

COMMANDEMENTS IMPORTANTS A LIRE POUR ER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

N° M21- 0061953

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 315 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : RABAOVA Mustpha
 Date de naissance : 1933
 Adresse : Hay ENNOUR, Rue N° 22 Casablanca
 Tél. : 06 69 89 01 55 Total des frais engagés : 895,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

الدكتور بنيس محمد
 خبير محلف لدى المحاكم
 الطب العام
 شارع 713 شارس الدار البيضاء
 الهاتف : 0522 215 722 - 0522 211 807

Date de consultation : 29/05/2023
 Nom et prénom du malade : EZZAYTONI SAMIR Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Hypertension + HTA + Arterite + Anémie
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :


Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASABLANCA Le : 20/06/2023
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° A-A-215 / 2019

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
29 Mar 2023		2	9	 الدكتور خير الدين المصراوي 713 شارع 2 مارس الدار البيضاء الهاتف : 0522 215 723 - 0522 211 307

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

29/03/23

855.30

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

AM

PC

IM

IV

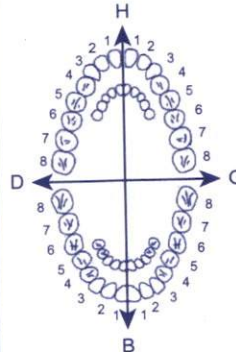
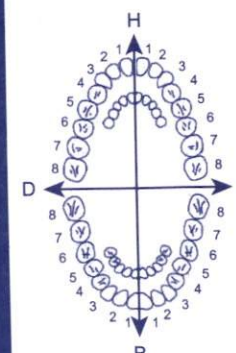
Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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 <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">D</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		G		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																				
25533412	21433552																			
00000000	00000000																			
D																				
00000000	00000000																			
35533411	11433553																			
B																				
G																				
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS																
				DATE DU DEVIS																
				DATE DE L'EXECUTION																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur M'hamed BENNIS

MEDECINE GENERALE

Echographie

Expert assermenté près les Tribunaux
Ex - Médecin Militaire

Sur Rendez - vous



الدكتور محمد بنيس

الطب العام

الفحص بالصدى

خبير محلف لدى المحاكم
طبيب عسكري سابقا

الزيارة بالموعود

29/05/2023

Casablanca, le الدار البيضاء في

Madame EZZAYTOUNI Saadia

1/ LEVOTHYROX 50µg Cps x 3

1 cp le matin

2/ LEVOTHYROX 25UG CP x 3

1 cp le matin

3/ ODIA 2 CP x 3

1 cp le matin

4/ DIAMICRON 60 LM CP x 3

1 cp avant le repas matin et soir

5/ TRIATEC 2,5mg Cps bte 30 x 3

1 cp après le repas le matin

6/ VITAMINE D3 B.O.N 200 000 UI/ ML x 5

1 dose par 1 mois

7/ TARDYFERON 80 MG CP x 2

1 cp après le repas le matin

الدكتور محمد بنيس محمد
خبير محلف لدى المحاكم
الطب العام
شارع الدار البيضاء
الهاتف : 0522 216 733 / 0522 213 07

895130

صيدلية الخيام
Pharmacie AL KHAYAM
24 Bd Semara Hay Mily Abdellah
Al Inara Ain Chock, Casablanca
Tél: 0522 50 29 39 - TP 34021605

صيدلية الخيام
Pharmacie AL KHAYAM
24 Bd Semara Hay Mily Abdellah
Al Inara Ain Chock, Casablanca
Tél: 0522 50 29 39 - TP 34021605

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

intégralité de cette notice avant

riez avoir besoin de la relire.

s, interrogez votre médecin ou votre

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Il vous indiquera si l'effet est indésirable ou non. Si l'effet est indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

intégralité de cette notice avant

riez avoir besoin de la relire.

s, interrogez votre médecin ou votre

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Il est possible que l'effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

intégralité de cette notice avant

riez avoir besoin de la relire.

s, interrogez votre médecin ou votre

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Il vous indiquera les effets indésirables à surveiller. Si l'effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale



6 118001 102006

Levothyrox[®] 25 µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

ntégralité de cette notice avant

irriez avoir besoin de la relire.

is, interrogez votre médecin ou votre

- Le médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale



6 118001 102006

Levothyrox[®] 25 µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

ntégralité de cette notice avant

irriez avoir besoin de la relire.

is, interrogez votre médecin ou votre

- Le médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale



6 118001 102006

Levothyrox[®] 25 µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

7862160335

ntégralité de cette notice avant

iriez avoir besoin de la relire.

is, interrogez votre médecin ou votre

- Le médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes car les symptômes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

Notice : Information de l'utilisateur

ODIA® 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.
Glimépiride

LOT 230232 1
EXP 12 2025
PPV 40.00



Ceci s'applique à tous les produits de ce médicament qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ? :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

Ne prenez jamais ODIA :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

fatigue, sensation fréquente et ra...
En cas de con...
Si vous avez u...

temporaire de...
nécessaire.
• Vous avez un...
votre foie ou de...
Si vous n'êtes p...
vous concerne...
votre pharmacie...
Une baisse d...
destruction de...
hémolytique) pe...
porteurs d'un...
glucose-6-phos...
(maladie hérédit...
Les informatio...
d'ODIA chez le...
sont limitées...
chez ces patient...

Informations in...
(faible taux de...
Lorsque vous p...
peut survenir (fa...
Veuillez lire les...
ci-dessous sur...
traitements.

Les facteurs s...
survenue d'un...
• Malnutrition, h...
de repas, retar...
période de jeûn...
• Modification d...
• Prise de plus...

- besoin ;
- Fonction rénale
- Maladie grave
- Si vous sou...
- particuliers (trou...
- glande hypophys...
- Consommatio...
- l'absence de rep...
- Prise de cert...
- ci-dessous «Aut...
- Si votre activi...
- vous ne mangez...
- mangez des...
- glucides qu'hab...

Les signes de...
• Faim intense...
vomissements...
du sommeil, ag...
concentration, d...

Notice : Information de l'utilisateur

ODIA® 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.
Glimépiride

fatigue, sensation
fréquentes et ra
En cas de con
Si vous avez u

LOT 230232 7
EXP 12 2025
PPV 40.00



Ceci s'applique à tous les produits de ce fabricant qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice.
Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ? :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

Ne prenez jamais ODIA :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

temporaire de
nécessaire.

- Vous avez un
votre foie ou de
Si vous n'êtes p
vous concerne,
votre pharmacie
Une baisse d
destruction de
hémolytique) pe
porteurs d'un
glucose-6-phos
(maladie hérédit
Les informatio
d'ODIA chez le
sont limitées.
chez ces patient

**Informations in
(faible taux de**

Lorsque vous p
peut survenir (fa
Veuillez lire les
ci-dessous sur
traitements.

**Les facteurs s
survenue d'un**

- Malnutrition, h
de repas, retar
période de jeûn
• Modification d
• Prise de plus
besoin ;
- Fonction rénale
- Maladie grave
- Si vous sou
particuliers (trou
glande hypophys
• Consommatio
l'absence de rep
• Prise de cert
ci-dessous «Aut
• Si votre activ
vous ne mangez
mangez des
glucides qu'hab

Les signes de

- Faim intense
vomissements,
du sommeil, ag
concentration, d

Notice : Information de l'utilisateur

ODIA® 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.
Glimépiride

fatigue, sensation
fréquentes et ra
En cas de con
Si vous avez u

LOT 230232 7
EXP 12 2025
PPV 40.00



Ceci s'applique à tous les produits de ce fabricant qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice.
Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ? :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

Ne prenez jamais ODIA :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

temporaire de
nécessaire.

- Vous avez un
votre foie ou de
Si vous n'êtes p
vous concerne,
votre pharmacie
Une baisse d
destruction de
hémolytique) pe
porteurs d'un
glucose-6-phos
(maladie hérédit
Les informatio
d'ODIA chez le
sont limitées.
chez ces patient

**Informations in
(faible taux de**

Lorsque vous p
peut survenir (fa
Veuillez lire les
ci-dessous sur
traitements.

**Les facteurs s
survenue d'un**

- Malnutrition, h
de repas, retar
période de jeûn
• Modification d
• Prise de plus
besoin ;
- Fonction rénale
- Maladie grave
- Si vous sou
particuliers (trou
glande hypophys
• Consommatio
l'absence de rep
• Prise de cert
ci-dessous «Aut
• Si votre activ
vous ne mangez
mangez des
glucides qu'hab

Les signes de

- Faim intense
vomissements,
du sommeil, ag
concentration, d

Posologie :

La dose peut être ajustée individuellement.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec au moins $\frac{1}{2}$ verre de liquide. Ils ne doivent être ni mâchés, ni écrasés.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Surdosage :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Le plus fréquent : la toux.

Moins fréquents :

- Céphalées, fatigue,
- tachycardie, détérioration de la capacité à réagir,
- nausées,
- exanthème, prurit, urticaire (parfois avec fièvre), angio-œdème avec enfllement de la face, des membres, de la langue, de la glotte et/ou du larynx,
- augmentation du taux sérique de bilirubine et/ou des enzymes du foie cholestati-que hépatique,
- faiblesse,
- altération de la fonction rénale, augmentation de la créatinine sérique et de l'urée,
- conjonctivite,
- troubles de l'équilibre.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTÉRIEUR.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

TRIADEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi-aventis

À la remise à jour, il convient de la lire sur la nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à consulter votre médecin ou pharmacien.



..... 1,25 mg/comprimé.
..... 2,5 mg/comprimé.
..... 5 mg/comprimé.
..... 10 mg/comprimé.

..... polyoxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
..... mannose, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIADEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIADEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIADEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIADEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

Veu
car
• G
• S
pha
• C
à d'
ma
• S
votr
indé

Médicament

ou votre

onnez pas
es de leur

arlez-en à
tout effet

rubrique 4.

78170

242600060-02

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® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

Veu
car
• G
• S
pha
• C
à d'
ma
• S
votr
indé

médicament

ou votre

onnez pas
es de leur

arlez-en à
tout effet

rubrique 4.

78170

242600060-02

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).

Posologie :

La dose peut être ajustée individuellement.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec au moins $\frac{1}{2}$ verre de liquide. Ils ne doivent être ni mâchés, ni écrasés.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Surdosage :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Le plus fréquent : la toux.

Moins fréquents :

- Céphalées, fatigue,
- tachycardie, détérioration de la capacité à réagir,
- nausées,
- exanthème, prurit, urticaire (parfois avec fièvre), angio-œdème avec enfllement de la face, des membres, de la langue, de la glotte et/ou du larynx,
- augmentation du taux sérique de bilirubine et/ou des enzymes du foie cholestati-que hépatique,
- faiblesse,
- altération de la fonction rénale, augmentation de la créatinine sérique et de l'urée,
- conjonctivite,
- troubles de l'équilibre.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITION- NEMENT EXTÉRIEUR.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

TRIA TEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

En cas de remise à jour, il convient de la lire sur la nouvelle boîte. Pour toute question se adresser au pharmacien.



...hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
...microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

Posologie :

La dose peut être ajustée individuellement.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec au moins $\frac{1}{2}$ verre de liquide. Ils ne doivent être ni mâchés, ni écrasés.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Surdosage :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Le plus fréquent : la toux.

Moins fréquents :

- Céphalées, fatigue,
- tachycardie, détérioration de la capacité à réagir,
- nausées,
- exanthème, prurit, urticaire (parfois avec fièvre), angio-œdème avec enfllement de la face, des membres, de la langue, de la glotte et/ou du larynx,
- augmentation du taux sérique de bilirubine et/ou des enzymes du foie cholestati-que hépatique,
- faiblesse,
- altération de la fonction rénale, augmentation de la créatinine sérique et de l'urée,
- conjonctivite,
- troubles de l'équilibre.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DÉPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITION- NEMENT EXTÉRIEUR.

A conserver à une température inférieure à 25°C.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

TRIA TEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi-aventis

En cas de remise à jour, il convient de la lire sur la nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à consulter votre médecin ou pharmacien.



...roxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
...se, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

التداخلات الدوائية
لتفادي أية تداخلات دوائية محتملة، يجب بانتظام إبلاغ طبيكم
أو الصيدلاني عن كل علاج آخر قيد التناول.

الحمل والإرضاع
إذا كنت حاملاً أو مرضعة، إذا كنت ترضين أنك حاملاً أو تخططين
للإنجاب طفل، اسألي طبيبك أو الصيدلاني للحصول على
المنشورة قبل تناول هذا الدواء. بالإمكان وصف هذا الدواء أثناء
الحمل أو الإرضاع إذا لزم الأمر.

كيف يستعمل هذا الدواء
المقادير
في جميع الأحوال يجب التقيد بوصفة الطبيب.
المقادير الاعتيادية هي كالاتي:

للوقاية
عند الرضيع الذي يتغذى بحليب مزود بالفيتامين D: نصف
أمل (100 000 وحدة دولية) كل 6 أشهر.
يتغذى عن طريق الثدي: نصف مزل.

ZENITH Pharma
M N° 171/16 DMP/21/NNPR



PPV: 20,90 DH

D3 B.O.N.®
UI/1 ml

Cholécalférol
Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (vitamine D3)..... 200 000 UI
Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1
ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

Boite postale 10000, 92000 Neuilly-sur-Seine

France - FRANCE

التداخلات الدوائية
لتفادي أية تداخلات دوائية محتملة، يجب بانتظام إبلاغ طبيكم
أو الصيدلاني عن كل علاج آخر قيد التناول.

الحمل والإرضاع
إذا كنت حاملاً أو مرضعة، إذا كنت ترضين أنك حاملاً أو تخططين
للإنجاب طفل، اسألي طبيبك أو الصيدلاني للحصول على
المنشورة قبل تناول هذا الدواء. بالإمكان وصف هذا الدواء أثناء
الحمل أو الإرضاع إذا لزم الأمر.

كيف يستعمل هذا الدواء
المقادير
في جميع الأحوال يجب التقيد بوصفة الطبيب.
المقادير الاعتيادية هي كالاتي:

للوقاية
عند الرضيع الذي يتغذى بحليب مزود بالفيتامين D: نصف
أ. 1. 100 000 وحدة دولية) كل 6 أشهر.
يتغذى عن طريق الثدي: نصف مزود

ZENITH Pharma
M N° 171/16 DMP/21/NNPR



PPV: 20,90 DH

D3 B.O.N.®
UI/1 ml

Cholécalférol
Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (vitamine D3)..... 200 000 UI
Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1
ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

Boite 1000, Général de Gaulle

92000 Nanterre - FRANCE

التداخلات الدوائية
لتفادي أية تداخلات دوائية محتملة، يجب بانتظام إبلاغ طبيكم
أو الصيدلاني عن كل علاج آخر قيد التناول.

الحمل والإرضاع
إذا كنت حاملاً أو مرضعة، إذا كنت ترضين أنك حاملاً أو تخططين
لإنجاب طفل، اسألي طبيبك أو الصيدلاني للحصول على
المنشورة قبل تناول هذا الدواء. بالإمكان وصف هذا الدواء أثناء
الحمل أو الإرضاع إذا لزم الأمر.

كيف يستعمل هذا الدواء
المقادير
في جميع الأحوال يجب التقيد بوصفة الطبيب.
المقادير الاعتيادية هي كالاتي:

للوقاية
عند الرضيع الذي يتغذى بحليب مزود بالفيتامين D: نصف
أ. 1. 100 000 وحدة دولية) كل 6 أشهر.
يتغذى عن طريق الثدي: نصف مزود

ZENITH Pharma
M N° 171/16 DMP/21/NNPR



PPV: 20,90 DH

D3 B.O.N.®
UI/1 ml

Cholécalférol
Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (vitamine D3)..... 200 000 UI
Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1
ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

Boite postale 1000, Général de Gaulle

92000 Nanterre - FRANCE

التداخلات الدوائية
لتفادي أية تداخلات دوائية محتملة، يجب بانتظام إبلاغ طبيكم
أو الصيدلاني عن كل علاج آخر قيد التناول.

الحمل والإرضاع
إذا كنت حاملاً أو مرضعة، إذا كنت ترضين أنك حاملاً أو تخططين
لإنجاب طفل، اسألي طبيبك أو الصيدلاني للحصول على
المنشورة قبل تناول هذا الدواء. بالإمكان وصف هذا الدواء أثناء
الحمل أو الإرضاع إذا لزم الأمر.

كيف يستعمل هذا الدواء
المقادير
في جميع الأحوال يجب التقيد بوصفة الطبيب.
المقادير الاعتيادية هي كالآتي:

للوقاية
عند الرضيع الذي يتغذى بحليب مزود بالفيتامين D: نصف
أنبوب (100 000 وحدة دولية) كل 6 أشهر.
يتغذى عن طريق الثدي: نصف أنبوب (100 000 وحدة دولية) كل 6 أشهر.

ZENITH Pharma
M N° 171/16 DMP/21/NNPR



PPV: 20,90 DH

D3 B.O.N.®
UI/1 ml

Cholécalférol
Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (vitamine D3)..... 200 000 UI
Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1
ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

Boite postale 1000, Général de Gaulle

92000 Nanterre - FRANCE

التداخلات الدوائية
لتفادي أية تداخلات دوائية محتملة، يجب بانتظام إبلاغ طبيكم
أو الصيدلاني عن كل علاج آخر قيد التناول.

الحمل والإرضاع
إذا كنت حاملاً أو مرضعة، إذا كنت ترضين أنك حاملاً أو تخططين
للإنجاب طفل، اسألي طبيبك أو الصيدلاني للحصول على
المنشورة قبل تناول هذا الدواء. بالإمكان وصف هذا الدواء أثناء
الحمل أو الإرضاع إذا لزم الأمر.

كيف يستعمل هذا الدواء
المقادير
في جميع الأحوال يجب التقيد بوصفة الطبيب.
المقادير الاعتيادية هي كالآتي:

للوقاية
عند الرضيع الذي يتغذى بحليب مزود بالفيتامين D: نصف
أ. 1. 100 000 وحدة دولية) كل 6 أشهر.
يتغذى عن طريق الثدي: نصف مزود

ZENITH Pharma
M N° 171/16 DMP/21/NNPR



PPV: 20,90 DH

D3 B.O.N.®
UI/1 ml

Cholécalférol
Solution injectable IM en ampoule

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION

Cholécalférol (vitamine D3)..... 200 000 UI
Excipient : triglycérides à chaîne moyenne q.s. pour 1
ampoule.

FORME PHARMACEUTIQUE

Solution injectable en ampoule de 1 ml.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE : VITAMINE D.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE

DE LA DÉCISION D'ENREGISTREMENT

BOUCHARA-RECORDATI

Boite 1000, Général de Gaulle

92100 CLAMART - FRANCE

Tardyferon® 80 mg

319334



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par **COOPER PHARMA**
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

prendre ce
médicament pour vous.
en suivant
la notice ou par

PPV : 40,50 DH
à relire.
pour information.
parlez-en à votre
médecin, car il y a aussi à tout effet

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyl dopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou

Tardyferon® 80 mg

319334



6 118001 103041

Tardyferon® 80mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par **COOPER PHARMA**
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

prendre ce
ites pour vous.
en suivant
notice ou par

PPV : 40,50 DH
relire.
ou information.
arlez-en à votre
aussi à tout effet

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétohydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthyl dopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou