

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVITE 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.

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0003320

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5340 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MOUARRIC BOUC HAIB

Date de naissance : 1953

Adresse :

Tél. : 0663517268

Total des frais engagés : A 87472 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 18/12/2013

Nom et prénom du malade : BOUC HAIB

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète

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 :

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
18/12/23		2	300 d.s.	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

18/12/23

2756,10

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

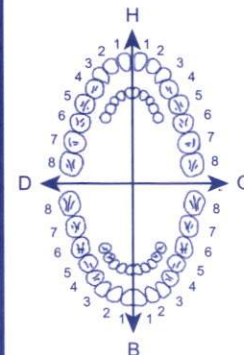
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

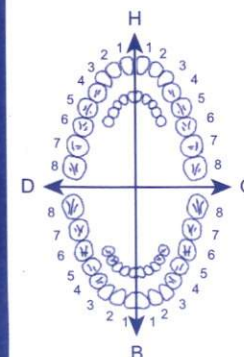
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr Khadija CHERKAOUI ZAHOUANI

ENDOCRINOLOGIE - DIABÉTOLOGIE
OBESITE - NUTRITION

Ex Médecin Chef du Centre Régional
de Diabétologie

Sur rendez-vous

د. خديجة الشركاوي زهواني

أخصائية أمراض السكري و أمراض الغدد
السمنة - التغذية

طبيبة رئيسة سابقا للمركز الجهوي
الأمراض السكري

Casablanca, le :

18 - 12 - 2023
NOUARI BOUKHAR
56,70 x 9

- Glynam 2 mg

390,00 x 2 y 3x

- galvus 50 3x

234,40 x 3

CO - ve 150/12

46,70

91 2
27 100
y 15 100

11,30

Vit C sans sucre

Both

T: 2756120

100, Résidence Al Ofok Bd. Oum Rabii - Oulfa - Hay Hassani - Casablanca Sur Rendez-vous

الهاتف: 06 31 89 60 35 - GSM: 05 22 89 79 34 - Tél: 05 22 89 79 34 - إقامة الأفق شارع أم الربيع - الألفة - الدار البيضاء

Co-Vepran

150 mg/12.5 mg, 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés

Irbésartan/Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés et dans quels cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
3. Comment prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?

Co-Vepran est une association de deux substances actives, l'irbésartan et l'hydrochlorothiazide.

L'irbésartan appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. L'irbésartan empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un effet relaxant au niveau des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

L'hydrochlorothiazide fait partie d'un groupe de médicaments (appelés diurétiques thiazidiques) qui favorisent l'élimination d'urine, diminuant de cette manière la pression artérielle.

Les deux principes actifs de Co-Vepran permettent ensemble de diminuer la pression artérielle de manière plus importante que s'ils avaient été pris seuls.

Co-Vepran est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle, lorsqu'un traitement par l'irbésartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul ne contrôle pas de façon adéquate votre pression artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan, ou à l'un des autres composants contenus dans Co-Vepran,
 - si vous êtes allergique (hypersensible) à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des sulfonamides,
 - si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Co-Vepran en début de grossesse – voir la rubrique grossesse),
 - si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves,
 - si vous avez des difficultés pour uriner,
 - si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de calcium.
- Co-Vepran ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents (de moins de 18 ans).
- si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par

Faites attention avec Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes,
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein,
- si vous souffrez de problèmes cardiaques,
- si vous souffrez de problèmes hépatiques,
- si vous souffrez d'un diabète,
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED),
- si vous souffrez d'hyperaldostérionisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium

134.30

GLYNORM® 0,5 mg, comprimés
GLYNORM® 1 mg, comprimés
GLYNORM® 2 mg, comprimés

Répaglinide

Boîtes de 30 et de 90

Veuillez 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament n'est pas 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Quel est ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?
3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?
4. Quelles sont les contre-indications éventuelles ?
5. Comment conserver GLYNORM, comprimés ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

GLYNORM est un antidiabétique oral contenant du repaglinide qui aide votre pancréas à produire un surplus plus d'insuline et donc à réduire votre taux de sucre (glucose) dans le sang.

Le diabète de type 2 est une maladie au cours de laquelle votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le taux de sucre dans votre sang ou au cours de laquelle votre corps ne répond pas normalement à l'insuline qu'il produit.

GLYNORM est utilisé pour contrôler le diabète de type 2 de l'adulte en complément initial lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne permettent pas à eux seuls de contrôler (ou de réduire) votre taux de sucre dans le sang. GLYNORM peut aussi être donné avec la metformine, un autre médicament pour le diabète.

Il a été démontré que le repaglinide diminue le taux de sucre dans le sang, permettant ainsi de prévenir les complications de votre diabète.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?

Ne prenez jamais GLYNORM :

- Si vous êtes allergique au repaglinide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez un diabète de type 1.
- Si le taux d'acide dans votre sang est augmenté (acidocétose diabétique).
- Si vous prenez du gemfibrozil (un médicament utilisé pour diminuer le taux élevé de graisses dans le sang).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre GLYNORM :

- Si vous avez des problèmes de foie. GLYNORM n'est pas recommandé chez les patients présentant une maladie hépatique modérée. GLYNORM ne doit pas être utilisé si vous avez une maladie hépatique sévère (voir Ne prenez jamais GLYNORM).
- Si vous avez des problèmes de reins. GLYNORM doit être pris avec prudence. Si vous allez subir une intervention chirurgicale importante ou si vous avez récemment souffert d'une infection ou maladie grave. Durant ces périodes, le contrôle de votre diabète peut ne pas être assuré.
- Si vous avez moins de 18 ans ou plus de 75 ans. L'utilisation de GLYNORM n'est pas recommandée pour les personnes dans ces tranches d'âge.

GLYNORM, comprimés avec de l'alcool

L'alcool peut modifier la capacité de GLYNORM à réduire le taux de sucre dans le sang. Faites attention aux signes d'hypoglycémie.

Grossesses et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Votre capacité à conduire ou à utiliser des machines peut être altérée si votre taux de sucre dans le sang est trop bas. Rappelez-vous que vous pouvez perdre le contrôle de votre véhicule si vous :

- avez souvent des hypos.
- avez peu ou pas de signes annonciateurs d'hypos.

3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

- La dose initiale habituelle est de 0,5 mg à prendre avant chaque repas principal. Analysez les comprimés avec un verre d'eau immédiatement avant ou jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal. La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 4 mg à prendre immédiatement avant ou jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal. Le dosage maximal recommandé est de 16 mg.

Ne prenez pas plus de GLYNORM que la dose recommandée par votre médecin. Si vous avez pris plus de GLYNORM, comprimés que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, votre taux de sucre dans le sang peut devenir trop bas et inclure une hypo. Voir rubrique 2. Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

Si vous oubliez de prendre GLYNORM, comprimés :

En cas d'oubli d'une dose, prenez la dose suivante normalement - ne doublez pas la dose.

Si vous arrêtez de prendre GLYNORM, comprimés :

Si vous arrêtez de prendre ce médicament, consultez votre médecin avant d'informations à votre médecin.

4. Quels sont les effets indésirables ?

Comme tous les médicaments, GLYNORM peut provoquer des effets indésirables, mais ils sont rares. Les effets indésirables les plus fréquents sont :



08195



GLYNORM® 0,5 mg, comprimés
GLYNORM® 1 mg, comprimés
GLYNORM® 2 mg, comprimés

Répaglinide
 Boîtes de 30 et de 90

Veuillez 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament n'est 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Quel est ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?
3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?
4. Quelles sont les contre-indications éventuelles ?
5. Comment conserver GLYNORM, comprimés ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Quel est ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

GLYNORM est un antidiabétique oral contenant du repaglinide qui aide votre pancréas à produire un surplus plus d'insuline et donc à réduire votre taux de sucre (glucose) dans le sang.

Le diabète de type 2 est une maladie au cours de laquelle votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le taux de sucre dans votre sang ou au cours de laquelle votre corps ne répond pas normalement à l'insuline qu'il produit.

GLYNORM est utilisé pour contrôler le diabète de type 2 de l'adulte en complément initial lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne permettent pas à eux seuls de contrôler (ou de réduire) votre taux de sucre dans le sang. GLYNORM peut aussi être donné avec la metformine, un autre médicament pour le diabète.

Il a été démontré que le repaglinide diminue le taux de sucre dans le sang, permettant ainsi de prévenir les complications de votre diabète.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?

- Si vous êtes allergique au repaglinide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez un diabète de type 1.
- Si le taux d'acide dans votre sang est augmenté (acidocétose diabétique).
- Si vous prenez du gemfibrozil (un médicament utilisé pour diminuer le taux élevé de graisses dans le sang).

Avertissements et précautions

- Si vous avez des problèmes de foie. GLYNORM n'est pas recommandé chez les patients présentant une maladie hépatique modérée. GLYNORM ne doit pas être utilisé si vous avez une maladie hépatique sévère (voir Ne prenez jamais GLYNORM).
- Si vous avez des problèmes de reins. GLYNORM doit être pris avec prudence. Si vous allez subir une intervention chirurgicale importante ou si vous avez récemment souffert d'une infection ou maladie grave. Durant ces périodes, le contrôle de votre diabète peut ne pas être assuré.
- Si vous avez moins de 18 ans ou plus de 75 ans, l'utilisation de GLYNORM n'est pas recommandée.

Le repaglinide n'a pas été étudié dans ces tranches d'âge.

GLYNORM, comprimés avec de l'alcool

L'alcool peut modifier la capacité de GLYNORM à réduire le taux de sucre dans le sang. Faites attention aux signes d'hypoglycémie.

Grossesses et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Vous ne devez pas prendre GLYNORM si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Votre capacité à conduire ou à utiliser des machines peut être altérée si votre taux de sucre dans le sang est bas ou si vous avez d'autres effets indésirables. Rappeler-vous que vous pouvez perdre le contrôle de votre véhicule si vous :

- avez souvent des hypos.
- avez peu ou pas de signes annonciateurs d'hypos.

3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

• La dose initiale habituelle est de 0,5 mg à prendre avant chaque repas principal. Analysez les comprimés avec un verre d'eau immédiatement avant ou jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal. La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 4 mg à prendre immédiatement avant ou jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal. La dose maximale recommandée est de 16 mg.

Ne prenez pas plus de GLYNORM que la dose recommandée par votre médecin.

Si vous avez pris plus de GLYNORM, comprimés que vous n'auriez dû :

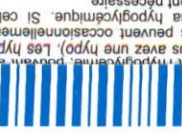
Si vous prenez trop de comprimés, votre taux de sucre dans le sang peut devenir trop bas et induire une hypo. Voir rubrique 2. Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

Si vous arrêtez de prendre GLYNORM, comprimés :

En cas d'oubli d'une dose, prenez la dose suivante normalement - ne doublez pas la dose.

4. Quels sont les effets indésirables ?

Comme tous les médicaments, GLYNORM peut provoquer des effets indésirables, mais ils sont rares.



08195

Le plus fréquemment observé est l'hypoglycémie. Les symptômes de l'hypoglycémie sont : faiblesse, transpiration, tremblements, palpitations, vision floue, maux de tête, sueurs, faiblesse, confusion, irritabilité, comportement anormal, perte de conscience ou coma hypoglycémique. Si cela survient, une assistance médicale immédiate est recommandée.

GLYNORM® 0,5 mg, comprimés
GLYNORM® 1 mg, comprimés
GLYNORM® 2 mg, comprimés

Répaglinide
 Boîtes de 30 et de 90

Veuillez 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament n'est 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Quel est ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?
3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?
4. Quelles sont les contre-indications éventuelles ?
5. Comment conserver GLYNORM, comprimés ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Quel est ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

GLYNORM est un **antidiabétique oral** contenant du **répaglinide** qui aide votre pancréas à produire un surplus plus d'insuline et donc à réduire votre taux de sucre (glucose) dans le sang.

Le **diabète de type 2** est une maladie au cours de laquelle votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le taux de sucre dans votre sang ou au cours de laquelle votre corps ne répond pas normalement à l'insuline qu'il produit.

GLYNORM est utilisé pour contrôler le diabète de type 2, de l'adulthood en complètement initie lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne permettent pas à eux seuls de contrôler (ou de réduire) votre taux de sucre dans le sang. GLYNORM peut aussi être donné avec la metformine, un autre médicament pour le diabète.

Il a été démontré que le répaglinide diminue le taux de sucre dans le sang, permettant ainsi de prévenir les complications de votre diabète.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?

- Si vous êtes **allergique** au répaglinide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez un **diabète de type 1**.
- Si le taux d'acide dans votre sang est augmenté (**acidocétose diabétique**).
- Si vous prenez du **gemfibrozil** (un médicament utilisé pour diminuer le taux élevé de graisses dans le sang).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre GLYNORM :

- Si vous avez des **problèmes de reins**. GLYNORM doit être pris avec prudence.
- Si vous allez subir une **intervention chirurgicale importante** ou si vous avez récemment souffert d'une **infection ou maladie grave**. Durant ces périodes, le contrôle de votre diabète peut ne pas être assuré.
- Si vous avez **moins de 18 ans ou plus de 75 ans**, l'utilisation de GLYNORM n'est pas recommandée.

Le répaglinide n'a pas été étudié dans ces tranches d'âge.

GLYNORM, comprimés avec de l'alcool

L'alcool peut modifier la capacité de GLYNORM à réduire le taux de sucre dans le sang. Faites attention aux signes d'hypoglycémie.

Grossesses et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Vous ne devez pas prendre GLYNORM si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Vous ne devez pas prendre GLYNORM si vous allaitez.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Votre capacité à conduire ou à utiliser des machines peut être altérée si votre taux de sucre dans le sang est bas ou si vous avez d'autres effets indésirables. Rappeler-vous que vous pourriez perdre le contrôle de votre véhicule si vous :

- avez souvent des hypos ;
- avez peu ou pas de signes annonciateurs d'hypos.

3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

• **La dose initiale habituelle** est de 0,5 mg à prendre avant chaque repas principal. Analysez les comprimés avec un verre d'eau immédiatement avant ou jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal.

La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 4 mg à prendre immédiatement avant ou jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal. La dose maximale recommandée est de 16 mg.

Ne prenez pas plus de GLYNORM que la dose recommandée par votre médecin.

Si vous avez pris plus de GLYNORM, comprimés que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, votre taux de sucre dans le sang peut devenir trop bas et inclure une hypo. Voir rubrique 2. Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

Si vous oubliez de prendre GLYNORM, comprimés :

En cas d'oubli d'une dose, prenez la dose suivante normalement - ne doublez pas la dose.

Si vous arrêtez de prendre GLYNORM, comprimés :

Si vous arrêtez de prendre ce médicament, consultez votre médecin avant d'arrêter.

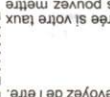
Si vous avez d'autres informations à votre avis, contactez votre médecin.

4. Quels sont les effets indésirables ?

Comme tous les médicaments, GLYNORM peut provoquer des effets indésirables, mais ils sont rares.



08195



GLYNORM® 0,5 mg, comprimés
GLYNORM® 1 mg, comprimés
GLYNORM® 2 mg, comprimés

Répaglinide
 Boîtes de 30 et de 90

Veuillez 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament n'est pas 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Quel est ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?
3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?
4. Quelles sont les contre-indications éventuelles ?
5. Comment conserver GLYNORM, comprimés ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Quel est ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

GLYNORM est un **antidiabétique oral** contenant du **répaglinide** qui aide votre pancréas à produire un surplus plus d'insuline et donc à réduire votre taux de sucre (glucose) dans le sang.

Le **diabète de type 2** est une maladie au cours de laquelle votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le taux de sucre dans votre sang ou au cours de laquelle votre corps ne répond pas normalement à l'insuline qu'il produit.

GLYNORM est utilisé pour contrôler le diabète de type 2, de l'adulthood en complètement initie lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne permettent pas à eux seuls de contrôler (ou de réduire) votre taux de sucre dans le sang. GLYNORM peut aussi être donné avec la metformine, un autre médicament pour le diabète.

Il a été démontré que le répaglinide diminue le taux de sucre dans le sang, permettant ainsi de prévenir les complications de votre diabète.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?

- Si vous êtes **allergique** au répaglinide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez un **diabète de type 1**.
- Si le taux d'acide dans votre sang est augmenté (**acidocétose diabétique**).
- Si vous prenez du gemfibrozil (un médicament utilisé pour diminuer le taux élevé de graisses dans le sang).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre GLYNORM :

- Si vous avez des **problèmes de reins**. GLYNORM doit être pris avec prudence.
- Si vous allez subir une **intervention chirurgicale importante** ou si vous avez récemment souffert d'une **infection ou maladie grave**. Durant ces périodes, le contrôle de votre diabète peut ne pas être assuré.
- Si vous avez **moins de 18 ans ou plus de 75 ans**, l'utilisation de GLYNORM n'est pas recommandée.

Le répaglinide n'a pas été étudié dans ces tranches d'âge.

GLYNORM, comprimés avec de l'alcool

L'alcool peut modifier la capacité de GLYNORM à réduire le taux de sucre dans le sang. Faites attention aux signes d'hypoglycémie.

Grossesses et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Vous ne devez pas prendre GLYNORM si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Votre capacité à conduire ou à utiliser des machines peut être altérée si votre taux de sucre dans le sang est bas ou si vous avez d'autres effets indésirables. Rappeler-vous que vous pouvez perdre le contrôle de votre véhicule si vous :

- avez souvent des hypos ;
- avez peu ou pas de signes annonciateurs d'hypos.

3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

• **La dose initiale habituelle** est de 0,5 mg à prendre avant chaque repas principal. Analysez les comprimés avec un verre d'eau immédiatement avant ou jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal.

La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 4 mg à prendre immédiatement avant ou jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal. La dose maximale recommandée est de 16 mg.

Ne prenez pas plus de GLYNORM que la dose recommandée par votre médecin.

Si vous avez pris plus de GLYNORM, comprimés que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, votre taux de sucre dans le sang peut devenir trop bas et induire une hypo. Voir rubrique 2. Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

Si vous oubliez de prendre GLYNORM, comprimés :

En cas d'oubli d'une dose, prenez la dose suivante normalement - ne doublez pas la dose.

Si vous arrêtez de prendre GLYNORM, comprimés :

Si vous arrêtez de prendre GLYNORM, comprimés, consultez votre médecin. Si vous avez d'autres informations à votre médecin, consultez-le.

4. Quels sont les effets indésirables ?

Comme tous les médicaments, GLYNORM peut provoquer des effets indésirables, mais ils sont rares.



08195



Le répaglinide est le plus puissant des hypoglycémisants connus. Si vous avez un diabète, vous devez être très attentif à votre alimentation et à votre activité physique. Si vous avez des symptômes de diabète, consultez votre médecin. Si vous avez des symptômes de diabète, consultez votre médecin. Si vous avez des symptômes de diabète, consultez votre médecin.

GLYNORM® 0,5 mg, comprimés
GLYNORM® 1 mg, comprimés
GLYNORM® 2 mg, comprimés

Répaglinide
 Boîtes de 30 et de 90

Veuillez 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament n'est pas 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Quel est ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?
3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?
4. Quelles sont les contre-indications éventuelles ?
5. Comment conserver GLYNORM, comprimés ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Quel est ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

GLYNORM est un **antidiabétique oral** contenant du **répaglinide** qui aide votre pancréas à produire un surplus plus d'insuline et donc à réduire votre taux de sucre (glucose) dans le sang.

Le **diabète de type 2** est une maladie au cours de laquelle votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le taux de sucre dans votre sang ou au cours de laquelle votre corps ne répond pas normalement à l'insuline qu'il produit.

GLYNORM est utilisé pour contrôler le diabète de type 2, de l'adulthood en complètement initie lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne permettent pas à eux seuls de contrôler (ou de réduire) votre taux de sucre dans le sang. GLYNORM peut aussi être donné avec la metformine, un autre médicament pour le diabète.

Il a été démontré que le répaglinide diminue le taux de sucre dans le sang, permettant ainsi de prévenir les complications de votre diabète.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?

- Si vous êtes **allergique** au répaglinide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez un **diabète de type 1**.
- Si le taux d'acide dans votre sang est augmenté (**acidocétose diabétique**).
- Si vous prenez du **gemfibrozil** (un médicament utilisé pour diminuer le taux élevé de graisses dans le sang).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre GLYNORM :

- Si vous avez des **problèmes de reins**. GLYNORM doit être pris avec prudence.
- Si vous allez subir une **intervention chirurgicale importante** ou si vous avez récemment souffert d'une **infection ou maladie grave**. Durant ces périodes, le contrôle de votre diabète peut ne pas être assuré.
- Si vous avez **moins de 18 ans ou plus de 75 ans**, l'utilisation de GLYNORM n'est pas recommandée.

Le répaglinide n'a pas été étudié dans ces tranches d'âge.

GLYNORM, comprimés avec de l'alcool

L'alcool peut modifier la capacité de GLYNORM à réduire le taux de sucre dans le sang. Faites attention aux signes d'hypoglycémie.

Grossesses et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Vous ne devez pas prendre GLYNORM si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Vous ne devez pas prendre GLYNORM si vous allaitez.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Votre capacité à conduire ou à utiliser des machines peut être altérée si votre taux de sucre dans le sang est bas ou si vous avez d'autres effets indésirables. Rappeler-vous que vous pouvez perdre le contrôle de votre véhicule si vous :

- avez souvent des hypos ;
- avez peu ou pas de signes annonciateurs d'hypos.

3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

• **La dose initiale habituelle** est de 0,5 mg à prendre avant chaque repas principal. Analysez les comprimés avec un verre d'eau immédiatement avant ou jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal.

La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 4 mg à prendre immédiatement avant ou jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal. La dose maximale recommandée est de 16 mg.

Ne prenez pas plus de GLYNORM que la dose recommandée par votre médecin.

Si vous avez pris plus de GLYNORM, comprimés que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, votre taux de sucre dans le sang peut devenir trop bas et induire une hypo. Voir rubrique 2. Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

Si vous oubliez de prendre GLYNORM, comprimés :

En cas d'oubli d'une dose, prenez la dose suivante normalement - ne doublez pas la dose.

Si vous arrêtez de prendre GLYNORM, comprimés :

Si vous arrêtez de prendre GLYNORM, comprimés, consultez votre médecin avant de reprendre le traitement.

4. Quels sont les effets indésirables ?

Comme tous les médicaments, GLYNORM peut provoquer des effets indésirables, mais ils sont rares.



08195



Le répaglinide est le plus efficace pour contrôler le diabète de type 2. Si vous avez une hypo, les hypoglycémies sont généralement faibles/modérées mais peuvent occasionnellement entraîner une perte de connaissance ou un coma hypoglycémique. Si cela survient, une assistance médicale est immédiatement recommandée.

GLYNORM® 0,5 mg, comprimés
GLYNORM® 1 mg, comprimés
GLYNORM® 2 mg, comprimés

Répaglinide
 Boîtes de 30 et de 90

Veuillez 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament n'est pas 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 aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Quel est ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?
3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?
4. Quelles sont les contre-indications éventuelles ?
5. Comment conserver GLYNORM, comprimés ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Quel est ce que GLYNORM, comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?

GLYNORM est un **antidiabétique oral** contenant du **répaglinide** qui aide votre pancréas à produire un surplus plus d'insuline et donc à réduire votre taux de sucre (glucose) dans le sang.

Le **diabète de type 2** est une maladie au cours de laquelle votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le taux de sucre dans votre sang ou au cours de laquelle votre corps ne répond pas normalement à l'insuline qu'il produit.

GLYNORM est utilisé pour contrôler le diabète de type 2, de l'adulthood en complètement initie lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne permettent pas à eux seuls de contrôler (ou de réduire) votre taux de sucre dans le sang. GLYNORM peut aussi être donné avec la metformine, un autre médicament pour le diabète.

Il a été démontré que le répaglinide diminue le taux de sucre dans le sang, permettant ainsi de prévenir les complications de votre diabète.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLYNORM, comprimés ?

- Ne prenez jamais GLYNORM :**
- Si vous êtes **allergique** au répaglinide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
 - Si vous avez un **diabète de type 1**.
 - Si le taux d'acide dans votre sang est augmenté (**acidocétose diabétique**).
 - Si vous prenez du **gemfibrozil** (un médicament utilisé pour diminuer le taux élevé de graisses dans le sang).

Avertissements et précautions

- Si vous avez des **problèmes de reins**, GLYNORM doit être pris avec prudence.
- Si vous allez subir une **intervention chirurgicale importante** ou si vous avez récemment souffert d'une **infection ou maladie grave**. Durant ces périodes, le contrôle de votre diabète peut ne pas être assuré.
- Si vous avez **moins de 18 ans ou plus de 75 ans**, l'utilisation de GLYNORM n'est pas recommandée.
- Le répaglinide n'est pas étudié dans ces tranches d'âge.

Si vous avez des **problèmes de reins**, GLYNORM doit être pris avec prudence. Si vous avez une **maladie hépatique sévère** (voir Ne prenez jamais GLYNORM), GLYNORM ne doit pas être utilisé.

GLYNORM, comprimés avec de l'alcool

L'alcool peut modifier la capacité de GLYNORM à réduire le taux de sucre dans le sang. Faites attention aux signes d'hypoglycémie.

Grossesses et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Vous ne devez pas prendre GLYNORM si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Votre capacité à conduire ou à utiliser des machines peut être altérée si votre taux de sucre dans le sang est bas ou si vous avez d'autres effets indésirables.

3. Comment prendre GLYNORM, comprimés ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

- La dose initiale habituelle est de 0,5 mg à prendre avant chaque repas principal. Analysez les comprimés avec un verre d'eau immédiatement avant ou jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal. La dose peut être augmentée par votre médecin jusqu'à 4 mg à prendre immédiatement avant jusqu'à 30 minutes avant chaque repas principal. La dose maximale recommandée est de 16 mg.

Ne prenez pas plus de GLYNORM que la dose recommandée par votre médecin.

Si vous avez pris plus de GLYNORM, comprimés que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, votre taux de sucre dans le sang peut devenir trop bas et inclure une hypo. Voir rubrique 2. Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

Si vous oubliez de prendre GLYNORM, comprimés :

En cas d'oubli d'une dose, prenez la dose suivante normalement - ne doublez pas la dose.

Si vous arrêtez de prendre GLYNORM, comprimés :

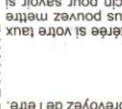
Si vous arrêtez de prendre GLYNORM, consultez votre médecin.

4. Quels sont les effets indésirables ?

Comme tous les médicaments, GLYNORM peut provoquer des effets indésirables, mais ils sont rares.



08195



ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLŌPURINOL

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 des effets indésirables deviennent graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Qu'est-ce que cette notice :

1. Ce que ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC, comprimés ?

3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Quelles sont les informations supplémentaires.

QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL

Le médicament ZYLORIC contient un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en diminuant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme, ce qui permet de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. L'allopurinol est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité d'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte, de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes.

LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

Si vous êtes informé(e) d'une intolérance à certains sucres, consultez votre médecin.
ZYLORIC, comprimé :
Ce médicament est indiqué à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit.

Il est contre-indiqué chez les enfants de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).
Il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions :

Avant de prendre ce médicament, informez votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
Si vous avez des problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).

Si vous avez une origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
Si vous avez des problèmes de thyroïde.

Prenez une particulière attention avec ZYLORIC, comprimé :
Les éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant du ZYLORIC. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent associées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, et des symptômes ressemblant à la grippe. L'éruption peut évoluer vers la formation de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'herpès ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunitaire (immunosuppresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des diurétiques (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulants), comme la warfarine
- Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc déconseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un verre d'eau après les repas.

Posologie

La posologie recommandée est de 300 mg par jour.

Vous commencerez généralement avec 300 mg par jour.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre médecin vous prescrit une posologie inférieure, il vous indiquera la prise de votre médicament. Si vous prenez votre médicament pendant une semaine, votre médecin pourra vous indiquer la prise de votre médicament.

Si vous devez être pris immédiatement, votre médecin pourra vous indiquer la prise de votre médicament.

Utilisation chez les enfants (âgés)

Les posologies habituelles sont de 10 mg par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après les repas.

LOT 231735
EXP 05 2027
PPV 46.70 DH

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus® 50 mg

Comprimé. Boîte de 60

Vildagliptine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Galvus ?
3. Comment prendre Galvus ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il utilisé ?

Galvus est un médicament indiqué dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Il est prescrit lorsque la maladie ne peut pas être traitée uniquement par un régime et de l'activité physique. Il contient le principe actif vildagliptine qui a pour propriété d'abaisser la glycémie (taux de sucre dans le sang).

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite par votre organisme peut être altéré. L'insuline est une substance (sécritée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre ce qui a pour effet d'augmenter la glycémie. Galvus stimule la production d'insuline par le pancréas et diminue la production de glucagon. Il aide donc au contrôle de la glycémie. Votre médecin peut en association avec l'insuline dans le b

Selon prescription



6118001031030

Galvus® 50 mg

Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 DH

Co-Vepran

150 mg/12.5 mg, 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés
Irbésartan/Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés et dans quels cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
3. Comment prendre Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISES ?

Co-Vepran est une association de deux substances actives, l'irbésartan et l'hydrochlorothiazide.

L'irbésartan appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. L'irbésartan empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un effet relaxant au niveau des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

L'hydrochlorothiazide fait partie d'un groupe de médicaments (appelés diurétiques thiazidiques) qui favorisent l'élimination d'urine, diminuant de cette manière la pression artérielle.

Les deux principes actifs de Co-Vepran permettent ensemble de diminuer la pression artérielle de manière plus importante que s'ils avaient été pris seuls.

Co-Vepran est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle, lorsqu'un traitement par l'irbésartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul ne contrôle pas de façon adéquate votre pression artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan, ou à l'un des autres composants contenus dans Co-Vepran,
 - si vous êtes allergique (hypersensible) à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des sulfonamides,
 - si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Co-Vepran en début de grossesse - voir la rubrique grossesse),
 - si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves,
 - si vous avez des difficultés pour uriner,
 - si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de ta
- Co-Vepran ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents (de moins d
- si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes

Faites attention avec Co-Vepran 150 mg/12.5 mg ; 300 mg/12.5 mg et 300 mg/25 mg, comprimés pelliculés

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes,
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein,
- si vous souffrez de problèmes cardiaques,
- si vous souffrez de problèmes hépatiques,
- si vous souffrez d'un diabète,
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED),
- si vous souffrez d'hyperaldostéronisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone qui

134130



Vita C 1000®

(Acide ascorbique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 10

VITA C 1000®, Comprimés effervescents : Boîte de 20 (2 tubes de 10)

VITA C 1000® SANS SUCRE, Comprimés effervescents : Boîte de 10

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

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

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents et dans quel cas sont-ils utilisés ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?

3. Comment prendre VITA C 1000® Comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver VITA C 1000® Comprimés effervescents et VITA C 1000® SANS SUCRE Comprimés effervescents ?

6. Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ACIDE ASCORBIQUE (VITAMINE C), NON ASSOCIÉE - code ATC : A11GA01.

- Indications thérapeutiques

Ce médicament contient de la vitamine C.

Il est indiqué dans les états de fatigue passagers de l'adulte et de l'enfant de plus de 15 ans.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 1 mois de traitement.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VITA C 1000® COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ET VITA C 1000® SANS SUCRE COMPRIMÉS EFFERVESCENTS ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents.

- Ne prenez jamais VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Contre-indications)

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes atteint de phénylcétosurie (maladie héréditaire dénotée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame (VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents)

- Si vous présentez une insuffisance rénale sévère (défaillance grave des fonctions du rein)

- Si vous présentez ou avez présenté des calculs rénaux

- Si vous avez des calculs d'oxalate de calcium (hyperoxalurie)

- Si vous avez moins de 15 ans

- Faites attention avec VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VITA C 1000® comprimés effervescents ou VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents.

• VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents et VITA C 1000® comprimés effervescents

• Si votre fatigue s'accroît ou persiste après 1 mois de traitement ou si elle s'accompagne de manifestations inhabituelles, prenez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

• En raison d'un effet légèrement stimulant, il est souhaitable de ne pas prendre la vitamine C en fin de journée.

• Prendre en compte les apports en vitamines et minéraux issus d'autres sources comme les médicaments, les aliments enrichis et les compléments alimentaires (risque de surdosage).

• La vitamine C augmente l'absorption du fer par votre organisme. En d'hémochromatose (maladie héréditaire se caractérisant par une surcharge en fer), adressez-vous à votre médecin car l'utilisation de ce médicament doit faire l'objet de précautions strictes.

• La vitamine C doit être utilisée avec prudence en cas de déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées en vitamine C (supérieure à 1 gramme par jour) favorisent le risque d'apparition d'une anémie hémolytique (destruction des globules rouges).

• La vitamine C peut fausser les résultats de certaines analyses biologiques notamment de tests de contrôle du glucose sanguin et urinaire, avertissez votre médecin si des tests sont prévus.

• VITA C 1000® comprimés effervescents

• Ce médicament contient 307 mg de sodium par comprimé effervescent. Prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire et sodique.

• En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne peut être administré chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient 441,5 mg de saccharose par comprimé effervescent dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

• Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé S E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

• VITA C 1000® SANS SUCRE comprimés effervescents

• Ce médicament contient 377,3 mg de sodium par comprimé effervescent. Prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire et sodique.

• Ce médicament contient 2,24 mg d'aspartame par comprimé effervescent. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétosurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.

• Ce médicament contient un agent colorant azoïque (Jaune orangé S E110) et peut provoquer des réactions allergiques.

- Enfants et adolescents

Sans objet.

- Prises d'autres médicaments

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou prenez

pourriez prendre tout autre mé

Ce médicament contient d

contient. Ne les associez p

conseillées.

- Aliments et boissons (Inter

Prendre en compte les apports

enrichis et des compléments ;

- Utilisation pendant la grossesse

Si vous êtes enceinte ou qu

planifiez une grossesse, dema

de prendre ce médicament.

Grossesse

Par mesure de précaution, il e

pendant la grossesse.

Allaitement

La vitamine C passe dans le lait m

sur les effets de la vitamine C chez les v

il est préférable d'éviter l'utilisation de la vitamine C, pen

Vita C 1000®

PPV 15DH30
EXP 04/2026
LOT 34037 12



UN

TIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**Dénomination du médicament :****Galvus® 50 mg**

Comprimé. Boîte de 60

Vildagliptine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Galvus ?
3. Comment prendre Galvus ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il utilisé ?

Galvus est un médicament indiqué dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Il est prescrit lorsque la maladie ne peut pas être traitée uniquement par un régime et de l'activité physique. Il contient le principe actif vildagliptine qui a pour propriété d'abaisser la glycémie (taux de sucre dans le sang).

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'effet de l'insuline produite par votre organisme peut être altéré. L'insuline est une substance (sécritée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang en particulier après les repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre ce qui a pour effet d'augmenter le taux de sucre dans le sang. Galvus stimule la production d'insuline et diminue la production de glucagon, ce qui aide au contrôle de la glycémie. Votre médecin peut vous prescrire Galvus en association avec un autre médicament ou l'insuline dans le but de contrôler votre glycémie. Selon prescription du médecin.



6118001031030

Galvus® 50 mg

Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 DH