxypropylméthylcellulose, Povidone K 90, Dioxyde de silice colloïdale, Stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et contenu de l'emballage extérieur ?

IPRADIA LP 500 mg : comprimé à libération prolongée, boîtes de 30 et 60 comprimés.

IPRADIA LP 1000 mg : comprimé à libération prolongée, boîtes de 30 et 60 comprimés.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste I (Tableau A).

Date de révision : Avril 2017.

سوتيمما  
SOTHEMA

Titulaire d'AMM / Fabricant :  
Laboratoires SOTHEMA  
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

N13703A00



personne sur 10 mais

- Perturbation du goût.
- Effets indésirables très rares (sur 10 000 personnes).
- Réactions cutanées, démangeaison ou éruption.
- Baisse du taux de vitamine D.

#### 5. COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT ?

Tenir ce médicament hors de la portée des enfants. Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur la boîte ou le sachet. Conserver à une température inférieure à 30°C. Ne jetez aucun médicament dans les égouts. Demandez conseil à votre pharmacien pour protéger l'environnement.

#### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE

Ce médicament contient IPRADIA LP 1000 mg en contient 500 mg et IPRADIA LP 1000 mg en contient 1000 mg.

Les autres composants sont : Cellulose microcristalline, Hydroxypropylméthylcellulose, Povidone K 90, Dioxyde de silice colloïdale, Stéarate de magnésium. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et contenu de l'emballage extérieur ? IPRADIA LP 500 mg : comprimé à libération prolongée, boîtes de 30 et 60 comprimés. IPRADIA LP 1000 mg : comprimé à libération prolongée, boîtes de 30 et 60 comprimés.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste I (Tableau A).

Date de révision : Avril 2017.

سوتيمما  
SOTHEMA

Titulaire d'AMM / Fabricant :  
Laboratoires SOTHEMA  
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

N13703A00

personne sur 10 mais

- Perturbation du goût.
- Effets indésirables très rares (sur 10 000 personnes).
- Réactions cutanées, démangeaison ou éruption.
- Baisse du taux de vitamine D.

#### 5. COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT ?

Tenir ce médicament hors de la portée des enfants. Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur la boîte ou le prospectus. Conserver à une température inférieure à 30°C. Ne pas jeter aucun médicament dans les égouts. Demander conseil à votre pharmacien pour la destruction des médicaments que vous ne souhaitez plus utiliser.

#### 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE

Ce médicament contient IPRADIA LP 1000 mg en comprimé à libération prolongée. La boîte contient 500 mg et IPRADIA LP 1000 mg en comprimé à libération prolongée.

Les autres composants sont : Cellulose microcristalline, Hydroxypropylméthylcellulose, Povidone K 90, Dioxyde de silice colloïdale, Stéarate de magnésium. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et contenu de l'emballage extérieur ? IPRADIA LP 500 mg : comprimé à libération prolongée, boîtes de 30 et 60 comprimés. IPRADIA LP 1000 mg : comprimé à libération prolongée, boîtes de 30 et 60 comprimés.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste I (Tableau A).

Date de révision : Avril 2017.

سوتيمما  
SOTHEMA

Titulaire d'AMM / Fabricant :  
Laboratoires SOTHEMA  
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

N13703A00