

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR CTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## **ditions 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.

## **armacie :**

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## **diologie 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.

## **éducation :**

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.

## **ntaire :**

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## **ladie 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

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](http://www.mupras.com)

## **Déclaration de Maladie : N° P19- 0011375**

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### **Cadre réservé à l'adhérent (e)**

Matricule : **1864**

Société : **R - A - M**

Actif

Pensionné(e)

Autre : **RETRAITÉ**

Nom & Prénom : **KOUTANI - MED**

Date de naissance :

Adresse : **CITE HASSANI RAJA 528 N° 947 CASA**

Tél. **0522891944** Total des frais engagés : ..... Dhs

### **Cadre réservé au Médecin**

Cachet du médecin :

**Dr. laïla BENNOUNA**  
Médecine Gle. Echographie  
Nutrition  
7, RDC Rue 11 Mly, Thami Mzola  
Casablanca Tél. : 05 22 98 72

Date de consultation : **03/07/2010**

Nom et prénom du malade : **Na Dede Fatima** Age : .....

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 : .....

Le : ..... / ..... / .....

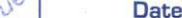
Signature de l'adhérent(e) : **Na Dede Fatima**

**VOLET ADHÉRENT**

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
03/07/2020	C		200 -	Dr. Aïcha BENNOUINA Médecin Général. Echographie Néonatalogie Av. Thami M'barek 72 Signature

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Dr. M. N. A. - Rue Casablanca 16, Ang. Ed. Khoury - Casablanca Tel. : 05 22 89 50 95   PARIS - 10 Casablanca Tel. 05 22 89 09 85	03/07/2020	Pharmacie M. N. A. Dr. M. N. A. - Rue Casablanca 16, Ang. Ed. Khoury - Casablanca Tel. : 05 22 89 50 95  Hay Hassan - Casablanca Tel. : 05 22 73 50 50  180, 10

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

## AUXILIAIRES MEDICAUX

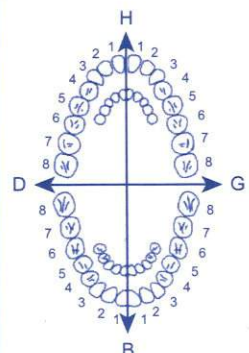
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....
	.....					.....

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

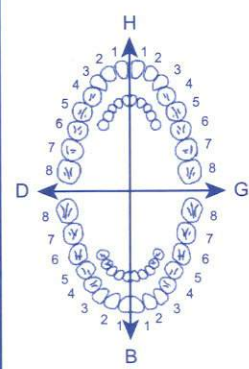
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l



O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	C
00000000	00000000
35533411	11433553



## **[Création, remont, adjonction]**

Fonctionnel. Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION**

## COEFFICIENT DES TRAVAUX

## MONTANTS DES SOINS

DEBUT  
D'EXECUTION

FIN  
D'EXECUTION

## Coefficient des travaux

## MONTANTS DES SOINS

DATE DU  
DEVIS

DATE DE  
L'EXECUTION

Médecine de Travail

D U Diabétologie

D U Gynécologie

D U Nutrition - Obésité

Programme d'Amincissement Spécialisé

الطب العام - الفحص بالصدى

طب الشغل

داء السكري

أمراض النساء

التغدية

تخسيس الوزن بآلات متخصصة

صيغة العنصر  
Pharmacie MENJRA  
Dr. Dr. Dr. Samir  
16, Angle El Bajou Sinaâ Rue 4  
Tel. 05 22 89 50 05  
Hay Hassani Casablanca

Casablanca le : 03/07/20 الدار البيضاء في:

$$2 \times 90 = 180$$

~~EMKA~~ on call plus  
Casablanca  
Tél: 05 22 89 00 00

Kassef  
Fatima

$$= 19,90 \times 3$$

~~Pharmacie MENJRA~~  
Dr. Dr. Dr. Samir  
16, Angle El Bajou Sinaâ Rue 4  
Tel. 05 22 89 50 05  
Hay Hassani Casablanca

Ado 1g 1/2 - 1/2 - 1/2 / 03 mois.

$$149,60$$

- D Cure F

1amp 15. 2mns  
- pris 1amp 1moy Bmoys  
- Bra 20 20

$$40,80$$

1gel h le Dr. LAILA BENNOUNA  
Médecine Gle. Echographie  
Nutrition  
7, Rue 11 Mly. Thami Mazola  
Casablanca - Tél.: 05 22 93 31 72

05.22.93.31.72، الطابق السفلي، زنقة 11، مولاي التهامي - مازولا - الدار البيضاء - الهاتف:

7, rez-de-chaussée, Angle Moulay thami et Rue 11 - Mazola - Casablanca - Tél: 0522.93.31.72

E-mail: centre.bennouna@gmail.com - ICE: 001876772000053

154.30 D'amicron 30 S.V.  
- 1cp 6 matin 103mls  
- Codral 20 S.V.  
- 99.2 1 gelki 2x

~~Dr. Saïda BENNOUÑA~~  
Médecine Gle. Echographie  
Nutrition  
7, Rue 11 Milia, Thouria Mazola  
Casablanca Tel.: 05 22 93 34 72

~~Pharmacie MENJRA~~  
Dr. MENJRA Samir  
16, Anglo Egi. Snaâ Rue 4  
HayHassani - Casablanca  
Tel.: 05 22 89 50 05

~~T<sub>2</sub> 356,20~~

~~Pharmacie MENJRA~~  
Dr. MENJRA Samir  
16, Anglo Egi. Snaâ Rue 4  
HayHassani - Casablanca  
Tel.: 05 22 89 50 05

# ADO®

## Metformine

### Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

### Composition :

#### ADO® 1000 mg

Metformine chlorhydrate ..... 1000mg  
(soit en metformine780mg)

Excipients q.s.p..... comprimé

#### ADO® 850 mg

Metformine chlorhydrate ..... 850mg  
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p..... 1 comprimé

#### ADO® 500 mg

Metformine chlorhydrate ..... 500mg  
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p..... 1 comprimé

### Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

### Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

### Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétotique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aigues susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste, iodés,
- Maladie aigüe ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aigue,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

### Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les meglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la respiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),

- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Grossesse et allaitement :

#### Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

### Allaitement :

L'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par la metformine.

### Conducteur et utilisateur de machines :

La metformine en monothérapie n'entraîne pas d'hypoglycémie et n'a donc pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, il convient d'attirer l'attention du patient sur les risques de survenue d'hypoglycémie lorsqu'en metformine est utilisée en association avec d'autres antidiabétiques (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les meglitinides).

### Effets indésirables :

Comme tous médicaments ADO® est susceptible d'avoir des effets plus ou moins gênant, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10) :

Troubles gastro-intestinaux, notamment nausées, vomissements, diarrhée, douleurs abdominales et perte d'appétit. Ces effets indésirables surviennent le plus souvent lors de l'instauration du traitement, et régressent spontanément dans la plupart des cas. Pour les prévenir, il est recommandé d'administrer la metformine en 2 ou 3 prises dans la journée, au cours ou à la fin des repas. Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre ADO® et consultez votre médecin. Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10) : perturbation du goût. Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10000) : acidose lactique, réactions cutanées comme érythème, prurit, urticaire. Baisse du taux de la vitamine B12 dans le sang. cas isolés d'anomalies des tests de la fonction hépatique ou hépatique disparaissant à l'arrêt du traitement par la metformine.

### Posologie et mode d'administration :

Respectez la posologie indiquée par votre médecin, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Adultes

#### En monothérapie ou en association avec d'autres antidiabétiques oraux

- La posologie initiale habituelle est de 500 mg ou de 850 mg de chlorhydrate de metformine, 2 ou 3 fois par jour, administrés au cours ou à la fin des repas.

- Au bout de 10 à 15 jours, la posologie sera adaptée en fonction de la glycémie. Une augmentation progressive de la posologie peut permettre d'améliorer la tolérance gastro-intestinale.

La dose maximale recommandée de chlorhydrate de metformine est de 3 g/jour, en 3 prises distinctes.

- Si une substitution à un autre antidiabétique oral est envisagée, il convient d'arrêter le traitement précédent, et de le substituer par la metformine à la posologie indiquée ci-dessus.

En association avec l'insuline

La metformine et l'insuline peuvent être associées afin d'obtenir un meilleur contrôle glycémique.

La posologie initiale habituelle de chlorhydrate de metformine est de 500 mg ou de 850 mg, 2 ou 3 fois

19,90

- La posologie initiale habituelle est de 500 mg ou de 850 mg de chlorhydrate de metformine 1 fois par jour, administrés au cours ou à la fin des repas.

Après 10 à 15 jours, la posologie doit être ajustée en fonction de la glycémie. Une augmentation progressive de la posologie peut permettre d'améliorer la tolérance gastro-intestinale. La dose maximale recommandée de metformine est de 2 g/jour, en 2 ou 3 prises.

### Mode d'administration :

- A avaler avec un verre d'eau

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin à jeun (au petit déjeuner).

- Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au dîner).

- Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le midi (au déjeuner), et une le soir (au dîner). Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que l'effet de l'ADO® sont trop forts ou faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ADO® que vous n'auriez dû :

- Si vous avez pris plus de ADO® que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer.

- Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

### Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

#### Si vous oubliez de prendre ADO® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante au moment habituel.

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Tableau A (liste I).

# ADO®

## Metformine

### Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

### Composition :

#### ADO® 1000 mg

Metformine chlorhydrate ..... 1000mg  
(soit en metformine780mg)

Excipients q.s.p..... comprimé

#### ADO® 850 mg

Metformine chlorhydrate ..... 850mg  
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p..... 1 comprimé

#### ADO® 500 mg

Metformine chlorhydrate ..... 500mg  
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p..... 1 comprimé

### Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

### Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

### Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétotique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aigues susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste, iodés,
- Maladie aigüe ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aigue,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

### Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les meglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la respiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),

- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme), - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Grossesse et allaitement :

#### Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

### Allaitement :

L'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par la metformine.

### Conducteur et utilisateur de machines :

La metformine en monothérapie n'entraîne pas d'hypoglycémie et n'a donc pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, il convient d'attirer l'attention du patient sur les risques de survenue d'hypoglycémie lorsqu'en metformine est utilisée en association avec d'autres antidiabétiques (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les meglitinides).

### Effets indésirables :

Comme tous médicaments ADO® est susceptible d'avoir des effets plus ou moins gênant, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10) :

Troubles gastro-intestinaux, notamment nausées, vomissements, diarrhée, douleurs abdominales et perte d'appétit. Ces effets indésirables surviennent le plus souvent lors de l'instauration du traitement, et régressent spontanément dans la plupart des cas. Pour les prévenir, il est recommandé d'administrer la metformine en 2 ou 3 prises dans la journée, au cours ou à la fin des repas. Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre ADO® et consultez votre médecin. Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10) : perturbation du goût. Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10000) : acidose lactique, réactions cutanées comme érythème, prurit, urticaire. Baisse du taux de la vitamine B12 dans le sang. cas isolés d'anomalies des tests de la fonction hépatique ou hépatique disparaissant à l'arrêt du traitement par la metformine.

### Posologie et mode d'administration :

Respectez la posologie indiquée par votre médecin, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Adultes

#### En monothérapie ou en association avec d'autres antidiabétiques oraux

- La posologie initiale habituelle est de 500 mg ou de 850 mg de chlorhydrate de metformine, 2 ou 3 fois par jour, administrés au cours ou à la fin des repas.

- Au bout de 10 à 15 jours, la posologie sera adaptée en fonction de la glycémie. Une augmentation progressive de la posologie peut permettre d'améliorer la tolérance gastro-intestinale.

La dose maximale recommandée de chlorhydrate de metformine est de 3 g/jour, en 3 prises distinctes.

- Si une substitution à un autre antidiabétique oral est envisagée, il convient d'arrêter le traitement précédent, et de le substituer par la metformine à la posologie indiquée ci-dessus.

En association avec l'insuline

La metformine et l'insuline peuvent être associées afin d'obtenir un meilleur contrôle glycémique.

La posologie initiale habituelle de chlorhydrate de metformine est de 500 mg ou de 850 mg, 2 ou 3 fois

19,90

- La posologie initiale habituelle est de 500 mg ou de 850 mg de chlorhydrate de metformine 1 fois par jour, administrés au cours ou à la fin des repas.

Après 10 à 15 jours, la posologie doit être ajustée en fonction de la glycémie. Une augmentation progressive de la posologie peut permettre d'améliorer la tolérance gastro-intestinale. La dose maximale recommandée de metformine est de 2 g/jour, en 2 ou 3 prises.

### Mode d'administration :

- A avaler avec un verre d'eau

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin à jeun (au petit déjeuner).

- Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au dîner).

- Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le midi (au déjeuner), et une le soir (au dîner). Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que l'effet de l'ADO® sont trop forts ou faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ADO® que vous n'auriez dû:

- Si vous avez pris plus de ADO® que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer.

- Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

### Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

#### Si vous oubliez de prendre ADO® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante au moment habituel.

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS. Tableau A (liste I).

# ADO®

## Metformine

### Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

### Composition :

#### ADO® 1000 mg

Metformine chlorhydrate ..... 1000mg  
(soit en metformine780mg)

Excipients q.s.p..... comprimé

#### ADO® 850 mg

Metformine chlorhydrate ..... 850mg  
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p..... 1 comprimé

#### ADO® 500 mg

Metformine chlorhydrate ..... 500mg  
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p..... 1 comprimé

### Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

### Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

### Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétotique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aigues susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste, iodés,
- Maladie aigüe ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aigue,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

### Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les meglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la respiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),

- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme), - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Grossesse et allaitement :

#### Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

### Allaitement :

L'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par la metformine.

### Conducteur et utilisateur de machines :

La metformine en monothérapie n'entraîne pas d'hypoglycémie et n'a donc pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, il convient d'attirer l'attention du patient sur les risques de survenue d'hypoglycémie lorsqu'en metformine est utilisée en association avec d'autres antidiabétiques (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les meglitinides).

### Effets indésirables :

Comme tous médicaments ADO® est susceptible d'avoir des effets plus ou moins gênant, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10) :

Troubles gastro-intestinaux, notamment nausées, vomissements, diarrhée, douleurs abdominales et perte d'appétit. Ces effets indésirables surviennent le plus souvent lors de l'instauration du traitement, et régressent spontanément dans la plupart des cas. Pour les prévenir, il est recommandé d'administrer la metformine en 2 ou 3 prises dans la journée, au cours ou à la fin des repas. Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre ADO® et consultez votre médecin. Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10) : perturbation du goût. Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10000) : acidose lactique, réactions cutanées comme érythème, prurit, urticaire. Baisse du taux de la vitamine B12 dans le sang. cas isolés d'anomalies des tests de la fonction hépatique ou hépatique disparaissant à l'arrêt du traitement par la metformine.

### Posologie et mode d'administration :

Respectez la posologie indiquée par votre médecin, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Adultes

#### En monothérapie ou en association avec d'autres antidiabétiques oraux

- La posologie initiale habituelle est de 500 mg ou de 850 mg de chlorhydrate de metformine, 2 ou 3 fois par jour, administrés au cours ou à la fin des repas.

- Au bout de 10 à 15 jours, la posologie sera adaptée en fonction de la glycémie. Une augmentation progressive de la posologie peut permettre d'améliorer la tolérance gastro-intestinale.

La dose maximale recommandée de chlorhydrate de metformine est de 3 g/jour, en 3 prises distinctes.

- Si une substitution à un autre antidiabétique oral est envisagée, il convient d'arrêter le traitement précédent, et de le substituer par la metformine à la posologie indiquée ci-dessus.

En association avec l'insuline

La metformine et l'insuline peuvent être associées afin d'obtenir un meilleur contrôle glycémique.

La posologie initiale habituelle de chlorhydrate de metformine est de 500 mg ou de 850 mg, 2 ou 3 fois

19,90

- La posologie initiale habituelle est de 500 mg ou de 850 mg de chlorhydrate de metformine 1 fois par jour, administrés au cours ou à la fin des repas.

Après 10 à 15 jours, la posologie doit être ajustée en fonction de la glycémie. Une augmentation progressive de la posologie peut permettre d'améliorer la tolérance gastro-intestinale. La dose maximale recommandée de metformine est de 2 g/jour, en 2 ou 3 prises.

### Mode d'administration :

- A avaler avec un verre d'eau

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin à jeun (au petit déjeuner).

- Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au dîner).

- Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le midi (au déjeuner), et une le soir (au dîner). Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que l'effet du ADO® sont trop forts ou faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de ADO® que vous n'auriez dû:

- Si vous avez pris plus de ADO® que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer.

- Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

### Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

#### Si vous oubliez de prendre ADO® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante au moment habituel.

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS. Tableau A (liste I).

# COSTAL®

10, 20  
et 40 mg

Boîtes de 10 et 30  
comprimés pelliculés  
(DCI : Atorvastatine)

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.

#### COMPOSITION DU MEDICAMENT :

	COSTAL® 10 mg	COSTAL® 20 mg	COSTAL® 40 mg
Atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
Équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipient : Pharmasorb® régular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry (blanc II), éthanol 96% et eau purifiée ..... qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notable : lactose monohydrate.

#### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

COSTAL® comprimés pelliculés appartiennent à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

#### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, COSTAL®, comprimés pelliculés peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

#### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais COSTAL®, comprimés pelliculés :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à COSTAL®, comprimés pelliculés ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

#### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec COSTAL®, comprimés pelliculés:

Si vous présentez l'une des situations suivantes, COSTAL®, comprimés pelliculés peut ne pas être adapté pour vous si :

- vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- vous avez des problèmes aux reins.
- l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate).
- vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool.
- vous avez des antécédents de maladie du foie.

#### CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est indépendante de ce médicament.

#### POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT :

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous devrez poursuivre pendant toute la durée du traitement.

La posologie initiale habituelle de COSTAL® est de 10 mg en une prise par jour chez les enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de COSTAL® est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

Les comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés doivent être avalés entiers avec un verre de eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans repas. Évitez de coucher avec des comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés dans votre comprimé tous les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par COSTAL®, comprimés pelliculés est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de COSTAL®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

#### SURDOSE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de COSTAL® que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

#### INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

#### RISQUE DE SYNDROME DE SEVAGE :

Si vous arrêtez de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, COSTAL®, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

#### Rare affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge peut provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires, associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

#### Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hémorragies peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

#### Autres effets indésirables éventuels de COSTAL®, comprimés pelliculés

#### Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez.
- Réactions allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.
- Mauv. de tête.
- Nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.

LOT : 191898

UT AV : 12/2022

PPV:99,00 DH

LOT :

**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 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. (Cf. «Effets indésirables»).

- si vous buvez de l'alcool
- si vous prenez d'autres médicaments
- si vous prenez de trop de médicaments
- si vous souffrez de troubles de la glande thyroïdienne, de la thyrotoxicose
- si votre fonction rénale est altérée

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Mauvaise tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigues, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction altérés, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

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

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

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

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé.

Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissants sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

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

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin, si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum) (Cf. «Interactions médicamenteuses et autres interactions»), ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau très sèche qui dérange, infections de la peau et performances réduites.

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

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que les médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluorquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucosé-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

**Enfants**

DIAMICRON 30 mg n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

**Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée**

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

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

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

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

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

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

54,30

même temps,  
ctionnels de la  
en,

# Prazol® 20

oméprazole

PPV : 52DH80  
PER : 08/22  
LOT : J494-3

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.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI) ..... 20 mg  
Excipients qsp ..... 1 gélule

## FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.

- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

### Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

### Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéruseuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



MINUTE

en 1

REMBOURSE

1130389401

## On Call® Plus

Blood Glucose Test Strips

REF G133-118



Info Pharma  
Distributeur exclusif

ACON®

ACON Laboratories, Inc.  
10125 Mesa Rim Road  
San Diego, CA 92121, USA  
[www.acondiabetescare.com](http://www.acondiabetescare.com)

EC | REP

MDSS GmbH  
Schiffgraben 41  
30175 Hannover, Germany



IND



## On Call® Plus

Blood Glucose Test Strips

### Français

Bandelettes de Glycémie  
Pour mesurer la glycémie dans le sang  
total en utilisant les glucomètres On Call®  
Plus et On Call® EZ II.

Un usage individuel et professionnel.

### Contenu:

- 25 Bandelettes
- Carte à Puce
- Mode d'Emploi

### Русский

#### Тест-полоски

Для определения глюкозы в цельной  
крови с использованием глюкометров  
On Call® Plus и On Call® EZ II.

Для самодиагностики и  
профессионального использования.

#### Упаковка содержит:

- 25 Тест-полоски
- кодовую пластинку
- Инструкцию-вкладыш

## On Call® Plus

Blood Glucose Test Strips

### العربية

أشعلت المقص  
المقص السكر في الدم الكامل باستخدام جهاز المقياس  
On Call® EZ II, On Call® Plus  
المقص الثاني والأخير المباقي.

### المحتويات:

- 25 أشرطة الفحص
- رقيقة الكرد
- نشرة الخدمة

LOT 1690886

2021-10-21

25

For testing glucose in whole blood  
using the On Call® Plus and  
On Call® EZ II blood  
glucose meters.  
For self testing and  
professional use.



Contents:  
25 Test Strips  
Code Chip  
Package Insert



0123

© 2017 ACON Laboratories, Inc.



6 82607 53590 3

### INFO PHARMA

10, Rue Boulmane Bourgogne

Casablanca 20040 Morocco

Tel: + 212 5 22 22 34 07

+ 212 5 22 12 55

Fax: + 212 5 47 45 92

MINUTE

en 1

REMBOURSE

1130389401

## On Call® Plus

Blood Glucose Test Strips

REF G133-118



Info Pharma  
Distributeur exclusif

ACON®

ACON Laboratories, Inc.  
10125 Mesa Rim Road  
San Diego, CA 92121, USA  
[www.acondiabetescare.com](http://www.acondiabetescare.com)

EC | REP

MDSS GmbH  
Schiffgraben 41  
30175 Hannover, Germany



IND



## On Call® Plus

Blood Glucose Test Strips

### Français

Bandelettes de Glycémie  
Pour mesurer la glycémie dans le sang  
total en utilisant les glucomètres On Call®  
Plus et On Call® EZ II.

Un usage individuel et professionnel.

### Contenu:

- 25 Bandelettes
- Carte à Puce
- Mode d'Emploi

### Русский

#### Тест-полоски

Для определения глюкозы в цельной  
крови с использованием глюкометров  
On Call® Plus и On Call® EZ II.

Для самодиагностики и  
профессионального использования.

#### Упаковка содержит:

- 25 Тест-полоски
- кодовую пластинку
- Инструкцию-вкладыш

## On Call® Plus

Blood Glucose Test Strips

### العربية

أشعلت المقص  
المقص السكر في الدم الكامل باستخدام جهاز المقياس  
On Call® EZ II, On Call® Plus  
المقص الثاني والأخير المباقي.

### المحتويات:

- 25 أشرطة الفحص
- رقيقة الكرد
- نشرة الخدمة

LOT 1690886

2021-10-21

25

For testing glucose in whole blood  
using the On Call® Plus and  
On Call® EZ II blood  
glucose meters.  
For self testing and  
professional use.



Contents:  
25 Test Strips  
Code Chip  
Package Insert



© 2017 ACON Laboratories, Inc.



6 82607 53590 3

### INFO PHARMA

10, Rue Boulmane Bourgogne

Casablanca 20040 Morocco

Tel: + 212 5 22 34 07

+ 212 5 22 12 55

Fax: + 212 5 47 45 92

MCC220MA118PE-0  
09.01.2022  
120x420-120x37:40gr-C

PPV: 49,60 DH  
LOT: 20D06  
EXP: 04/2023

**Notice :**  
**Information de l'utilisateur**  
**D-CURE FORTE 100.000 U.I.**  
**solution buvable en ampoule, boîtes de 3.**  
**Cholécalciférol (Vitamine D 3).**

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 ou 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 D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte ?
3. Comment prendre D-Cure forte ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte ?
6. Information supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?**

**N'utilisez pas D-CURE FORTE :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

**Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :**

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate,
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcopose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement concomitant par glycosides cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire). En cas d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) ou de signes de dysfonction rénale, la dose doit être réduite ou le traitement interrompu. Il est recommandé de réduire le dosage ou d'interrompre le traitement momentanément si le calciurie dépasse 7,5 mmol/24 heures (300 mg/24 heures).

VIGNETTE

SPASMOMEN® 40mg  
30 comprimés  
PPV 40,80 DH

# SPASMOMEN 40 mg comprimés

Otilonium bromure

## Catégorie pharmaco-thérapeutique

Catégorie pharmaco-thérapeutique : Anticholinergiques synthétiques, composés ammoniques quaternaires

## Indications thérapeutiques

Colon irritable et manifestations spastico-douloureuses du canal entérique distal.

## Contre-indications

Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients.

## Précautions d'emploi

A utiliser avec précaution chez les sujets ayant un glaucome, une hypertrophie prostatique, une sténose pylorique.

## Interactions

Informez votre médecin ou votre pharmacien si avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments obtenus sans ordonnance

## Précautions spéciales

### Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre les médicaments.

Bien qu'aucun effet embryotoxique, tératogène ou de mutagenèse n'ait été signalé chez les animaux, comme pour tous les médicaments son usage pendant la grossesse ou pendant l'allaitement doit être limité aux cas de nécessité reconnue et strictement sous surveillance de votre médecin traitant.

### Effets sur la capacité de conduire des véhicules et sur l'utilisation de machines

SPASMOMEN n'a aucun effet sur la capacité à conduire des véhicules et d'utiliser des machines.

En cas d'intolérance certifiée aux sucres, contacter votre médecin traitant avant de prendre ce médicament.

## Dose, mode et temps d'administration

1 comprimé enrobé 2 à 3 fois par jour, selon l'avis de votre médecin.

## Durée du traitement

Selon prescription médicale.

# PARA4YOU

FACTURE N° FA 20200703

DATE : 03/07/2020

CLIENT: Mme KASSEDE FATIMA

Bd Ibnou Sina N° 8 Résidence Assaada, Hay Hassani .

Tel : 0522890985 E-mail : para4you1@gmail.com

Casablanca

MAROC

DESIGNATION	Qté	P.U/DH	TOTAL
BANDELETTES ON-CALL PLUS/25	2	90,00	180,00

PARA4YOU  
0522890985  
03/07/2020

**TOTAL à payer/DH 180,00**

Arretée la presente facture à la somme de CENT QUATRE VINGT DIRHAMS

SARL AU CAPITAL SOCIAL : 200.000,00 DH - I.F : 40215764

CNSS : 8484595 - PATENTE : 37988931 ICE:000222230000016