

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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'Ho
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M23-0015124

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8310 Société : RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : EL Ouargani Hicham
 Date de naissance : 27/09/67
 Adresse : impasse El Ouargani IM 019 AP1-2
 Tél. : 066 214485 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 :
 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) :

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
23/09/2023	CS		250.07	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE VAL D'OR Plage Val D'Or Ay Moulay Abdelah N° 22 Harhoura Tél : 09 32 74 99 88		2146,00 dhs

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. EL OUAZZANI Sara

Endocrinologue



الدكتورة الوازاني سارة

أخصائية في أمراض الغدد

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

Nolip 20 mg 1 cp

3 mois

69 شارع عبد الرحيم بوعبيد - رقم 1 - الطابق 1 - فوق مقهى "مريتا" - حي السلام - سلا

69 Avenue Abderrahim Bouabid - Appt 1 - 1^{er} étage - Au dessus du café « Marina » - Hay Salam - Salé

0537812279



Drsaraelouazzani@gmail.com

ON DE L'UTILISATEUR

60

Adulte

ndre ce médicament car

plus d'informations à votre

as à d'autres personnes. Il

your médecin ou votre

Liste I: UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

60 (م) ديابلكس
30 حبة قالة للكسر
معدلة التحرير

Diabalex® 60mg

30 comprimés, forte douleur subite

battements du cœur rapides ou

dans la poitrine qui peut irradier dans les zones précordiales de 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 soit, 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-Dehydrogénase (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 hypoglycémiant 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 H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant 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 (corticostéroïdes),
- 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

x® 60

Adulte

ndre ce médicament car

plus d'informations à votre
as à d'autres personnes. Il

votre médecin ou votre

Liste I: UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

38,00
(50 X 20 X 114) mm

ديابلكس^(م) 60 ملغ
30 حبة قابلة للكسر
معدلة التحرير

Diabalex® 60mg

30 comprimés, forte douleur subite

battements du cœur rapides ou

dans la poitrine qui peut irradier dans les zones précordiales de 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 soit, 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-Dehydrogénase (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 hypoglycémiant 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 H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant 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 (corticostéroïdes),
- 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

60

Adulte

ndre ce médicament car

plus d'informations à votre

as à d'autres personnes. Il

your médecin ou votre

Liste I: UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

60 (م) ديابلكس
30 حبة قالة للكسر
معدلة التحرير

Diabalex® 60mg

30 comprimés, forte douleur subite

battements du cœur rapides ou

dans la poitrine qui peut irradier dans les zones précordiales de 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 soit, 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-Dehydrogénase (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 hypoglycémiant 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 H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant 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 (corticostéroïdes),
- 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

Adulte

ndre ce médicament car

plus d'informations à votre

as à d'autres personnes. Il

votre médecin ou votre

Liste I: UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

38,00
(50 X 20 X 114) mm

ديابلكس^(م) 60 ملغ
30 حبة قابلة للكسر
معدلة التحرير

Diabalex® 60mg

30 comprimés, forte douleur subite

battements du cœur rapides ou

dans la poitrine qui peut irradier dans les zones précordiales de 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 soit, 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-Dehydrogénase (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 hypoglycémiant 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 H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant 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 (corticostéroïdes),
- 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

Adulte

ndre ce médicament car

plus d'informations à votre
as à d'autres personnes. Il

votre médecin ou votre

Liste I: UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE

38,00
(50 X 20 X 114) mm

ديابلكس^(م) 60 ملغ
30 حبة قابلة للكسر
معدلة التحرير

Diabalex® 60mg

30 comprimés, forte douleur subite

battements du cœur rapides ou

dans la poitrine qui peut irradier dans les zones précordiales de 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 soit, 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-Dehydrogénase (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 hypoglycémiant 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 H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant 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 (corticostéroïdes),
- 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 phéno reproduire (par exemple sujets mammaire).

Dans ces cas, il faut respecter impérativement la posologie indiquée dans la notice et la posologie indiquée dans la notice.

- Vous devez arrêter d'utiliser (reconnaissable par des rougeurs, apparaissent).
- Ne pas appliquer dans l'œil, le nez, la bouche.

es.
 • Candidoses : il est déconseillé d'appliquer la multiplication du Candida.
 • En raison de la présence d'acide lactique, provoquer une irritation de la peau, de la muqueuse.
 • Ce médicament contient du butylique des réactions cutanées locales (eczéma, des muqueuses).

En cas de doute, il est indispensable de consulter un médecin ou de votre pharmacien.

Interactions avec d'autres médicaments

- Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, prévenez votre médecin si vous devez continuer à le prendre.

fluidifier le sang (les antivitamine fluidifiante, phénindione, ticlopidine, aspirine, etc.).

Crème, peut modifier l'action de personnes. Par conséquent, vous devez éviter les examens sanguins). Selon vos résultats, votre médecin pourra décider de modifier la posologie ou d'arrêter le traitement MYC.

Interactions avec les aliments et le lait
 Sans objet.
Interactions avec les produits de soins personnels
 Sans objet.

Grossesse et allaitement :

Compte tenu d'un passage systémique, il est déconseillé d'utiliser ce médicament pendant la grossesse et du recul clinique, l'usage est déconseillé.

Crème, est envisageable au cours de la grossesse, à condition que le médecin ne recommande pas d'arrêter 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 :**
 Sans objet.

• **Informations importantes concernant certains composants de MYCODERME® 1% Crème :**

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

3. COMMENT PRENDRE MYCODERME® 1% Crème ?

MYCODERME® 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 **MYCODERME® 1% Crème** sur et autour de la zone atteinte.

MYCODERME® 1% CREME

Nitrate d'éconazole

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

Topique

Tube de 40 g

Loceryl®

amorolfine

VERNIS À ONGLES MÉDICAMENTEUX

Loceryl®

amorolfine

(م)

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



أمورولفين

Tour Europa - La Verense 4

■ Quel est le fabricant ?

Laboratoires Galderma

ZI - Montdésir - 74540 ALBY SUR CHERAN - France

■ A quoi sert Loceryl ?

TIRER POUR OUVRIR

اسحب لفتح العلبة

France

COMPOSITION:

ANGINIB ® 50	ANGINIB ® 100
Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose, Talc, Stéarate de magnésium, Povidone, Polysorbate 80, Croscarmellose
Excipients	
Principe actif	

Losartan potassium

ANGINIB® 50 et 100mg

LOT : 308
PER : FEV 2026
EXP : 140 DH 00

معهد الصيدلة
Φ_{h.i}



56 قرصا
ملبسا

ANGINIB 50 mg

56 Comprimés pelliculés ○



6 118000 051077

أنجينيبي[®]

50 مغ

لوزرتان

Les patients de l'enzyme de
le losartan ne doit pas
patients doivent avoir
tement régulier pour
rtrophie ventriculaire

est une substance
Cela induit une
la dilatation des
chez les patients ayant

58914 :
monohydrate,
glycol 4000

COMPOSITION:

ANGINIB® 50	ANGINIB® 100
Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Stéarate collé, Croscarmellose	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Stéarate collé, Croscarmellose

Losartan potassium

ANGINIB® 50 et 100mg

LOT : 308
PER : FEV 2026
EXPV : 140 DH 00

معهد الصيدلة
Φ_{h.i}



56 قرصا
ملبسا

ANGINIB 50 mg

56 Comprimés pelliculés ○



6 118000 051077

أنجينيبي[®]

50 مغ

لوزرتان

eurs de l'enzyme de
e losartan ne doit pas
patients doivent avoir
tement régulier pour
rtrophie ventriculaire

isine est une substance
nant la dilatation des
chez les patients ayant

58914 :
monohydrate,
glycol 4000

rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que chez les 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 hypocholestérolémiant 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 (clearance 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.

Polymorphismes 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 de 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 inexplicables et prolongées des transaminases sériques et toute augmentation des transaminases sériques au-delà de 3 fois la limite supérieure de

- Inhibiteurs des transporteurs protéiques

- Inhibiteurs de l'acide urique accru de myopathie.

- Inhibiteurs de protéases ; l'utilisation concomitante d'inhibiteurs de protéases peut être en violation de la posologie de rosuvastatine.

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

- Ces patients doivent débiter leur traitement

Interactions nécessitant des ajustements

- Lorsqu'il est nécessaire d'administrer de façon concomitante la rosuvastatine et un autre médicament, l'effet de la rosuvastatine sur les médicaments doit être pris en compte.

- Antivitamine K : comme avec les autres inhibiteurs de la coagulation, l'augmentation de la posologie de rosuvastatine ou d'un autre anticoagulant coumamine peut entraîner une augmentation du risque de saignement.

- Contraception orale/traitement hormonal : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une diminution de l'efficacité de la contraception orale.

- Lors du choix de la dose du contraceptif oral, la dose de 40 mg doit être évitée.

Interactions avec les aliments et les boissons

- Vous pouvez prendre NOLIP® indépendamment des repas.

- Utiliser 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 SYSTEMATIQUENT 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

Survenue 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 surveillés. 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 de 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 Mohammedia, Maroc.

Date d'édition : Août 2016.

154,100

501205d

501205 b

rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que chez les 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 hypocholestérolémiant 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 (clearance 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.

Polymorphismes 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 de 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 inexplicables et prolongées des transaminases sériques et toute augmentation des transaminases sériques au-delà de 3 fois la limite supérieure de

- Inhibiteurs des transporteurs protéiques

- Inhibiteurs de l'acide urique accru de myopathie.

- Inhibiteurs de protéases ; l'utilisation concomitante d'inhibiteurs de protéases peut être en violation de la posologie de rosuvastatine.

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

- Ces patients doivent débiter leur traitement par rosuvastatine.

Interactions nécessitant des ajustements

- Lorsqu'il est nécessaire d'administrer de façon concomitante la rosuvastatine et un autre médicament, il faut augmenter l'exposition à la rosuvastatine.

- Effet de la rosuvastatine sur les médicaments.

- Antivitamine K : comme avec les autres inhibiteurs de la coagulation, l'augmentation de la posologie de rosuvastatine ou d'un autre anticoagulant coumadrine peut augmenter le risque de saignement.

- Contraception orale/traitement hormonal : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une diminution de l'efficacité de la contraception orale.

- Lors du choix de la dose du contraceptif oral, il faut tenir compte de l'effet de la rosuvastatine.

Interactions avec les aliments et les boissons

- Vous pouvez prendre NOLIP® indépendamment de vos repas.

- Utiliser 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 SYSTEMATIQUENT 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

Survenue 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 surveillés. 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 de 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 Mohammedia, Maroc.

Date d'édition : Août 2016.

501205d

154,100

501205 d

rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que chez les 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 hypocholestérolémiant 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 (clearance 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.

Polymorphismes 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 de 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 inexplicables et prolongées des transaminases sériques et toute augmentation des transaminases sériques au-delà de 3 fois la limite supérieure de

- Inhibiteurs des transporteurs protéiques

- Inhibiteurs de l'acide urique accru de myopathie.

- Inhibiteurs de protéases ; l'utilisation concomitante d'inhibiteurs de protéases peut être en violation de la posologie de rosuvastatine.

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

Ces patients doivent débiter leur traitement

Interactions nécessitant des ajustements

- Lorsqu'il est nécessaire d'administrer de façon concomitante la rosuvastatine et un autre médicament, l'effet de la rosuvastatine sur les médicaments doit être pris en compte.

- Antivitamine K : comme avec les autres inhibiteurs de la coagulation, l'augmentation de la posologie de rosuvastatine ou l'augmentation de la posologie de warfarine ou un autre anticoagulant coumamine.

- Contraception orale/traitement hormonal systémique : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

- Contraception orale : la prise concomitante de la rosuvastatine et d'une contraception orale entraîne une augmentation de l'exposition à la rosuvastatine.

501205d

154,100

Interactions avec les aliments et les boissons :

- Vous pouvez prendre NOLIP® indépendamment de vos repas.

- Utiliser NOLIP® avec précaution en cas de consommation d'alcool.

- Utiliser NOLIP® avec précaution en cas de consommation de produits phytothérapeutiques ou de thérapies alternatives.

- Sans objet.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUENT 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

Survenue 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 surveillés. 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 de 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 Mohammedia, Maroc.

Date d'édition : Août 2016.

501205 d

Distribué par MSD MAROC.

AMM N° : 267/19/DMP/21/NRQ

P.P.V: 428,00 DH.

Janumet 50 mg/850 mg

جانيومت 50 ملجم / 850 ملجم

أقراص مغلفة; Comprimés pelliculés;

Sitagliptine/chlorhydrate de metformine;

سيتاجليبين / ميتفورمين هايدروكلورايد



Distribué par MSD MAROC.

AMM N° : 267/19/DMP/21/NRQ

P.P.V: 428,00 DH.

Janumet 50 mg/850 mg

جانيومت 50 ملجم / 850 ملجم

أقراص مغلفة; Comprimés pelliculés;

Sitagliptine/chlorhydrate de metformine;

سيتاجليبين / ميتفورمين هايدروكلورايد

