

# 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 canalaire, 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 canalaire.

## 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

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

M23-0015124

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 8310

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : El Ouargani Hicham

Date de naissance : 27/09/67

Adresse : impasse El Moutassim IM 019 APP 1 QAMLAHC

Beside jour

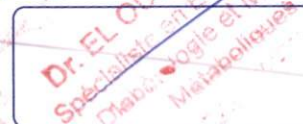
Tél. : 066 211 4485

Total des frais engagés :

Dhs

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 23/09/2023

Nom et prénom du malade : EL Ouargani Hicham Age :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Diabète de type 2

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) :



## **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
23/09/2023	CS		250.00	Dr Gazzola Spécialiste en Endocrinologie et Maladies Métaboliques

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>PHARMACIE VAL D'OR</b> Plage Val D'Or Av. Moudawid Abdellah N° 22 Harhoura Tél : 05 37 74 99 88		21 H 6,00 dhs

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	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	
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....

#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

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

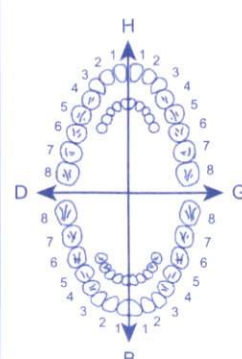
### **Important :**

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

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553



#### **(Création, remont, adjonction)**

ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



23/09/2023

## Mr. EL OUARGANI Hicham

### LOCERYL VERNIS

2 fois /sem

### MYCODERME CREME

1 fois par jour

### DIABALEX 60MG

1 cp 1/2 par jour

### ANGINIB 50

1 fois par jour

### JANUMET 50/1000

1 - 0 - 1 pendant les repas pendant 3 mois

Molip 10 mg 1cp

Dr. EL OUAZZANI Sara  
Endocrinologue  
Obstétrique et Médecine  
Métaboliques  
Dr. EL OUAZZANI Sara  
Endocrinologue  
Obstétrique et Médecine  
Métaboliques  
JANUMET 50/1000 mg 1cp/j 3 mois

69 شارع عبد الرحمن بو عبيد - رقم 1 - الطبق 1 - فوق مقهى "مرينا" - حي السلام - سلا

69 Avenue Abderrahim Bouabid - Appt 1 - 1<sup>er</sup> étage - Au dessus du café « Marina » - Hay Salam - Salé

ON DE L'UTILISATEUR  
k® 60

Adulte

38,00

(50 X 20 X 114) mm

POLY 026  
PVC 00

Liste I: UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

ديابلكس 60 ملجم (م)  
30 جبة قابلة للكسر  
معدلة التحرير

Diabalex® 60mg

30 comprimés sécables à libération modifiée, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches de la poitrine.

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Deshydrogénase (G6DP) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou énalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H<sub>2</sub>),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismaux (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'effort (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée peut augmenter les effets des médicaments anti-coagulants (ex : warfarine).

Consultez votre médecin avant de commencer à prendre un autre médicament. Si vous allez à l'hôpital, informez le personnel médical que vous prenez DIABALEX® 60 mg.

Interactions avec les aliments et les boissons et de l'alcool

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool

ON DE L'UTILISATEUR  
k® 60

Adulte

38,00

(50 X 20 X 114) mm

POLY 026  
PVC 00

Liste I: UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

ديابلكس 60 ملجم (م)  
30 جبة قابلة للكسر  
معدلة التحرير

Diabalex® 60mg

30 comprimés sécables à libération modifiée, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches de la poitrine.

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Deshydrogénase (G6DP) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou énalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H<sub>2</sub>),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatisant (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'effort (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée peut augmenter les effets des médicaments anti-coagulants (ex : warfarine).

Consultez votre médecin avant de commencer à prendre un autre médicament. Si vous allez à l'hôpital, informez le personnel médical que vous prenez DIABALEX® 60 mg.

Interactions avec les aliments et les boissons et de l'alcool

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool

ON DE L'UTILISATEUR  
k® 60

Adulte

38,00

(50 X 20 X 114) mm

PUL 7-026  
PAP 38-00

Liste I: UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

ديابلكس 60 ملجم (م)  
30 جبة قابلة للكسر  
معدلة التحرير

Diabalex® 60mg

30 comprimés sécables à libération modifiée, forte douleur subite

dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches de la poitrine.

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Deshydrogénase (G6DP) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou énalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H<sub>2</sub>),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatisant (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'effort (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée peut augmenter les effets des médicaments anti-coagulants (ex : warfarine).

Consultez votre médecin avant de commencer à prendre un autre médicament. Si vous allez à l'hôpital, informez le personnel médical que vous prenez DIABALEX® 60 mg.

Interactions avec les aliments et les boissons et de l'alcool

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool

ON DE L'UTILISATEUR  
k® 60

Adulte

38,00

(50 X 20 X 114) mm

PUL 7-026  
PAP 38-00

Liste I: UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

ديابلكس 60 ملجم (م)  
30 جبة قابلة للكسر  
معدلة التحرير

Diabalex® 60mg

30 comprimés sécables à libération modifiée, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches ou éloignées de la poitrine.

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Deshydrogénase (G6DP) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou énalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H<sub>2</sub>),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismaux (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'effort (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée peut augmenter les effets des médicaments anti-coagulants (ex : warfarine).

Consultez votre médecin avant de commencer à prendre un autre médicament. Si vous allez à l'hôpital, informez le personnel médical que vous prenez DIABALEX® 60 mg.

Interactions avec les aliments et les boissons et de l'alcool

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool

ON DE L'UTILISATEUR  
k® 60

Adulte

38,00

(50 X 20 X 114) mm

POLY 026  
PVC 00

Liste I: UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

ديابلكس 60 ملجم (م)  
30 جبة قابلة للكسر  
معدلة التحرير

Diabalex® 60mg

30 comprimés sécables à libération modifiée, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches de la poitrine.

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Deshydrogénase (G6DP) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou énalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H<sub>2</sub>),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismaux (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'effort (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée peut augmenter les effets des médicaments anti-coagulants (ex : warfarine).

Consultez votre médecin avant de commencer à prendre un autre médicament. Si vous allez à l'hôpital, informez le personnel médical que vous prenez DIABALEX® 60 mg.

Interactions avec les aliments et les boissons et de l'alcool

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool

- Sur une grande surface de peau, sur une peau lésée (abîmée), dans les situations où le phénomène se reproduit (par exemple sujets mammaires).
- Dans ces cas, il faut respecter l'impératif de la posologie indiquée dans la notice et la posologie indiquée dans la notice.
- Vous devrez arrêter d'utiliser (reconnaisable par des rougeurs, apparaissent).
- Ne pas appliquer dans l'œil, le nez.

• **Candidoses** : il est déconseillé d'favoriser la multiplication du Candida albicans dans la peau.

• En raison de la présence d'acide butylique dans la crème.

• Ce médicament contient du butyrylhydroxyanisol (reconnaisable par des rougeurs, apparaissent).

• Ne pas appliquer dans l'œil, le nez.

• **Candidoses** : il est déconseillé d'favoriser la multiplication du Candida albicans dans la peau.

• En raison de la présence d'acide butylique dans la crème.

• Ce médicament contient du butyrylhydroxyanisol (reconnaisable par des rougeurs, apparaissent).

• Ne pas appliquer dans l'œil, le nez.

• **Candidoses** : il est déconseillé d'favoriser la multiplication du Candida albicans dans la peau.

• En raison de la présence d'acide butylique dans la crème.

• Ce médicament contient du butyrylhydroxyanisol (reconnaisable par des rougeurs, apparaissent).

• Ne pas appliquer dans l'œil, le nez.

• **Candidoses** : il est déconseillé d'favoriser la multiplication du Candida albicans dans la peau.

• En raison de la présence d'acide butylique dans la crème.

• Ce médicament contient du butyrylhydroxyanisol (reconnaisable par des rougeurs, apparaissent).

• Ne pas appliquer dans l'œil, le nez.

• **Candidoses** : il est déconseillé d'favoriser la multiplication du Candida albicans dans la peau.

• En raison de la présence d'acide butylique dans la crème.

• Ce médicament contient du butyrylhydroxyanisol (reconnaisable par des rougeurs, apparaissent).

• Ne pas appliquer dans l'œil, le nez.

• **Candidoses** : il est déconseillé d'favoriser la multiplication du Candida albicans dans la peau.

• En raison de la présence d'acide butylique dans la crème.

• Ce médicament contient du butyrylhydroxyanisol (reconnaisable par des rougeurs, apparaissent).

• Ne pas appliquer dans l'œil, le nez.

• **Candidoses** : il est déconseillé d'favoriser la multiplication du Candida albicans dans la peau.

• En raison de la présence d'acide butylique dans la crème.

• Ce médicament contient du butyrylhydroxyanisol (reconnaisable par des rougeurs, apparaissent).

• Ne pas appliquer dans l'œil, le nez.

# MYCOPHARM® 1% Crème

Nitrate d'éconazole

LOT: 08023021  
PER: 02/2028  
PPU: 36,70 DH

Topique

Tube de 40 g

## • Grossesse et allaitement :

Compte tenu d'un passage systémique voie topique et du recul clinique, l'utilisation de la crème est envisageable au cours de la grossesse ainsi qu'au cours de l'allaitement.

Ne pas appliquer sur les seins en période d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

• Effets sur la capacité à conduire et l'utilisation des machines :

Sous objet.

## • Informations importantes concernant certains composants de MYCOPHARM® 1% Crème :

Ce médicament contient de l'acide benzoïque et du butyrylhydroxyanisol (voir le paragraphe "Faites attention avec MYCOPHARM® 1% Crème").

## 3. COMMENT PRENDRE MYCOPHARM® 1% Crème ?

**MYCOPHARM® 1% Crème** est à usage local : il s'applique

directement sur la peau.

Respectez bien les étapes suivantes pour l'application :

• Nettoyez la zone atteinte ainsi que son contour, puis séchez bien la peau avant l'application.

• Appliquez **MYCOPHARM® 1% Crème** sur et autour de la zone

# Loceryl®

amorolfine

VERNIS À ONGLES MÉDICAMENTEUX

# Loceryl® (م)

amorolfine

Tour Europaïza - La Défense 4.

■ Quel est le fabricant ?

Laboratoires Galderma

ZI - Montdésir - 74540 ALBY SUR CHERAN - France

■ A quoi sert Loceryl ?

TIRER POUR OUVRIR

اسحب لفتح العلبة

X - France

**LOCERYL 5%**  
Vernis à ongles médicamenteux  
Flacon de 2,5 ml  
AMM N° 07 DMP/21/NCN  
PPV:321,00 DH  
Distribué par SOTHEMA  
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc



6 118001 070381



أمورولضيين

tropique verte cultivée  
 élément régulier pour  
 patients doivent avoir  
 e losartan ne doit pas  
 eurs de l'enzyme de  
 ture 2 0,5 g/jour, dans  
 à 18 ans.  
 isine est une substance  
 hant la dilatation des  
 chez les patients ayant  
 ion. Cela induit une  
 hés les patients ayant

# أنجينيب 50 مع

## لوزرتان

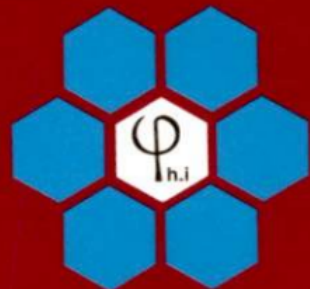
**ANGINIB 50 mg**

56 Comprimés pelliculés



6118000 051077

56 قرصاً  
ملبساً



LOT : 308  
PER : FEV 2026  
N° HG : 149 - A



مختبر الصيدلة iPh

Principale active	ANGINIB® 50	ANGINIB® 100
Précipite active	Losartan Potassium : 50 mg	Losartan Potassium : 100 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Croscarmellose de calcium, Starch colloïdale, Croscarmellose de calcium, Starch, Phosphate dibasique de calcium, Starch microcristalline, Croscarmellose de calcium.	Cellulose microcristalline, Croscarmellose de calcium, Starch colloïdale, Croscarmellose de calcium, Starch, Phosphate dibasique de calcium.



Losartan Potassium

**ANGINIB® 50 et 100mg**

COMPOSITION :

F209015/06

tropique verte cultivée  
 élément régulier pour  
 patients doivent avoir  
 e losartan ne doit pas  
 eurs de l'enzyme de  
 ture 2 0,5 g/jour, dans  
 à 18 ans.  
 isine est une substance  
 hant la dilatation des  
 chez les patients ayant  
 ion. Cela induit une  
 hés les patients ayant

# أنجينيب ٥٠ مع

## لوزرتان

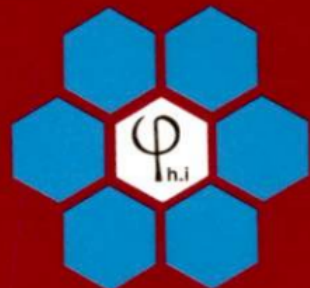
**ANGINIB 50 mg**

56 Comprimés pelliculés



6118000 051077

56 قرصاً  
ملبساً



LOT : 308  
PER : FEV 2026  
N° HG : 149 - A



مختبر الصيدلة iPh

Principale active	ANGINIB® 50	ANGINIB® 100
Précipite active	Losartan Potassium : 50 mg	Losartan Potassium : 100 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Croscarmellose de calcium, Starch colloïdale, Croscarmellose de calcium, Starch, Phosphate dibasique monohydrate, Talc, Sulfur.	Cellulose microcristalline, Croscarmellose de calcium, Starch colloïdale, Croscarmellose de calcium, Phosphate dibasique monohydrate, Talc, Sulfur.
Lot	6118000 051077	6118000 051078



Losartan Potassium

**ANGINIB® 50 et 100mg**

F209015/06

COMPOSITION :

rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que chez des patients présentant une hypercholestérolémie sévère avec un risque cardiovasculaire élevé (en particulier ceux présentant une hypercholestérolémie familiale) n'ayant pas atteint l'objectif thérapeutique fixé à une dose de 20 mg/jour et qui feront l'objet d'un suivi régulier. Il est recommandé que l'avis d'un spécialiste soit pris lors de l'initiation d'une dose à 40 mg.

#### Prévention des événements cardiovasculaires :

La dose utilisée est de 20 mg une fois par jour.

#### Population pédiatrique :

L'utilisation en pédiatrie doit être exclusivement réservée aux spécialistes.

- Enfants et adolescents de 6 à 17 ans (stades II-V sur l'échelle de Tanner) : Chez les enfants et les adolescents ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose d'initiation usuelle est de 5 mg par jour.
- Chez les enfants âgés de 6 à 9 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 10 mg une fois par jour.
- Chez les enfants âgés de 10 à 17 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 20 mg une fois par jour.
- Les ajustements posologiques doivent être réalisés en fonction de la réponse individuelle et de la tolérance au traitement de la population pédiatrique, en tenant compte des recommandations sur les traitements pédiatriques. Les enfants et adolescents doivent suivre un régime hypcholestérolémiant standard avant l'initiation du traitement par rosuvastatine, le régime devant être poursuivi pendant la période de traitement. L'expérience chez les enfants présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote est limitée à un petit nombre d'enfants âgés de 8 à 17 ans. La dose de 40 mg ne doit pas être utilisée dans la population pédiatrique.
- Enfants de moins de 6 ans : La sécurité d'emploi et l'efficacité de l'utilisation de la rosuvastatine chez les enfants de moins de 6 ans n'ont pas été étudiées. Pour cette raison, rosuvastatine n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 6 ans.

#### Utilisation chez le sujet âgé :

- Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients > 70 ans. Aucun autre ajustement thérapeutique lié à l'âge n'est nécessaire.

#### Posologie chez l'insuffisant rénal :

- En cas d'insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement posologique n'est nécessaire.
- Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).
- La dose de 40 mg est également contre-indiquée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée.

En cas d'insuffisance rénale sévère, tous les dosages de ce médicament sont contre-indiqués.

#### Posologie chez l'insuffisant hépatique :

- Chez les patients avec un score de Child-Pugh ≤ 7, aucune augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine n'a été observée.

• Chez les patients avec un score de Child-Pugh de 8 ou 9, une augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine a été observée. Chez ces patients, une évaluation de la fonction rénale sera réalisée.

• Chez les patients avec un score de Child-Pugh > 9, aucune donnée n'est disponible.

• NOLIP® est contre-indiqué chez les patients présentant une affection hépatique évolutive.

#### Particularités ethniques :

• Une augmentation de l'exposition systémique a été observée chez des sujets asiatiques. Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez des patients ayant des origines asiatiques. La dose de 40 mg est contre-indiquée chez ces patients.

#### Polyorphismes génétiques :

• Certains types spécifiques de polymorphismes génétiques peuvent induire une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine. Chez les patients connus pour présenter ces types spécifiques de polymorphismes, une dose quotidienne plus faible de ce médicament est recommandée.

#### Posologie chez les patients présentant des facteurs prédisposant à la myopathie :

- La dose initiale recommandée est de 5 mg.
- La dose de 40 mg est contre-indiquée chez ces patients.

#### 6. CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Affection hépatique évolutive, y compris élévations inexpliquées et prolongées des transaminases sériques et toute augmentation des transaminases sériques au-delà de 3 fois la limite supérieure de

la norme recommandée.

- Inhibiteurs des transporteurs protéique rosuvastatine et risque accru de myopathie.
- Inhibiteurs de protéases : l'utilisation concomitante de protéases peut être envoi posologie de rosuvastatine.

• Le gemfibrozil, le fenoibrate, les autres hypolipémiants (doses ≥ 1 g/jour), les association avec certains inhibiteurs de l'HCO. Ces patients doivent débuter leur traitement interactions nécessitant des ajustements.

- Lorsqu'il est nécessaire d'administrer de façon pour augmenter l'exposition à la rosuvastatine, Effet de la rosuvastatine sur les médicaments.

• Antivitamine K : comme avec les autres il ou l'augmentation de la posologie de rosuvastatine ou un autre anticoagulant courante.

- Contraception orale/traitement hormonal si et d'une contraception orale entraîne une augmentation de la dose du contraceptif oral.

#### Interactions avec les aliments et les boissons :

- Vous pouvez prendre NOLIP® indépendamment.
- Utilisez NOLIP® avec précaution en cas de consommation d'alcool.

#### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

#### 10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

NOLIP® est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs appropriés.

**DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.**

#### 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Surveiller possible de vertiges ; à prendre en compte.

#### 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

En cas de surdosage, la prise en charge sera symptomatique, la fonction hépatique et le taux de CPK doivent être surveillées. L'hémodialyse n'est probablement pas utile.

#### 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

#### 14. RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE :

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter votre traitement.

#### Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau A.

#### Précautions particulières de conservation :

A conserver à une température ne dépassant pas 30 °C. Dans son emballage d'origine, à l'abri de l'humidité.

Tenir hors de la portée et la vue des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Titulaire de l'AMM au Maroc :

**Laboratoires AFRIC-PHAR**



Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route régionale N° 322 (Ex RS 111),  
Km 12.400 Ain harrouda 28 630 Mohammédia, Maroc.

Date d'édition : Août 2016.

501205d

154,10

501209 b

rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que chez des patients présentant une hypercholestérolémie sévère avec un risque cardiovasculaire élevé (en particulier ceux présentant une hypercholestérolémie familiale) n'ayant pas atteint l'objectif thérapeutique fixé à une dose de 20 mg/jour et qui feront l'objet d'un suivi régulier. Il est recommandé que l'avis d'un spécialiste soit pris lors de l'initiation d'une dose à 40 mg.

#### Prévention des événements cardiovasculaires :

La dose utilisée est de 20 mg une fois par jour.

#### Population pédiatrique :

L'utilisation en pédiatrie doit être exclusivement réservée aux spécialistes.

- Enfants et adolescents de 6 à 17 ans (stades II-V sur l'échelle de Tanner) : Chez les enfants et les adolescents ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose d'initiation usuelle est de 5 mg par jour.
- Chez les enfants âgés de 6 à 9 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 10 mg une fois par jour.
- Chez les enfants âgés de 10 à 17 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 20 mg une fois par jour.
- Les ajustements posologiques doivent être réalisés en fonction de la réponse individuelle et de la tolérance au traitement de la population pédiatrique, en tenant compte des recommandations sur les traitements pédiatriques. Les enfants et adolescents doivent suivre un régime hypcholestérolémiant standard avant l'initiation du traitement par rosuvastatine, le régime devant être poursuivi pendant la période de traitement. L'expérience chez les enfants présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote est limitée à un petit nombre d'enfants âgés de 8 à 17 ans. La dose de 40 mg ne doit pas être utilisée dans la population pédiatrique.
- Enfants de moins de 6 ans : La sécurité d'emploi et l'efficacité de l'utilisation de la rosuvastatine chez les enfants de moins de 6 ans n'ont pas été étudiées. Pour cette raison, rosuvastatine n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 6 ans.

#### Utilisation chez le sujet âgé :

- Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients > 70 ans. Aucun autre ajustement thérapeutique lié à l'âge n'est nécessaire.

#### Posologie chez l'insuffisant rénal :

- En cas d'insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement posologique n'est nécessaire.
- Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).
- La dose de 40 mg est également contre-indiquée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée.

En cas d'insuffisance rénale sévère, tous les dosages de ce médicament sont contre-indiqués.

#### Posologie chez l'insuffisant hépatique :

- Chez les patients avec un score de Child-Pugh ≤ 7, aucune augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine n'a été observée.

• Chez les patients avec un score de Child-Pugh de 8 ou 9, une augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine a été observée. Chez ces patients, une évaluation de la fonction rénale sera réalisée.

• Chez les patients avec un score de Child-Pugh > 9, aucune donnée n'est disponible.

• NOLIP® est contre-indiqué chez les patients présentant une affection hépatique évolutive.

#### Particularités ethniques :

• Une augmentation de l'exposition systémique a été observée chez des sujets asiatiques. Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez des patients ayant des origines asiatiques. La dose de 40 mg est contre-indiquée chez ces patients.

#### Polyorphismes génétiques :

• Certains types spécifiques de polymorphismes génétiques peuvent induire une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine. Chez les patients connus pour présenter ces types spécifiques de polymorphismes, une dose quotidienne plus faible de ce médicament est recommandée.

#### Posologie chez les patients présentant des facteurs prédisposant à la myopathie :

- La dose initiale recommandée est de 5 mg.
- La dose de 40 mg est contre-indiquée chez ces patients.

#### 6. CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Affection hépatique évolutive, y compris élévations inexpliquées et prolongées des transaminases sériques et toute augmentation des transaminases sériques au-delà de 3 fois la limite supérieure de

la norme recommandée.

- Inhibiteurs des transporteurs protéique rosuvastatine et risque accru de myopathie.
- Inhibiteurs de protéases : l'utilisation concomitante de protéases peut être envoi posologie de rosuvastatine.

• Le gemfibrozil, le fenoibrate, les autres hypolipémiants (doses ≥ 1 g/jour), les association avec certains inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase.

Ces patients doivent débuter leur traitement interactions nécessitant des ajustements.

- Lorsqu'il est nécessaire d'administrer de l'aspirine pour augmenter l'exposition à la rosuvastatine, Effet de la rosuvastatine sur les médicaments.

• Antivitamine K : comme avec les autres vitamines K ou l'augmentation de la posologie de rosuvastatine ou un autre anticoagulant coumarin.

• Contraception orale/traitement hormonal si et d'une contraception orale entraîne une augmentation de la dose du contraceptif oral.

#### Interactions avec les aliments et les boissons :

• Vous pouvez prendre NOLIP® indépendamment.

• Utilisez NOLIP® avec précaution en cas de consommation d'alcool.

#### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

#### 10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

NOLIP® est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs appropriés.

**DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.**

#### 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Surveiller possible de vertiges ; à prendre en compte.

#### 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

En cas de surdosage, la prise en charge sera symptomatique, la fonction hépatique et le taux de CPK doivent être surveillées. L'hémodialyse n'est probablement pas utile.

#### 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

#### 14. RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE :

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter votre traitement.

#### Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau A.

#### Précautions particulières de conservation :

A conserver à une température ne dépassant pas 30 °C. Dans son emballage d'origine, à l'abri de l'humidité.

Tenir hors de la portée et la vue des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Titulaire de l'AMM au Maroc :

**Laboratoires AFRIC-PHAR**



Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route régionale N° 322 (Ex RS 111),  
Km 12.400 Ain harrouda 28 630 Mohammédia, Maroc.

Date d'édition : Août 2016.

501205d

154,10  
501209 b

rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que chez des patients présentant une hypercholestérolémie sévère avec un risque cardiovasculaire élevé (en particulier ceux présentant une hypercholestérolémie familiale) n'ayant pas atteint l'objectif thérapeutique fixé à une dose de 20 mg/jour et qui feront l'objet d'un suivi régulier. Il est recommandé que l'avis d'un spécialiste soit pris lors de l'initiation d'une dose à 40 mg.

#### Prévention des événements cardiovasculaires :

La dose utilisée est de 20 mg une fois par jour.

#### Population pédiatrique :

L'utilisation en pédiatrie doit être exclusivement réservée aux spécialistes.

- Enfants et adolescents de 6 à 17 ans (stades II-V sur l'échelle de Tanner) : Chez les enfants et les adolescents ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose d'initiation usuelle est de 5 mg par jour.
- Chez les enfants âgés de 6 à 9 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 10 mg une fois par jour.
- Chez les enfants âgés de 10 à 17 ans présentant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose usuelle varie entre 5 et 20 mg une fois par jour.
- Les ajustements posologiques doivent être réalisés en fonction de la réponse individuelle et de la tolérance au traitement de la population pédiatrique, en tenant compte des recommandations sur les traitements pédiatriques. Les enfants et adolescents doivent suivre un régime hypcholestérolémiant standard avant l'initiation du traitement par rosuvastatine, le régime devant être poursuivi pendant la période de traitement. L'expérience chez les enfants présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote est limitée à un petit nombre d'enfants âgés de 8 à 17 ans. La dose de 40 mg ne doit pas être utilisée dans la population pédiatrique.
- Enfants de moins de 6 ans : La sécurité d'emploi et l'efficacité de l'utilisation de la rosuvastatine chez les enfants de moins de 6 ans n'ont pas été étudiées. Pour cette raison, rosuvastatine n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 6 ans.

#### Utilisation chez le sujet âgé :

- Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients > 70 ans. Aucun autre ajustement thérapeutique lié à l'âge n'est nécessaire.

#### Posologie chez l'insuffisant rénal :

- En cas d'insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement posologique n'est nécessaire.
- Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).
- La dose de 40 mg est également contre-indiquée chez les patients avec une insuffisance rénale modérée.

En cas d'insuffisance rénale sévère, tous les dosages de ce médicament sont contre-indiqués.

#### Posologie chez l'insuffisant hépatique :

- Chez les patients avec un score de Child-Pugh ≤ 7, aucune augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine n'a été observée.

• Chez les patients avec un score de Child-Pugh de 8 ou 9, une augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine a été observée. Chez ces patients, une évaluation de la fonction rénale sera réalisée.

• Chez les patients avec un score de Child-Pugh > 9, aucune donnée n'est disponible.

• NOLIP® est contre-indiqué chez les patients présentant une affection hépatique évolutive.

#### Particularités ethniques :

• Une augmentation de l'exposition systémique a été observée chez des sujets asiatiques. Une dose initiale de 5 mg est recommandée chez des patients ayant des origines asiatiques. La dose de 40 mg est contre-indiquée chez ces patients.

#### Polyorphismes génétiques :

• Certains types spécifiques de polymorphismes génétiques peuvent induire une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine. Chez les patients connus pour présenter ces types spécifiques de polymorphismes, une dose quotidienne plus faible de ce médicament est recommandée.

#### Posologie chez les patients présentant des facteurs prédisposant à la myopathie :

- La dose initiale recommandée est de 5 mg.
- La dose de 40 mg est contre-indiquée chez ces patients.

#### 6. CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Affection hépatique évolutive, y compris élévations inexpliquées et prolongées des transaminases sériques et toute augmentation des transaminases sériques au-delà de 3 fois la limite supérieure de

la norme recommandée.

- Inhibiteurs des transporteurs protéique rosuvastatine et risque accru de myopathie.
- Inhibiteurs de protéases : l'utilisation concomitante de protéases peut être envoi posologie de rosuvastatine.

• Le gemfibrozil, le fenoibrate, les autres hypolipémiants (doses ≥ 1 g/jour), les association avec certains inhibiteurs de l'HCO. Ces patients doivent débuter leur traitement interactions nécessitant des ajustements.

- Lorsqu'il est nécessaire d'administrer de façon pour augmenter l'exposition à la rosuvastatine, Effet de la rosuvastatine sur les médicaments.

• Antivitamine K : comme avec les autres il ou l'augmentation de la posologie de rosuvastatine ou un autre anticoagulant courante.

- Contraception orale/traitement hormonal si et d'une contraception orale entraîne une augmentation de la dose du contraceptif oral.

#### Interactions avec les aliments et les boissons :

- Vous pouvez prendre NOLIP® indépendamment.
- Utilisez NOLIP® avec précaution en cas de consommation d'alcool.

#### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

#### 10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

NOLIP® est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs appropriés.

**DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.**

#### 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Surveiller possible de vertiges ; à prendre en compte.

#### 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

En cas de surdosage, la prise en charge sera symptomatique, la fonction hépatique et le taux de CPK doivent être surveillées. L'hémodialyse n'est probablement pas utile.

#### 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

#### 14. RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE :

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter votre traitement.

#### Conditions de prescription et de délivrance :

Tableau A.

#### Précautions particulières de conservation :

A conserver à une température ne dépassant pas 30 °C. Dans son emballage d'origine, à l'abri de l'humidité.

Tenir hors de la portée et la vue des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Titulaire de l'AMM au Maroc :

**Laboratoires AFRIC-PHAR**



Zone industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route régionale N° 322 (Ex RS 111),  
Km 12.400 Ain harrouda 28 630 Mohammédia, Maroc.

Date d'édition : Août 2016.

501205d

154,10

501209 b

Distribué par MSD MAROC.  
AMM N° : 267/19/DMP/21/NRQ  
P.P.V: 428,00 DH.

Janumet 50 mg/850 mg

جازنيومت 50 ملجم / 850 ملجم

أقراص مغلفة

Comprimés pelliculés;

Sitagliptine/chlorhydrate de metformine;

سيتاجليپتين / ميتفورمين هايدروكلورايد



Distribué par MSD MAROC.  
AMM N° : 267/19/DMP/21/NRQ  
P.P.V: 428,00 DH.

Janumet 50 mg/850 mg

جازنيومت 50 ملجم / 850 ملجم

أقراص مغلفة

Comprimés pelliculés;

Sitagliptine/chlorhydrate de metformine;

سيتاجليپتين / ميتفورمين هايدروكلورايد

