

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR

## ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

### Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

### Radiologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

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

### Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

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

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

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



## Déclaration de Maladie : N° P19- 0012372

Maladie  Dentaire  Optique  Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e) **16976**

Matricule : 3686 Société : R.A.M. (Royal Air Maroc)

Actif  Pensionné(e)  Autre : .....

Nom & Prénom : CHERATE OMAR Date de naissance : 01/01/1951

Adresse : IMMBI Apt. 20 Residence AL WAHDA - BERRERCHID

Tél : 0600717007 Total des frais engagés : 3349,82 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abderrahim BOKHARY  
Endocrinologue - Diabétologue  
Av. Allal Ben Abdellah, Rés. Ibn Khaldoun  
Route 4 - Berrerchid - Tél : 0522 32 87 87

Date de consultation : 09/01/2020

Nom et prénom du malade : CHERATE Omar Age: .....

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : diabète type 2

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



### 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
09/01/2020	STC	5	250,00 Dh	<i>Dr. Abderrahim BOUMELAL</i> Endocrinologue - Diabétologue Av. Abd el Hamid, Ras. Ibn Khattab P.O. 4 - Barroch - Tél. : 0522 32 87 87

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>Pharmacie EL RACHID</i> Dr. IHACI 20, Rue Moulay El Bacha Laazha Tél. : 0522 32 70 11	09/01/2020	2402,40

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<i>LABO EL BERRECHID</i> Moukhammad BERRECHID Tél. 05 22 33 65 43	09/01/2020	3,513 T.N.P. : 263000,509	697,42

### AUXILIAIRES MEDICAUX

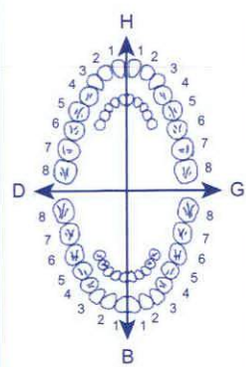
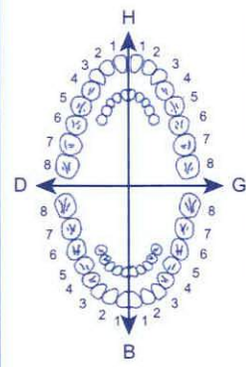
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

#### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>															
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Abderrahim Bokhamy

الدكتور عبد الرحيم بخامي

SPECIALISTE EN ENDOCRINOLOGIE  
ET MALADIES METABOLIQUES

Diabète - Obésité - Nutrition  
Cholestérol - Glandes - Stérilité  
Ménopause - Andrologie

إختصاصي في أمراض السكري  
الغدد و التغذية

السكر - التغذية - السمنة - الكوليسترول  
الإضطرابات الهرمونية - العقم

Berrechid, le 09-08-2016

CH ENASE

393,00 x 3

1/ jammir 100 =

125,00 x 6

2/ Co-amox 4 pers =

157,80 x 3

3/ bofuvay sun 10

2402,40

total

3000

صيدلية ابن رشد  
Pharmacie Ibn Rochd  
Dr. LIACHATI MAÏSA  
30, Rue Moulay Idriss Laazhar  
BERRECHID - TEL: 0522 32 70 47



\* 061011375\*

Dr. Abderrahim BOKHAMY  
Endocrinologue Diabétologue  
Av. Allal Ibn Abdallah, Rés. Ibn Khaldoun  
Porte 4 - Berrechid - Tel: 0522 32 87 87

شارع علال بن عبد الله - إقامة ابن خلدون - الباب رقم 4 (قرب القيسارية) - برشيد

هاتف العيادة : 05 22 328 787 - المحمول : 0666 352 104

74786/120514-1  
ANNA 12/11/40MP/21/0RQ



6 118001 160457  
**JANUVIA® 100 mg**  
Boîte de 28 Comprimés pelliculés  
Distribué par MSD Maroc  
P.P.V : 393,00 DH

74786/120514-1  
ANNA 12/11/40MP/21/0RQ



6 118001 160457  
**JANUVIA® 100 mg**  
Boîte de 28 Comprimés pelliculés  
Distribué par MSD Maroc  
P.P.V : 393,00 DH

74786/120514-1  
ANNA 12/11/40MP/21/0RQ



6 118001 160457  
**JANUVIA® 100 mg**  
Boîte de 28 Comprimés pelliculés  
Distribué par MSD Maroc  
P.P.V : 393,00 DH

**Dr. Abderrahim Bokhamy**

**SPECIALISTE EN ENDOCRINOLOGIE  
ET MALADIES METABOLIQUES**

**Diabète - Obésité - Nutrition  
Cholestérol - Glandes - Stérilité  
Ménopause - Andrologie**

برشيد في 09/01/2022  
Berrechid, le .....

**CHÉRATE**

omal

**الدكتور عبد الرحيم بخاسي**

**اختصاصي في أمراض السكري  
الغدد و التغذية**

**السكر - التغذية - السمنة - الكوليسترول  
الإضطرابات الهرمونية - العقم**



\* 061011375 \*

- Cr a T
- HBA1c
- urée, créat
- Acide urique
- cholestérol T., HDLc  
LDLc
- triglycérides
- Cr a T, Cr PT, Cr UT

Dr. Abderrahim Bokhamy  
Endocrinologue  
Rue Ibn Khaldoun  
Berrechid - Tél : 05 22 32 87 87

**Dr. Abderrahim BOKHAMY**  
Endocrinologue  
Rue Ibn Khaldoun  
Berrechid - Tél : 05 22 32 87 87

شارع علال بن عبد الله - إقامة ابن خلدون - الباب رقم 4 (قرب القيسارية) - برشيد

هاتف العيادة : 05 22 328 787 - المحمول : 0666 352 104

**Veillez 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.

**1. DENOMINATION DU MEDICAMENT**  
ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg & 20 mg

**2. COMPOSITION DU MEDICAMENT**  
**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**

La substance active est:  
Rosuvastatine Calcium (DCI)  
Equivalent en Rosuvastatine ..... 10 mg  
Par comprimé pelliculé

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 20 mg**

La substance active est:  
Rosuvastatine Calcium (DCI)  
Equivalent en Rosuvastatine ..... 20 mg  
Par comprimé pelliculé

**Les autres composants sont :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Copovidone  
**Pelliculage :** Opadry Rose 03B24082  
**Excipient à effet notable :** Lactose.

**3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE**

La substance active de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est la rosuvastatine calcium qui appartient au groupe des médicaments appelés statines - Code ATC : C10AA07

**4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES**

ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est indiqué dans :  
**Le traitement des hypercholestérolémies :**  
Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémie pure (type IIa incluant les hypercholestérolémies familiales héloérogènes) ou dyslipidémies mixtes (type IIb), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.  
Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphéresis LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

**La prévention des événements cardiovasculaires :**  
Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

**5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

**Instructions pour un bon usage**  
Veuillez à toujours prendre votre médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement**  
Suivez attentivement ces indications.

Si vous prenez ROSUVAS<sup>®</sup> SUN pour un taux de cholestérol élevé :

**Dose initiale**  
Votre traitement avec ROSUVAS<sup>®</sup> SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépendra de :**

- Votre taux de cholestérol.
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

- D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Âgés de plus de 75 ans.
- Présenter une insuffisance rénale modérée.
- Présenter des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

**Augmentation de la dose et/ou dose maximale quoténienn**  
Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

**Dose maximale qui peut être atteinte :** Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROSUVAS<sup>®</sup> SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

**Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.**  
La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN. La dose maximale de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

**Mode d'administration**  
Avez votre comprimé en entier avec de l'eau.

ROSUVAS<sup>®</sup> SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée et avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

**Contrôle régulier de votre cholestérol**  
Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que le dernier est bien contrôlé.

Vous pouvez décider d'augmenter la dose de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN jusqu'à ce que le taux soit approprié pour vous.

**6. CONTRE-INDICATIONS**  
Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin. Il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROSUVAS<sup>®</sup> SUN.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

**7. EFFETS INDESIRABLES**  
COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS SYSTEMATIQU

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Une éruption cutanée sévère (avec ou sans cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec d'autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (myopathies).

**Effets indésirables fréquents (entre 1 cas sur 10 à 1 cas sur 100 patients)**

- Maux de tête,
- Douleurs d'estomac,
- Constipation,
- Sensation de malaise,
- Douleurs musculaires,
- Sentiment général de faiblesse,
- Sensations vertigineuses,
- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.
- Diabète. Il est plus probable si vous avez des taux élevés de sucres et de graisses dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une tension artérielle élevée. Votre médecin vous suivra pendant que vous prenez ce traitement.

**Effets indésirables peu fréquents (entre 1 cas sur 100 à 1 cas sur 1000 patients)**

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées.
- Augmentation des protéines dans les urines - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN.

**Effets indésirables rares (entre 1 cas sur 1000 à 1 cas sur 10000 patients)**

- Réactions allergiques graves : elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau (avec des cloques). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN et consulter immédiatement un médecin.
- Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN et consultez votre médecin immédiatement.

inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN et consultez votre médecin immédiatement.

- Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).
- Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

**Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patients)**

- Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux).
- Hépatites (inflammation du foie).
- Traces de sang dans les urines et,
- Atteinte des nerfs de vos bras et de vos

**Effets indésirables de fréquence inconnue**

- Douleur au niveau des articulations.
- Perte de mémoire.
- Augmentation de la taille de la prostate.
- Syndrome de Stevens-Johnson (troubles graves de la peau).
- Diabète.
- Syndrome de Stevens-Johnson (troubles graves de la peau).
- Troubles du sommeil, y compris
- Difficultés sexuelles,
- Dépression,
- Problèmes respiratoires, y compris
- Absence de tendons.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE

Il MISES EN GARDE SPECIALLY

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

De plus, vous ne devez pas prendre de médicaments contenant de l'alcool.

Vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez des problèmes hépatiques.

Si vous êtes déjà traité par l'une de ces situations, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

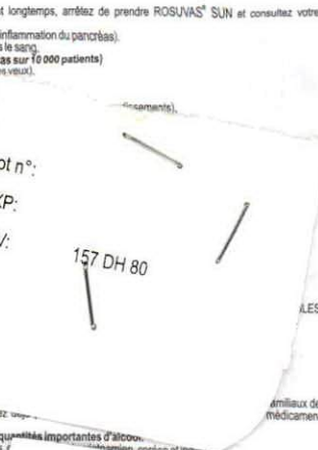
Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, vous devez vous adresser à votre médecin ou pharmacien.



**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**  
Boite de 30 comprimés pelliculés

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**  
Boite de 30 comprimés pelliculés

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**  
Boite de 30 comprimés pelliculés

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**  
Boite de 30 comprimés pelliculés

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**  
Boite de 30 comprimés pelliculés

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**  
Boite de 30 comprimés pelliculés

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**  
Boite de 30 comprimés pelliculés

**Conditions de prescription et de délivrance :**  
Prélèvement A [Liste 1].

**Précautions particulières de conservation :**  
Tenir hors de la portée des enfants ;  
Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

**Date de Révision :** Avril 2018

**Titulaire de l'AMM au Maroc :**  
SUN PHARMACEUTICALS MOROCCO LLC  
169, Avenue Hassan 1er, 20070 Casablanca.

**Fabriqué par :**  
Les laboratoires AFRIC-PHAR  
Route régionale n°332 - Km 12,400  
Ain Harrouda 28630 Casablanca

**Veillez 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.

**1. DENOMINATION DU MEDICAMENT**  
ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg & 20 mg

**2. COMPOSITION DU MEDICAMENT**  
**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**

La substance active est:  
Rosuvastatine Calcium (DCI)  
Equivalent en Rosuvastatine ..... 10 mg  
Par comprimé pelliculé

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 20 mg**

La substance active est:  
Rosuvastatine Calcium (DCI)  
Equivalent en Rosuvastatine ..... 20 mg  
Par comprimé pelliculé

**Les autres composants sont :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Copovidone  
**Pelliculage :** Opadry Rose 03B24082  
**Excipient à effet notable :** Lactose.

**3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE**

La substance active de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est la rosuvastatine calcium qui appartient au groupe des médicaments appelés statines - Code ATC : C10AA07

**4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES**

ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est indiqué dans :  
**Le traitement des hypercholestérolémies :**  
Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémie pure (type IIa incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type IIb), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.  
Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérisis LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

**La prévention des événements cardiovasculaires :**  
Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

**5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**  
**Instructions pour un bon usage**  
Veuillez lire attentivement le médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement**  
Suivez attentivement ces indications

Si vous prenez ROSUVAS<sup>®</sup> SUN pour un taux de cholestérol élevé :

**Dose initiale**  
Votre traitement avec ROSUVAS<sup>®</sup> SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépendra de :**

- Votre taux de cholestérol.
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

- D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Âgés de plus de 75 ans.
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

**Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne**  
Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

**Dose maximale quotidienne**  
La dose maximale que vous pouvez prendre est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROSUVAS<sup>®</sup> SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

**Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.**  
La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN. La dose maximale de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

**Mode d'administration**  
Avez votre comprimé en entier avec de l'eau.

ROSUVAS<sup>®</sup> SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée et avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

**Contrôle régulier de votre cholestérol**  
Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que le médicament est bien contrôlé.

Vous pouvez décider d'augmenter la dose de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN jusqu'à ce que votre taux de cholestérol soit approprié pour vous.

**6. CONTRE-INDICATIONS**

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

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin. Il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROSUVAS<sup>®</sup> SUN.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

**7. EFFETS INDESIRABLES**  
COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS SYSTEMATIQUENT CHEZ TOUT LE MONDE.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Une éruption cutanée sévère (avec ou sans cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec d'autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (myopathies).

**Effets indésirables fréquents (entre 1 cas sur 10 à 1 cas sur 100 patients)**

- Maux de tête,
- Douleurs d'estomac,
- Constipation,
- Sensation de malaise,
- Douleurs musculaires,
- Sentiment général de faiblesse,
- Sensations vertigineuses,
- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.
- Diabète. Il est plus probable si vous avez des taux élevés de sucres et de graisses dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une tension artérielle élevée. Votre médecin vous suivra pendant que vous prenez ce traitement.

**Effets indésirables peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)**

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées.
- Augmentation des protéines dans les urines - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN.

**Effets indésirables rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10000 patients)**

- Réactions allergiques graves : elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau (avec des cloques). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN et consulter immédiatement un médecin.
- Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN et consultez votre médecin immédiatement.

inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN et consultez votre médecin immédiatement.

- Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).
- Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

**Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patients)**

- Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux).
- Hépatites (inflammation du foie).
- Traces de sang dans les urines et,
- Atteinte des nerfs de vos bras et de vos

**Effets indésirables de fréquence inconnue**

- Douleur au niveau des articulations.
- Perte de mémoire.
- Augmentation de la taille de la prostate.
- Syndrome de Stevens-Johnson (troubles graves de la peau).
- Diabète.
- Syndrome de Stevens-Johnson (troubles graves de la peau).
- Toux.
- Escoufflement.
- Œdème (gonflement).
- Troubles du sommeil, y compris
- Difficultés sexuelles.
- Dépression.
- Problèmes respiratoires, y compris
- Absence de tendons.
- Une faiblesse musculaire qui

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE

NE VOUS CONCERNE PAS PAR L'UNE DE CES RAISONS, VOUS NE DEVEZ PAS PRENDRE DE PLUS ROSUVAS<sup>®</sup> SUN.

Si vous avez des douleurs musculaires ou des problèmes respiratoires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes rénaux, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des problèmes musculaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Lot n° :  
EXP:  
PPV:  
157 DH 80



6 118000 380641

amiliars de médicament  
els ou familiaux  
re médicament  
urs musculaires  
immer également

filtrate ; veuillez  
ins le passé un

**9. INTERACTIONS**

**Prise ou utilisation d'autres médicaments :**  
Autres médicaments et ROSUVAS<sup>®</sup> SUN, comprimé pelliculé :  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Dites à votre médecin si vous prenez les médicaments suivants : ciclosporine (utilisée lors de greffes d'organes), warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le sang), fibrates (comme le fenofibrate), le rifénofibrate, ou tout autre médicament qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'ézémibe), un antiacide (utilisé pour neutraliser l'acidité de l'estomac), érythromycine (antibiotique), acide fusidique (un antibiotique - voir rubrique « Avertissements et précautions »), un contraceptif oral (pilule), un traitement hormonal substitutif (THS) de la ménopause ou du flénonavir avec du lopinavir et/ou de l'atazanavir (utilisé pour traiter l'infection au VIH - Reportez-vous à la rubrique « Avertissements et précautions »). Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ou pourraient modifier l'effet de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN.

**Interactions avec les aliments et les boissons :**  
Vous pouvez prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN avec ou sans aliments.

**10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT**

**Grossesse et allaitement**  
Vous ne devez pas prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez le traitement immédiatement et consultez votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse pendant un traitement par ROSUVAS<sup>®</sup> SUN en utilisant un contraceptif adéquat.

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

**DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.**

**11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUN LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES.**

La plupart des personnes peuvent conduire une voiture ou utiliser une machine lorsqu'ils prennent ROSUVAS<sup>®</sup> SUN, leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVAS<sup>®</sup> SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

**12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE**

Consultez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez ROSUVAS<sup>®</sup> SUN.

**13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES**

Ne vous inquiétez pas, prenez simplement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

**14. RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE**

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter ROSUVAS<sup>®</sup> SUN car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.

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

**Conditions de prescription et de délivrance ;**  
Prélèvement A [Liste I].

**Précautions particulières de conservation :**  
Tenir hors de la portée des enfants ;  
Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

**Date de Révision :** Avril 2018

**Titulaire de l'AMM au Maroc**  
**SUN PHARMACEUTICALS MOROCCO LLC**  
169, Avenue Hassan 1er, 20070 Casablanca

**Fabriqué par :**  
Les laboratoires AFRIC-PHAR  
Route régionale n°332 - Km 12 400  
Ain Harrouda 28630 Casablanca



# Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine  
Comprimés pelliculés

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'uti-**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouvea
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donne

causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés  
pelliculés



## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

**N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

(insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :**  
Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

**Hypoglycémie :**

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine  
Comprimés pelliculés

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'usage.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés  
pelliculés



## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

**N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

(insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation, en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

**Hypoglycémie :**

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine  
Comprimés pelliculés

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'usage.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés  
pelliculés



## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

**N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

(insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation, en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :**  
Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

**Hypoglycémie :**

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine  
Comprimés pelliculés

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'usage.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés  
pelliculés



## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

**N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

(insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :**  
Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

**Hypoglycémie :**

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine  
Comprimés pelliculés

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'usage.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés  
pelliculés



## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

**N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

(insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :**  
Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

**Hypoglycémie :**

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine  
Comprimés pelliculés

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'usage.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés  
pelliculés



## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

**N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

(insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :**  
Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

**Hypoglycémie :**

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine  
Comprimés pelliculés

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'uti-**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouvea
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donne

causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés  
pelliculés



## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

**N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

(insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :**  
Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

**Hypoglycémie :**

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

**LABORATOIRE IBN SINA**

Bd Mohammed V

BERRECHID

ICE : 001761756000030

Tel : 05.22.33.66.43

Fax : 05.22.33.66.42

INPE : 063000509

Patente : N° 40700369 C.N.S.S : N°2229541 IGR : 40195644

**FACTURE : 69488**

**IB 49296 B**

**Nom et Prénom : Mr. CHERATE Omar**

**Prescripteur :**

**Référence : 090120 031**

**Date : 09/01/2020**

**BILAN :**

GLY B 15	+	UREE B 22	+	CREA B 22	+	AUR B 23	+
CHOL B 23	+	HDL2 B 56	+	TRIG B 56	+	LDLM B 56	+
TGO B 45	+	TGP B 45	+	GGT B 60	+	HBA1 B 90	+

**MONTANT NET : 697,42 Dhs Soit 513 B**

**ARRETE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :**

*Six cent quatre-vingt dix sept Dh et quarante deux cts*

LABORATOIRES MEDICALES  
IBN SINA  
Bd Mohammed V, BERRECHID