

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0059895

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5849 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : ABOUFAID MOSTAFA
Date de naissance : 14/07/1965
Adresse : 67 EL WAHDA 2 N° 306 DEROUA
Tél. : 06 67 31 27 01 Total des frais engagés : 250 + 2716,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 12/10/2023
Nom et prénom du malade : Aboufaïd Mostafa Age : 58 ans
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Diabète type 2
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : Longue durée
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casablanca Le : 12/12/2023
Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
12/10/2023		CS 250 dlv		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	12/10/2023	2716,90

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 :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <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																
	<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		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mouna Joubij

Spécialiste en endocrinologie et diabétologie
Nutrition et maladies métaboliques
Diplômée de la Faculté de Médecine et
De Pharmacie de Casablanca
Ancienne interne au CHU Ibn Rochd Casablanca



الدكتورة موني جوبيج

أخصائية في أمراض الغدد و السكري
والتغذية وأمراض الأيض
خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء
طبيبة داخلية سابقة بالمستشفى الجامعي
ابن رشد بالدار البيضاء

Casablanca, le 21/10/2023 في الدار البيضاء

Mr Abayfard
Mostafa

68,80 x3

3Mars

1/ Amarel 4 mgcp

1cp 1j le matin a jeun

437,00 x4

2/ Janumet 50mg / 1000 mgcp

1cp Midi,

soir

après
repas

152,50 x5

3/ Lasatus soloStar

2716,90

21/10/2023

05 22 37 40 87 - الهاتف - الدار البيضاء - ج 225 الطابق الأول ق. ح

جميلة 3 شارع الداخلة رقم 225 الطابق الأول ق. ح - الدار البيضاء - ج 225

Jamila3, Avenue Dakhla, N° 225, 1er Etage, CD - Casablanca - Tél : 05 22 37 40 87

E-mail : joubij.mouna@gmail.com

Dr. JOUBIJ MOUNA
Spécialiste en endocrinologie et diabétologie
Nutrition et maladies métaboliques
Diplômée de la Faculté de Médecine et
De Pharmacie de Casablanca
Ancienne interne au CHU Ibn Rochd Casablanca
Casablanca - Tél : 05 22 37 40 87

PHARMACIE DEROUA
EL HAÏK Fouad
Pharmacien
Centre Commercial Deroua
Tél : 05 22 53 21 77
Fax : 05 22 53 25 10

INFORMATION DE L'UTILISATEUR
Atteint 1 mg, comprimé
Amarel® 2 mg, comprimé
Amarel® 3 mg, comprimé
Amarel® 4 mg, comprimé
glimépiride

Route de Casablanca
Ain sabaâ Casablanca
Amaral: 4 mg, cp b 30
P.P.V : 68,80 DH



SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE AMAREL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

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

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications :

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

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

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie

Lorsque vous prenez AMAREL, une hypoglycémie (taux de sucre dans le sang) peut survenir. Veuillez lire les informations supplémentaires sur les signes et le traitement.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, sauts de repas, période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'AMAREL que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particulièrement de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous) ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous faites du sport ou si vous mangez des aliments contenant moins de sucre.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, vertiges, somnolence, agitation, agressivité, difficultés de concentration, et des réactions, dépression, confusion, troubles de la parole, tremblements, paralysie partielle, troubles de la vision.
- Les signes suivants peuvent également survenir : anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans le bras et les jambes, et troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, consultez votre médecin. Une hypoglycémie sévère peut entraîner des complications graves, voire la mort.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, jus de fruit, miel, etc. Si vous ne sentez pas mieux, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas à faire disparaître les symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang ou d'urine afin de vérifier votre fonction hépatique.

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourriez prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose de votre médicament. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter votre taux de sucre dans le sang.

L'effet d'AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être renforcé par certains médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie.

- Autres médicaments pour traiter le diabète (insuline, autres sulfonylurées) ;
- Médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation : aspirine, paracétamol, ibuprofène, naproxène, etc.
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes : antibiotiques à longue durée d'action (amoxicilline, ampicilline, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques : fluconazole, miconazole, etc.
- Médicaments pour empêcher la coagulation du sang : coumarine (comme la warfarine) ;
- Médicaments favorisant le développement du fœtus ;
- Médicaments utilisés pour la thérapie de la dépression ;
- Médicaments pour traiter la dépression ;
- Médicaments diminuant les taux élevés de sucre dans le sang ;
- Médicaments diminuant la tension artérielle.



INFORMATION DE L'UTILISATEUR
Atteint 1 mg, comprimé
Amarel® 2 mg, comprimé
Amarel® 3 mg, comprimé
Amarel® 4 mg, comprimé
glimépiride

Route de Casablanca
Ain sabaâ Casablanca
Amaral: 4 mg, cp b 30
P.P.V : 68,80 DH



SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE AMAREL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

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

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications :

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

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

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie

Lorsque vous prenez AMAREL, une hypoglycémie (taux de sucre dans le sang) peut survenir. Veuillez lire les informations supplémentaires sur les signes et le traitement.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, sauts de repas, période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'AMAREL que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particulièrement de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous) ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous faites du sport ou si vous mangez des aliments contenant moins de sucre.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, vertiges, somnolence, agitation, agressivité, difficultés de concentration, et des réactions, dépression, confusion, troubles de la parole, tremblements, paralysie partielle, troubles de la vision.
- Les signes suivants peuvent également survenir : anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les bras et les jambes, et troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, consultez votre médecin. Une hypoglycémie sévère peut entraîner des complications graves, voire la mort.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, jus de fruit, miel, etc. Si les symptômes persistent, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas à rétablir votre état.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang ou d'urine afin de vérifier votre fonction hépatique.

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez d'autres médicaments, car ils pourraient interagir avec AMAREL.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose d'AMAREL ou à arrêter temporairement le traitement.

L'effet d'AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être renforcé par certains médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie.

- Autres médicaments pour traiter le diabète (insuline, autres sulfonylurées) ;
- Médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation : aspirine, paracétamol, ibuprofène, naproxène, etc. ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes à longue durée d'action : ampicilline, amoxicilline, etc. ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques : fluconazole, miconazole, etc. ;
- Médicaments pour empêcher la coagulation du sang : coumarine (tels que la warfarine) ;
- Médicaments favorisant le développement du fœtus ;
- Médicaments utilisés pour la thérapie de la dépression ;
- Médicaments pour traiter la dépression ;
- Médicaments diminuant les taux élevés de sucre dans le sang ;
- Médicaments diminuant la tension artérielle.



INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Atteint 1 mg, comprimé
Amarel® 2 mg, comprimé
Amarel® 3 mg, comprimé
Amarel® 4 mg, comprimé
glimépiride

Route de Casablanca
Ain sabaâ Casablanca
R.P.1.
Amaral: 4 mg, cp b 30
P.P.V : 68,80 DH



SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE AMAREL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

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

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications :

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

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

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

Avvertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie

Lorsque vous prenez AMAREL, une hypoglycémie (taux de sucre dans le sang) peut survenir. Veuillez lire les informations supplémentaires sur les signes et le traitement.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, sauts de repas, période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'AMAREL que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particulièrement de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous) ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous faites du sport ou si vous mangez des aliments contenant moins de sucre.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, vertiges, somnolence, agitation, agressivité, difficultés de concentration, et des réactions, dépression, confusion, troubles de la parole, tremblements, paralysie partielle, troubles de la vision.

- Les signes suivants peuvent également survenir : anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les bras et les jambes, et troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, cela peut entraîner un état confusionnel important (délire), des convulsions, une respiration courte et rapide, un ralentissement de la conscience. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner des dommages cérébraux.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, jus de fruit, miel, etc. Si vous ne sentez pas mieux, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas à faire disparaître les symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang ou d'urine afin de vérifier la fonction hépatique.

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou devez prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose d'AMAREL. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter votre taux de sucre dans le sang.

L'effet d'AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être renforcé par certains médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie.

- Autres médicaments pour traiter le diabète (insuline, autres sulfonylurées) ;
- Médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation : aspirine, paracétamol, ibuprofène, naproxène, etc.
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes : antibiotiques à longue durée d'action (amoxicilline, ampicilline, etc.) ;
- Médicaments pour traiter les infections fongiques : fluconazole, miconazole, etc.
- Médicaments pour empêcher la coagulation du sang : coumarine (warfarine) ;
- Médicaments favorisant le développement du fœtus pendant la grossesse ;
- Médicaments utilisés pour la thérapie de la dépression ;
- Médicaments pour traiter la dépression ;
- Médicaments diminuant les taux élevés de cholestérol ;
- Médicaments diminuant la tension artérielle.



NOTICE :
INFORMATIONS



100 unités
solution injectable en stylo
insuline glargine

Sanofi-aventis Maroc
Rue de Rabat - R.P.1
An. Sebââ Casablanca

**Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 Sty 3ml**

P.P.V. : 152,50 DH



6 118001 081608

SANOFI

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lantus
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE LANTUS ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Lantus contient de l'insuline glargine. C'est une insuline modifiée pour agir de façon prolongée.

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Modifications cutanées au site d'injection

Il faut effectuer une rotation des sites d'injection pour prévenir des modifications cutanées telles que des grosseurs sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous l'injectez dans une zone présentant des grosseurs (voir « Comment utiliser Lantus »). Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une zone présentant des grosseurs avant de commencer à injecter dans une autre zone. Votre médecin peut vous demander de contrôler votre glycémie de plus près et d'ajuster votre dose d'insuline ou celle de vos autres médicaments antidiabétiques.

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les aliments, etc.).

Les médicaments augmentant

NOTICE :
INFORMATIONS



100 unités
solution injectable en stylo
insuline glargine

Sanofi-aventis Maroc
Rue de Rabat - R.P.1
An. Sebââ Casablanca

**Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 Sty 3ml**

P.P.V. : 152,50 DH



6 118001 081608

SANOFI

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lantus
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE LANTUS ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Lantus contient de l'insuline glargine. C'est une insuline modifiée pour agir de façon

prolongée. Votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Modifications cutanées au site d'injection

Il faut effectuer une rotation des sites d'injection pour prévenir des modifications cutanées telles que des grosseurs sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous l'injectez dans une zone présentant des grosseurs (voir « Comment utiliser Lantus »). Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une zone présentant des grosseurs avant de commencer à injecter dans une autre zone. Votre médecin peut vous demander de contrôler votre glycémie de plus près et d'ajuster votre dose d'insuline ou celle de vos autres médicaments antidiabétiques.

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les aliments, etc.).

Les médicaments augmentent

NOTICE :
INFORMATIONS



100 unités
solution injectable en stylo
insuline glargine

Sanofi-aventis Maroc
Rue de Rabat - R.P.1
An. Sebââ Casablanca

**Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 Sty 3ml**

P.P.V. : 152,50 DH



6 118001 081608

SANOFI

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lantus
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE LANTUS ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Lantus contient de l'insuline glargine. C'est une insuline modifiée pour agir de façon prolongée.

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Modifications cutanées au site d'injection

Il faut effectuer une rotation des sites d'injection pour prévenir des modifications cutanées telles que des grosseurs sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous l'injectez dans une zone présentant des grosseurs (voir « Comment utiliser Lantus »). Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une zone présentant des grosseurs avant de commencer à injecter dans une autre zone. Votre médecin peut vous demander de contrôler votre glycémie de plus près et d'ajuster votre dose d'insuline ou celle de vos autres médicaments antidiabétiques.

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les aliments, etc.).

Les médicaments augmentant

NOTICE :
INFORMATIONS



100 unités
solution injectable en stylo
insuline glargine

Sanofi-aventis Maroc
Rue de Rabat - R.P.1
An. Sebââ Casablanca

**Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 Sty 3ml**

P.P.V. : 152,50 DH



6 118001 081608

SANOFI

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lantus
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE LANTUS ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Lantus contient de l'insuline glargine. C'est une insuline modifiée pour agir à long terme.

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Modifications cutanées au site d'injection

Il faut effectuer une rotation des sites d'injection pour prévenir des modifications cutanées telles que des grosseurs sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous l'injectez dans une zone présentant des grosseurs (voir « Comment utiliser Lantus »). Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une zone présentant des grosseurs avant de commencer à injecter dans une autre zone. Votre médecin peut vous demander de contrôler votre glycémie de plus près et d'ajuster votre dose d'insuline ou celle de vos autres médicaments antidiabétiques.

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les aliments, l'activité physique).

Les médicaments augmentent

NOTICE :
INFORMATIONS



100 unités
solution injectable en stylo
insuline glargine

Sanofi-aventis Maroc
Rue de Rabat - R.P.1
An. Sebââ Casablanca

**Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 Sty 3ml**

P.P.V. : 152,50 DH



6 118001 081608

SANOFI

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Lantus
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE LANTUS ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Lantus contient de l'insuline glargine. C'est une insuline modifiée pour agir à long terme.

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Modifications cutanées au site d'injection

Il faut effectuer une rotation des sites d'injection pour prévenir des modifications cutanées telles que des grosseurs sous la peau. L'insuline risque de ne pas agir correctement si vous l'injectez dans une zone présentant des grosseurs (voir « Comment utiliser Lantus »). Contactez votre médecin si vous injectez actuellement dans une zone présentant des grosseurs avant de commencer à injecter dans une autre zone. Votre médecin peut vous demander de contrôler votre glycémie de plus près et d'ajuster votre dose d'insuline ou celle de vos autres médicaments antidiabétiques.

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les aliments, etc.).

Les médicaments augmentent

au-delà du nombre de doses en tournant. Dans
et compléter votre dose à
de votre dose à l'aide d'un

avec votre médecin, votre

Remplacez toujours
l'injection.

Instructions pour la conservation

Consultez les instructions au verso de cette notice (concernant l'insuline) pour connaître les conditions de conservation de SoloStar.

Si vous conservez votre SoloStar dans un endroit frais, retirez-le 1 à 2 heures avant votre injection pour lui permettre de se réchauffer à la température ambiante. L'injection d'une insuline froide est plus douloureuse.

Jetez votre SoloStar usagé comme recommandé par vos autorités locales.

Entretien

Évitez SoloStar de la poussière et de la saleté.

Vous pouvez nettoyer l'extérieur de votre SoloStar à l'aide d'un linge humide.

Néanmoins, ne faites pas tremper, ni laver ou lubrifier le stylo car cela risquerait de l'endommager.

Évitez de manipuler SoloStar avec précaution. Évitez toutes les situations où SoloStar pourrait être endommagé. Si vous pensez que votre SoloStar est endommagé, utilisez un nouveau stylo.

Distribué par MSD MAROC.
AMM N° : 268/19/DMP/21/NRQ.
P.P.V. : 437,00 DH.



6 118001 160495

au-delà du nombre de doses en tournant. Dans
et compléter votre dose à
de votre dose à l'aide d'un

avec votre médecin, votre

Remplacez toujours
l'injection.

Instructions pour la conservation

Consultez les instructions au verso de cette notice (concernant l'insuline) pour connaître les conditions de conservation de SoloStar.

Si vous conservez votre SoloStar dans un endroit frais, retirez-le 1 à 2 heures avant votre injection pour lui permettre de se réchauffer à la température ambiante. L'injection d'une insuline froide est plus douloureuse.

Jetez votre SoloStar usagé comme recommandé par vos autorités locales.

don d'injection. Une fois que
t sur la fenêtre d'affichage de la

Entretien

égez SoloStar de la poussière et de la saleté.

vous pouvez nettoyer l'extérieur de votre SoloStar à l'aide d'un linge humide.

ne pas faire tremper, ni laver ou lubrifier le stylo car cela risquerait de l'endommager.

être manipulé avec précaution. Évitez toutes les situations où SoloStar pourrait être endommagé. Si vous pensez que votre SoloStar est endommagé, utilisez un nouveau stylo.

Distribué par MSD MAROC.
AMM N° : 268/19/DMP/21/NRQ.
P.P.V. : 437,00 DH.



6 118001 160495

au-delà du nombre de doses en tournant. Dans
et compléter votre dose à
de votre dose à l'aide d'un

avec votre médecin, votre

Remplacez toujours
l'injection.

Instructions pour la conservation

Consultez les instructions au verso de cette notice (concernant l'insuline) pour connaître les conditions de conservation de SoloStar.

Si vous conservez votre SoloStar dans un endroit frais, retirez-le 1 à 2 heures avant votre injection pour lui permettre de se réchauffer à la température ambiante. L'injection d'une insuline froide est plus douloureuse.

Jetez votre SoloStar usagé comme recommandé par vos autorités locales.

Entretien

Évitez SoloStar de la poussière et de la saleté.

Vous pouvez nettoyer l'extérieur de votre SoloStar à l'aide d'un linge humide.

Nous vous recommandons de ne pas faire tremper, ni laver ou lubrifier le stylo car cela risquerait de l'endommager.

Ne manipulez pas SoloStar avec précaution. Évitez toutes les situations où SoloStar pourrait être endommagé. Si vous pensez que votre SoloStar est endommagé, jetez-le et utilisez un nouveau stylo.

Distribué par MSD MAROC.
AMM N° : 268/19/DMP/21/NRQ.
P.P.V: 437,00 DH.



6 118001 160495

au-delà du nombre de doses en tournant. Dans
et compléter votre dose à
de votre dose à l'aide d'un

avec votre médecin, votre

Remplacez toujours
l'injection.

Instructions pour la conservation

Consultez les instructions au verso de cette notice (concernant l'insuline) pour connaître les conditions de conservation de SoloStar.

Si vous conservez votre SoloStar dans un endroit frais, retirez-le 1 à 2 heures avant votre injection pour lui permettre de se réchauffer à la température ambiante. L'injection d'une insuline froide est plus douloureuse.

Jetez votre SoloStar usagé comme recommandé par vos autorités locales.

Entretien

Évitez SoloStar de la poussière et de la saleté.

Vous pouvez nettoyer l'extérieur de votre SoloStar à l'aide d'un linge humide.

Néanmoins, ne faites pas tremper, ni laver ou lubrifier le stylo car cela risquerait de l'endommager.

Ne manipulez pas SoloStar avec précaution. Évitez toutes les situations où SoloStar pourrait être endommagé. Si vous pensez que votre SoloStar est endommagé, jetez-le et utilisez un nouveau stylo.

Distribué par MSD MAROC.
AMM N° : 268/19/DMP/21/NRQ.
P.P.V. : 437,00 DH.



6 118001 160495