

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJEYS

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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

que :

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

ducation :

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.

aire :

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.

die 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.



Déclaration de Maladie

N° P19-0035560

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3579 Société : Royal Air Maroc

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : TAIBI Mohammed

Date de naissance : 1950

Adresse : 18, Rue 25 SANAA EL HANA CASABLANCA

Tél : 0675150177 Total des frais engagés : 3387,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 24/07/2020

Nom et prénom du malade : TAIBI Mohammed Age :

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

Nature de la maladie : Diabète Ins.

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casablanca Le : 27/07/2020

Signature de l'adhérent(e) :

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
24/07/20		2	200 Dh	Docteur WAFOI Abderrahim Endocrinologue - Diabétologue 2, Rue Bab el Bhar - Casablanca Tél: 25.19.70 C

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie MENJRA Dr. MENJRA Samir 16, Angle Bd. Mohammed VI - Casablanca Tél.: 05 22 69 50 05	24/07/20	2987,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE REGHAGUI Casablanca Tél: 05 22 90 06 61 Fax: 05 22 90 06 62	23/07/20	8730 + PC 1120	150 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.
Important :
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

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																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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. Wafdi Abderrahim

الدكتور وافي عبد الرحيم
اختصاصي من كلية الطب بباريز

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Paris

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

Diabète - Cholestérol - Hypertension
Obésité - Thyroïde

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

الكوليسترول - السمّة

Casablanca, le 24/10/20 في الدار البيضاء،

Dr. Wafdi Abderrahim

350,00 x 2

S.V

Insuline Actrapid 100 Defib, 100U - 15U. 17 3m

350,00 x 2

S.V

Insuline Actrapid 100 Defib, 100U. 17 3m

20,80

S.V

Glucophage 500, 400 17 3m

108,00 x 5

S.V

Glucophage 500, 400 17 3m

128,00 x 5

S.V

Glucophage 500, 400 17 3m

30,70 x 5

S.V

Glucophage 500, 400 17 3m

صيدلية المنجيرة
Pharmacie MENJIRA
Dr. MENJIRA Samir
16, Angle Bd. Mou Sineâ Rue 4
Hay Hassani - Casablanca
Tél. : 05 22 89 50 05

Docteur WAFDI Abderrahim
Endocrinologue - Diabétologue
2, Rue Abdallah RAJAI (Ex. Pyrénées) - Tél. : 25.19.70

New verso

T.SVP

05 22.25.19.70 : الهاتف : زاوية شارع ابراهيم الروداني - المعارف - الدار البيضاء - الهاتف : 2, Rue Abdallah RAJAI (Ex. Pyrénées) - Angle Bd. Brahim Roudani - Maârif - CASABLANCA - Tél. : 05 22.25.19.70

90.00 Recebo de la glicemia S.V. 773

89.00 Recebo de la glicemia S.V. 773

54.00 Recebo de la glicemia S.V. 773

T= 2987.40

PPC: 89.00 DH
LOT: CB00089
EXP: 02/2023

Pharmacia
Dr. MENJ
16, Angle Bd. Mohammed VI - Casablanca
Tel.: 05 22 89 50 05

Docteur WAFDI Abderrahim
Endocrinologue - Diabétologue
Tél: 25.18.70 Cas

FR

Larmabak 0,9 %

Collyre

Chlorure de sodium

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

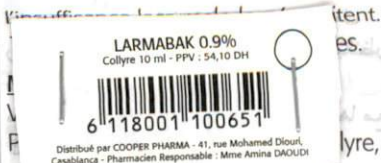
1. QU'EST-CE QUE LARMABAK 0,9 %, collyre ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LARMABAK 0,9 %, collyre ?
3. COMMENT UTILISER LARMABAK 0,9 %, collyre ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER LARMABAK 0,9 %, collyre ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE LARMABAK 0,9 %, collyre ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Organe des sens (œil)

Suppléance lacrymale

Ce médicament est préconisé pour soulager les symptômes d'irritation liés à la sécheresse oculaire (quand il existe



prises :

- Se laver soigneusement les mains avant de procéder à l'application,
- Eviter le contact de l'embout avec l'œil ou les paupières.

Instiller une goutte de collyre dans le cul de sac conjonctival, en tirant légèrement la paupière inférieure et en regardant vers le haut.

Le temps d'apparition d'une goutte est plus long qu'avec un flacon de collyre classique.

Rebouchez le flacon après utilisation.

Fréquence d'administration

Répartir les instillations au cours de la journée, en fonction des besoins.

En moyenne, 3 à 4 instillations par jour et jusqu'à 8, si nécessaire.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, LARMABAK 0,9 %, collyre est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- Possibilité de légères irritations oculaires.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER LARMABAK 0,9 %, collyre ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser LARMABAK 0,9 %, collyre après la date de péremption mentionnée sur le conditionnement extérieur.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Ne pas conserver de flacon entamé au-delà de 8 semaines.

Les médicaments ne doivent pas

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé
Chlorhydrate de metformine

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement.
L'insuline remplacera cette période. Il est important que vous suiviez précieusement les instructions
de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. L'acidose lactique augmente également en cas de consommation d'alcool, de déshydratation, de problèmes au foie et toutes autres affections qui peuvent entraîner une acidose lactique. Si l'un de ces symptômes (les maux de tête, les nausées, les vomissements, les douleurs musculaires, la sensation générale de malaise) apparaît, consultez immédiatement votre médecin. Si l'un de ces symptômes s'applique à vous, consultez immédiatement votre médecin.

Arrêt de prendre Glucophage

Arrêtez de prendre Glucophage pendant cette période. Il est important que vous suiviez précieusement les instructions de votre médecin. Si vous avez des vomissements sévères, de la diarrhée, des maux de tête, des douleurs musculaires, une sensation générale de malaise, adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer

La diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

Glucophage lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, 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.

Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécox).
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- 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).
- Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la fluparidine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).
- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :
Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

20,80

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'information 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 de ces 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. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
2. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
4. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
5. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un problème incontrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle.
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou



ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 14 et 28

Chlorhydrate de lercanidipine

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 ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables contient une substance appelée chlorhydrate de lercanidipine. C'est un médicament de la classe des Antagonistes calciques / Antihypertenseurs. Il est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à l'un des composants du comprimé,
- angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement,
- infarctus dans le mois précédent,
- en cas de maladie grave du foie ou du rein.

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ en cas d'association au dantrolène, au kétoconazole et à l'itraconazole (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

Mises en garde

Chez les patients présentant certains troubles cardiaques, le traitement par lercanidipine sera instauré sous surveillance médicale particulière.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

En cas d'insuffisance cardiaque, le patient sera tout particulièrement surveillé en début de traitement.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament ne doit pas être utilisé avec certains médicaments (voir Ne prenez jamais).
AFIN D'ÉVITER PLUSIEURS MÉDICAMENTS (perfusion), le kéto SYSTEMATIQUEMENT À VOTRE MÉDECIN.

LOT	192334	1
EXP	10-2022	
PPV	128.00	

Grossesse et allaitement

Il est préférable de grossesse et l'allaitement. Si vous découvrez ou consultez votre médecin pour le poursuivre.

Demandez conseil à votre médecin de prendre tout médicament.

LOT	192334	1
EXP	10-2022	
PPV	128.00	

Liste des excipients

EXP	10-2022	
PPV	128.00	

3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Posologie
La posologie usuelle, 10 mg/j. Dans certains cas, le médecin peut prescrire un comprimé par jour et, dans certains cas, par jour.

LOT	192334	1
EXP	10-2022	
PPV	128.00	

Mode et voie d'administration

Voie orale.
Les comprimés doivent être pris avec de l'eau.
Les comprimés doivent être pris à jeun.

PPV	128.00	
-----	--------	--

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

128,00

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Si vous avez pris plus de ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

Pour être efficace, ce médicament doit être utilisé régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre une dose, continuez le traitement sans essayer de rattraper cet oubli.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- maux de tête, rougeurs du visage accompagnées ou non de bouffées de chaleur, œdèmes des membres inférieurs (infiltration de liquide dans les jambes), palpitations, des étourdissements ont également été rapportés.

Plus rarement :

- fatigue, troubles digestifs à type de nausée avec ou sans vomissements, diarrhées, douleurs épigastriques (douleurs au niveau de l'estomac), myalgie (douleurs musculaires), réactions allergiques au niveau de la peau, augmentation de la diurèse (urines émises pendant 24 heures), somnolence,

- une hypotension peut apparaître dans de rares cas,

- quelques rares cas d'inflammation des gencives.

Très rarement, des troubles associant une rigidité, des tremblements et/ou des mouvements anormaux ont été signalés avec certains inhibiteurs calciques.

Ramipril Win®

Ramipril

5mg

Comprimé sécable

Voie

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le 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 mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

1. QU'EST-CE QUE RAMIPRIL WIN, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Ramipril Win, comprimé sécable contient un médicament appelé ramipril. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion).

Ramipril Win, comprimé sécable agit en :

- Diminuant la production par votre organisme de substances susceptibles d'éléver la pression artérielle,
- Faisant se relâcher et se dilater vos vaisseaux sanguins,
- Facilitant à votre cœur le pompage du sang à travers l'organisme.

Indications thérapeutiques

Ramipril Win, comprimé sécable peut être utilisé :

- Pour traiter une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour réduire le risque d'avoir une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Pour réduire le risque ou retarder l'aggravation de problèmes rénaux (que vous soyez ou non diabétique).
- Pour traiter votre cœur lorsqu'il ne peut pas pomper une quantité suffisante de sang dans le reste de votre organisme (insuffisance cardiaque).
- En traitement à la suite d'une crise cardiaque (infarctus du myocarde) compliquée d'insuffisance cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RAMIPRIL WIN, comprimé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais Ramipril Win, comprimé sécable :

- Si vous présentez une allergie (hypersensibilité) au ramipril, à tout autre IEC, ou à l'un des autres composants contenus dans Ramipril Win, comprimé sécable listés à la rubrique Informations supplémentaires.
- Les signes d'une réaction allergique peuvent inclure une éruption cutanée (rash), des problèmes de déglutition ou de respiration, un gonflement de vos lèvres, de votre visage, de votre gorge ou de votre langue.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave appelée « angioedème ». Les signes comportent des démangeaisons, une urticaire, des marques rouges sur les mains, les pieds et la gorge, un gonflement de la gorge et de la langue, un gonflement autour des yeux et des lèvres, des difficultés à respirer et à avaler.
- Si vous subissez une dialyse ou tout autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, Ramipril Win, comprimé sécable pourrait ne pas vous convenir.
- Si vous avez des problèmes rénaux du fait de la réduction de l'apport sanguin à votre rein (sténose de l'artère rénale).
- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois. Il est également préférable d'éviter de prendre

Veillez informer votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments sur ordonnance (en incluant ceux à base de plantes) et les médicaments sans ordonnance. Par ailleurs, ne prenez pas d'autres médicaments sans l'avis de votre médecin.

Veillez informer votre médecin si vous pouvez rendre Ramipril Win, comprimé sécable.

• Les médicaments utilisés pour soulager l'asthme ou l'insuffisance cardiaque, d'un asthme ou l'adrénaline. Votre médecin devra alors surveiller votre tension artérielle.

Veillez informer votre médecin si vous pouvez augmenter la probabilité de surdosage si vous prenez :

- Les médicaments utilisés pour soulager l'insuffisance cardiaque, d'un asthme ou l'insuffisance cardiaque, d'un asthme ou l'adrénaline.
- Les médicaments susceptibles d'augmenter le risque de saignement, tels que la spironolactone, le triamterène, l'aspirine, les anticoagulants, les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), les diurétiques tels que le furosémide, les corticoïdes donnés pour une inflammation, l'allopurinol (utilisé pour abaisser l'acidité du sang), le procainamide (donné pour les troubles du rythme cardiaque).
- Les médicaments pour le diabète tels que l'insuline ou les médicaments pour le diabète tels que la glicémie lorsque vous prenez Ramipril Win.

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).
Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)).
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spéciale

CONTRE-INDIQUE

Grossesse et Allaitement

Ce médicament N'a pas d'avis contraire de

saignements gynécologiques

concomitant par

l'aspirine est prescrite

uricosuriques, ou

lorsque l'aspirine

Interactions médicamenteuses

L'allaitement est

Grossesse et Allaitement

b) Mises en garde

Réservé à l'adulte

Ce médicament ne

c) Précautions d'emploi

Il est important de

santé ou situation

d'ulcère de l'estomac

digestives, hypertension

L'aspirine augmentant

très faibles doses

jours. Prévenir votre

l'anesthésiste ou le

chirurgien, même

Ce médicament ne

administré en

d) Interactions médicamenteuses

AFIN D'EVITER DES

MEDICATIONS IL

AUTRE TRAITEMENT

PHARMACIEN notifie

orales (notamment

doses) ou de l'héparine

anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite

à des doses >3 g/j).

LOT : 20E008
PER.: 06 2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



LOT : 20E007
PER.: 06 2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



LOT : 20E011
PER.: 11 2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



LOT : 20E007
PER.: 06 2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



LOT : 20E011
PER.: 11 2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



Dr. Wafdi Abderrahim

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Paris

ENDOCRINOLOGUE - DIABETOLOGUE

Diabète - Cholestérol - Hypertension
Obésité - Thyroïde

الدكتور وافدي عبد الرحيم
اختصاصي من كلية الطب بباريس

أمراض الغدد - مرض السكر - الملح

الكوليسترول - السمثة

Casablanca, le 23/11/20... في الدار البيضاء،

Dr. Wafdi Abderrahim

Glycémie à jeun, Hémoglobine glycosylée

Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH

8-0204-73-230-1



6 118001 120215



Mixtard® 30 Penfill®
100U/ml
Suspension injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH

8-0267-73-230-1



6 118001 120246

Actrapid® Penfill®
100U/ml
Solution injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH

8-0204-73-230-1



6 118001 120215

Docteur WAFDI Abderrahim
Endocrinologue - Diabétologue
? Rm. Pyrenées Tél: 25.18.70

Mixtard® 30 Penfill®
100U/ml
Suspension injectable
5 cartouches de 3ml
PPV : 350 DH

8-0267-73-230-1



6 118001 120246

2, Zénqa عبد الله راجيع (بريني سابقا) - زاوية شارع ابراهيم الروداني - المعاريف - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22.25.19.70

2, Rue Abdallah RAJAI (Ex. Pyrenées) - Angle Bd. Brahim Roudani - Maârif - CASABLANCA - Tél. : 05 22.25.19.70

VivaChek™ Ino

Bandelettes de glycémie

Mode d'Emploi

REF VGS01-011 / VGS01-012 / VGS01-013/ VGS01-014
VGS01-016/ VGS01-017/VGS01-018/ VGS01-019/ V

VivaChek™ Ino

Blood Glucose Test Strip

PRINCIPE ET L'USAGE PRÉVU

Les bandelettes de test de glycémie VivaChek™ Ino sont de d'un système à réactif chimique. Conçues pour être utilisées VivaChek™ Ino en tant que système de mesure quantitative de glycémie dans le sang capillaire frais. Le test de glycémie Viva mesure du courant électrique causé par l'interaction de glycémie et l'électrode de la bandelette. L'échantillon de sang est tiré vers de test à travers une action capillaire. La glycémie dans l'échantillon de glycémie et le médiateur. Les électrons sont générés et représente une corrélation positive de la concentration de glycémie. Passé le temps de réaction, la concentration de glycémie dans le sang. Le lecteur est calibré de manière à afficher les résultats de glycémie Plazma. Le système VivaChek™ Ino est complètement conforme aux Normes Internationales EN ISO 15197:2015.

Les bandelettes de test de glycémie VivaChek™ Ino ainsi que le lecteur VivaChek™ Ino sont destinés à l'usage hors du corps (l'usage *in vitro*) à l'usage personnel (autotest) ou par des professionnels de la santé, en guise d'aide pour le contrôle effectif du diabète. Ce système ne peut être utilisé pour diagnostiquer le diabète.

REF VGS01-012

MODEL VGS01

LOT 191790

2021-11

VivaChek™

COMPOSITION

Chaque bandelette de test de glycémie contient les réactifs chimiques suivants: Oxydase de Glycémie < 25 IU, Médiateur < 300 µg.

Chaque tube de bandelette de test de glycémie contient un agent sec. Chaque pochette de bandelette de test de glycémie contient un agent sec.

CONSERVATION ET MANIPULATION

- Les bandelettes de test de glycémie doivent être conservées dans leur tube protecteur. Le bouchon de tube doit être bien fermé, afin de préserver les bandelettes pour une meilleure utilisation. Conservez les bandelettes dans un endroit frais et sec à une température comprise entre 2-30°C (36-86°F).
 - Conservez-les à l'abri de la chaleur et rayons du soleil. L'exposition à la température et /ou l'humidité en dehors des conditions requises pourra conduire des résultats erronés.
 - Ne pas congeler ou mettre au réfrigérateur.
 - Utilisez les bandelettes de test à une température comprise entre 5-45°C (41-113°F).
 - Utilisez les bandelettes de test à 10-90% d'humidité.
 - Ne pas conserver le lecteur, les bandelettes de test ou la solution de contrôle à côté de l'eau de javel ou de produits de nettoyage contenant l'eau de javel.
 - Après avoir retiré une bandelette, Remettez immédiatement le bouchon et refermez le tube hermétiquement.
 - Conservez toujours les bandelettes de test dans leur tube d'origine. Les utiliser immédiatement après les avoir retiré de leur tube ou de leur pochette.
 - N'utilisez pas vos bandelettes au-delà de leur date de péremption (imprimée sur l'étiquette de tube de la bandelette ou sur la pochette) ou la date d'élimination, qui doit être considéré en premier lieu, parce qu'elles peuvent induire des résultats erronés.
- Note:** Toutes les dates de péremption sont imprimées sous le format Année-Mois 2019-01 indique Janvier 2019.
- N'utilisez pas les bandelettes déchirées, froissées ou endommagées de quelque manière. Ne réutilisez pas les bandelettes. Notez la date de péremption après ouverture (6 mois après la première ouverture du tube) sur l'étiquette du tube dès ouverture. Jetez le reste des bandelettes après la date de péremption.
 - N'utilisez pas les bandelettes déchirées froissées ou endommagées de quelque manière. Ne réutilisez pas les bandelettes. Gardez le tube de bandelettes hors la portée des enfants. N'avez pas les bandelettes.
 - N'ignorez jamais les symptômes ou faire un changement important à votre programme de contrôle de diabète sans consultation de votre professionnel de santé.

PERFORMANCE DU TEST DE GLYCÉMIE

Matériel fourni: Bandelettes de test VivaChek™ Ino

Matériel requis mais pas fournis: Lecteur VivaChek™ Ino, Manuel d'utilisation, Autopiqueur, Embout transparent (facultatif) et une nouvelle lancette stérile.

Consultez votre manuel d'utilisation pour obtenir plus d'instructions sur la collection d'échantillon de sang avant l'usage.

1. Choisissez le site à piquer. Lavez vos mains et le site à piquer avec de l'eau chaude et savonneuse, Séchez-les soigneusement.
2. Préparez l'autopiqueur.
3. Vérifiez la date d'expiration et la date de péremption (imprimées sur l'étiquette du tube de bandelette ou sur la pochette). N'utilisez pas les bandelettes après la date d'expiration ou la date de péremption après ouverture.
4. Insérez les bandelettes dans le lecteur en direction des flèches. Le lecteur s'activera.
5. Percer l'endroit à piquer pour obtenir une goutte de sang ronde.
6. Mettez le bout de la bandelette en contact avec la goutte de sang. N'appliquez pas l'échantillon du sang sur la bandelette.
7. Les résultats de votre test de glycémie s'affichent après calcul du lecteur de 5 à 1.

IMPORTANT: Le système de contrôle de glycémie VivaChek™ Ino offre une alternative de site de test sur l'avant-bras et la paume des mains en sus des bouts de doigt. Il existe des différences importantes entre les échantillons pris de l'avant bras, de la paume des mains et des bouts des doigts que vous devez savoir. Les informations nécessaires sur le test de glycémie sur l'avant bras et la paume des mains :



مختبر التحليلات الطبية الرغراغي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

S. MESTASSI

Biologiste Diplômé de la faculté
De Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand

FACTURE N° : 2007232032

Casablanca le 23-07-2020

Mr Mohamed TAIBI

Date de l'examen : 23-07-2020

Caisse : **MUPRAS**

INPE :



Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait traitement échantillon sanguin	E11.5	E
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B

TOTAL DOSSIER : 150 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cent cinquante dirhams



مختبر التحاليل الطبية الرعراغي
LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES REGRAGUI

Dr. MUSTASSI
Diplômé de la Faculté
de Médecine et de Pharmacie
de Clermont Ferrand



Né (e) le: 01-01-1950, âgé (e) de : 70 ans
Enregistré le: 23-07-2020 à 09:50
Edité le: 23-07-2020 à 13:29
Prélèvement : au labo
Le : 23-07-2020 à 09:57

Mr Mohamed TAIBI

Référence : **2007232032**

Prescrit par : **Dr WAFDI Abderrahim**

BIOCHIMIE SANGUINE (Cobas c311/Roche)

Aspect du sérum

Limpide

Glycémie à jeûn

1.02 g/l

(0.70-1.10)

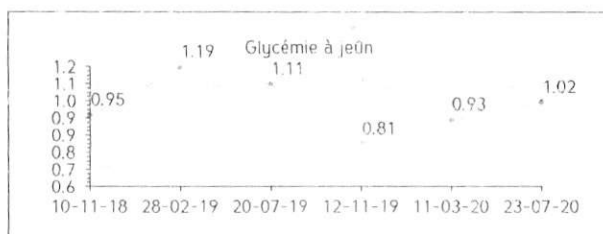
11-03-2020

0.93

5.7 mmol/l

(3.9-6.1)

5.2



Hémoglobine glycosylée

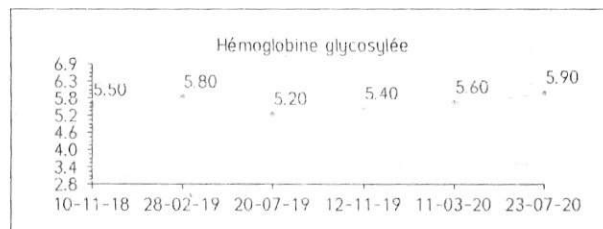
5.90 %

(3.50-6.25)

11-03-2020

5.60

(HPLC /D10.Biorad)



Interprétation:

Glycémie proche de la normale : 6-7

Bon contrôle : 7-8

Métabolisme mal équilibré : >8