

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-505347

ND: 27534

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1060 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : MAKHLOUKI AHMED
Date de naissance : 01.01.1950
Adresse : HAY DOUMA 98 Rue 10. N°41 - S/M
Tél : 06 4161 0834 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. EZZAKI Hassan - الطب العام -
Diplôme en Ecce triplite - ماجا في الايكهغرافيه
265 شارع الا اسامه - 6 سبتي مومن الحيد
الدار البيضاء - 022 21 05 39
Date de consultation : 27/05/2020
Nom et prénom du malade : AHMED
Age : 65
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie :
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 : 27.5.2020

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° W19-505347

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

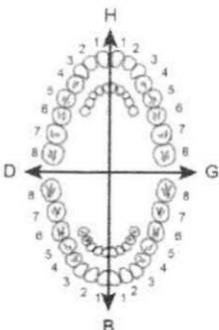
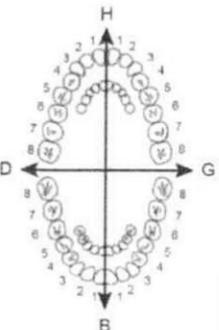
Matricule : 1060
Nom de l'adhérent(e) : MAKHLOUKI
Total des frais engagés : 870 DH
Date de dépôt : 27/05/2020

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21/11/20	640,30

[illegible][illegible]

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

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 de l'ODF.				
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :
				COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> 21433552 00000000 G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur EZZAKI Hassan

Diplômé du Centre Hospitalier

Ibn Rochd de Casablanca

Ancien Interne de l'Hôpital Mohammed V
et Service des Urgences

Médecine Générale

Diplôme en Echographie

الدكتور الزاكي حسن

خريج المركز الإستشفائي ابن رشد بالدار البيضاء

طبيب داخلي سابقا بمستشفى محمد الخامس

وقسم المستعجلات

الطب العام

دبلوم الفحص بالصدى

Casablanca, le : 220520 : في : الدار البيضاء،



6 118001 030521

COTAREG 160/12.5 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 203.00 DH

PARHWAIR

ANEX



6 118001 030521

COTAREG 160/12.5 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 203.00 DH

203.00 x 2

Cotareg 160/12.5

203.00 x 2

gln whg

الدكتور الزاكي حسن
الطب العام
مستشفى محمد الخامس
شارع للاسماء - المجموعة 6 - سیدی مومن الجدید - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22.71.05.39 - الموبل : 06 61.06.28.80
265 شارع للاسماء - الدار البيضاء 39 05 22.71.05.39
Dr. EZZAKI Hassan
Médecine Générale
Diplôme en Echographie
شارع للاسماء - المجموعة 6 - سیدی مومن الجدید - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22.71.05.39 - الموبل : 06 61.06.28.80



23,80

3) Aslana

Dr. EZZAKI Hassan -
Medecine Generale
Diplome en Ecriture
022.71.05.39
الطبيب العام -
بجاء في الاكاديمية
26 شارع البهاء
الدار

4) 14,80

Distyner

NS

5) 130,80

MEAZEN

NS

40,30

XAN

Dr. EZZAKI Hassan -
Medecine Generale
Diplome en Ecriture
022.71.05.39
الطبيب العام -
بجاء في الاكاديمية
26 شارع البهاء
الدار

PHARMACIE FETRI
Bld 8 Angle Bd. Nahda et Bd.
Boulevard Sid. Moumen Jdid
022.71.05.39

6 70,20

PHARMACIE FETRI
Bld 8 Angle Bd. Nahda et Bd.
Boulevard Sid. Moumen Jdid
022.71.05.39

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique 75 mg

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique 160 mg

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparine exclue

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Maladie hémorragique.
- Traitement concomitant par le méthotrèxate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6^{ème} mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.
- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS, NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux.
- Uricosuriques : diminution de l'efficacité.
- Méthotrèxate utilisé à fortes doses : risque d'hémorragie.
- Autres anti-inflammatoires non stéroïdiens administrés à des doses élevées.
- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQU

VOTRE MEDECIN OU

MAXIMALES CONSE

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

FPV 23DH80
EXP 01/2022
LOT 90012 4

AUTRES MEDICAMENTS ET

de la toxicité surtout hématologique. hémorragique si l'aspirine est

EN COURS A BASE D'ASPIRINE A S DEPASSER LES DOSES

LOT 200167

EXP 02/2023

PPV 28.00DH

غليكوفاج 1000 مع

كلور هيدرات الميتفورمين

عن طريق الفم

30 قرص مغلف

3 - ما هي طريقة تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟

4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

5 - ما هي طريقة حفظ غليكوفاج ، قرص مغلف؟

6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلي العلاجي A10BA02 code ATC

دواعي الاستعمال :

يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة المسماة ببيغوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً عندما تكون مريضاً بالسكري. لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو ليس قادراً على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع الغلوكوز في الدم. يساعد غليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غليكوفاج على المدى للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشترك غليكوفاج بالاس في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها غليكوفاج؟

يستعمل غليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدني وحدهما بالتحكم في الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن يستطيع المرضى البالغون تناول غليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري قابلة للبلع أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غليكوفاج وحده الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟

موانع الاستعمال :

لا تتناول أبداً غليكوفاج في الحالات التالية:

• إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد

• إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى

• إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد السكر في الدم بصورة صارمة، غثيان، قيئ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حماض (أنظر "خطر حماض لبني" أسفله) أو حماض كيتوني. الحماض الكيتوني إصابة في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بסיات أولي. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفث رائحة فاكهية غير معتادة.

• إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، ثقبات عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تع لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

• إذا كنت تعاني من إلتهاب حاد، مثلاً إلتهاب الرئتين أو القصبات، أو إلتهاب الكلى تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض (انظر "انتبه مع غليكوفاج أدناه).

• إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة) إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات")

TRE-ZEN®

Chlorhydrate de paroxétine

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

COMPOSITION :

Comprimé pelliculé sécable : la substance active est :

Paroxétine base 20,00 mg

sous forme de chlorhydrate de paroxétine anhydre pour un comprimé pelliculé sécable.

Les autres composants sont : mannitol, cellulose microcristalline, copovidone, carboxyméthylamidon sodique (type A), silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Pelliculage : hypromellose, talc, dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notoire : mannitol

1. QU'EST CE QUE TRE-ZEN® 20 mg, comprimé pelliculé sécable, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE : Antidépresseur / inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine.

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable.

Existe en boîte de 15 et de 30 comprimés.

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- Des épisodes dépressifs majeurs, c'est-à-dire caractérisés.
- De la prévention des attaques de panique avec ou sans agoraphobie.
- Des troubles obsessionnels compulsifs.
- Du trouble de l'anxiété sociale caractérisé « phobies sociales » lorsqu'il perturbe de manière importante les activités professionnelles ou sociales.
- Du stress post-traumatique
- De l'anxiété généralisée, évoluant depuis au moins 6 mois.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE TRE-ZEN® 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

Ne pas prendre TRE-ZEN® comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- Allergie connue à la paroxétine ou à l'un des excipients,
- Enfants de moins de 15 ans,
- Association avec certains médicaments antidépresseurs de type IMAO (nielamide, iproniazide, moclobémide, toloxatone).

Toutefois, si votre médecin juge indispensable de vous prescrire l'association de la paroxétine avec la toloxatone ou le moclobémide, (IMAO A), vous devez être hospitalisé pour une surveillance de quelques jours.

- En cas d'allaitement sauf avis contraire de votre médecin.

- Prendre des précautions particulières avec TRE-ZEN® 20mg, comprimé pelliculé sécable :

Mises en garde :

Comme avec tous les antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Dans certains cas, une accentuation de l'anxiété ou une angoisse peuvent survenir. Il faut consulter immédiatement votre médecin.

L'absorption d'alcool ou de boissons alcoolisées pendant le traitement est déconseillée.

La prise concomitante de millepertuis nécessite une surveillance clinique régulière, les effets indésirables de la paroxétine pouvant être plus fréquents.

Le trouble anxieux social « phobies sociales » n'est pas une timidité excessive, mais un trouble caractérisé notamment par l'évitement ou la peur perturbant de manière importante les activités professionnelles ou sociales entraînant une souffrance marquée.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Insomnie ou nervosité en début de traitement,
- Insuffisance rénale ou insuffisance hépatique grave,
- Antécédents de crises convulsives, impose l'arrêt du traitement,

nt par des médicaments pouvant augmenter le mmatoires, aspirine...).

ant la grossesse. Si vous découvrez que vous dedin car lui seul peut juger de la nécessité de

l'allaitement.

ien avant de prendre tout médicament.

PPV 130DH20
PER 02/22
LOT J447



GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
6. 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'aller 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 de 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 diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie 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 trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis 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

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, ne prenez pas ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre

- Vous devez passer un examen radiographique à base d'iode avant toute intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin d'un remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez près de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé acidose lactique, qui se manifeste par des symptômes tels que des douleurs musculaires, des vomissements, des diarrhées, des nausées, une perte de poids rapide, une acidose lactique augmentée également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections d'origine fongique ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complètes) ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complètes) problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple). Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous êtes susceptible d'être associé à une déshydratation (perte importante de liquide des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur, une diminution de l'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires).

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cela 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
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

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

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre ce médicament avant l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin vous dira quand reprendre votre traitement par Glucophage. Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides de 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 fréquence cardiaque, des tremblements, des troubles de la vision ou des difficultés à manger quelque chose contenant du sucre, vous devez vous adresser à votre médecin. Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre taux de sucre dans le sang plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale est altérée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant du produit de contraste, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et vous devez reprendre votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre un médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. 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) tels que l'ibuprofène et le célécoxib.
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs des récepteurs de l'angiotensine II).
- Agonistes des récepteurs bêta-2-adréniques comme le salbutamol ou le formoterol (pour traiter l'asthme).

Si vous prenez ces médicaments, votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage.

Si vous prenez ces médicaments, votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. 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) tels que l'ibuprofène et le célécoxib.
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs des récepteurs de l'angiotensine II).
- Agonistes des récepteurs bêta-2-adréniques comme le salbutamol ou le formoterol (pour traiter l'asthme).

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse vous prescrire l'insuline. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous

LOT 200166
EXP 02/2023
PPV 28 00DH

Xanax 0.5 mg®
Comprimé sécable - Boîte de 30
(DCI : Alprazolam)

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'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 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. Composition du médicament

Principe Actif :

Alprazolam 0.50 mg

Excipients :

Lactose, Microcristalline cellulosique, Docusate de sodium, Benzoate de sodium, Silice colloïdale anhydre (Aerosil 200), Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Erythrose sodium aluminique laque.
Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Classe pharmacothérapeutique : ANXIOLYTIQUE - code ATC : N05BA12
Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

4. Posologie

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

Posologie

Réservé à l'adulte.

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

Dans tous les cas, conformez-vous à la prescription de votre médecin traitant.

Mode et/ou voie d'administration

Voie orale.

Avez ce médicament avec un verre d'eau.

Durée du traitement

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 3 à 12 semaines (cf. avertissements et précautions).

5. Contre-indications

Ne prenez jamais Xanax 0.50 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à l'alprazolam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 1 ;
- si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;
- si vous avez un syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil) ;
- si vous avez une insuffisance hépatique grave ;
- si vous avez une myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient :

Trais fréquents (peuvent affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression,
- sédation,
- somnolence,
- difficulté à coordonner certains mouvements,
- troubles de la mémoire,
- difficulté pour parler,
- étourdissements,
- mal de tête,
- constipation
- fatigue,
- irritabilité.

Fréquents

- diminution
- confusion,
- baisse ou
- anxiété,
- insomnie
- nervosité
- troubles
- difficulté

- trouble de l'attention,
- sommeil excessif,
- tremblement,
- vision trouble,
- nausée,
- inflammation de la peau (dermatite),
- dysfonction sexuelle,
- prise ou perte de poids.

Peu fréquents (peuvent affecter 1 à 10 personnes)

- hallucination,
- colère,
- agitation,
- perte de la mémoire,
- faiblesse musculaire,
- incontinence urinaire,
- cycles menstruels (règles) irréguliers,
- vomissements,
- excitation.

Fréquence indéterminée

- excès de prolactine (hormone provoquant la lactation),
- agressivité,
- comportement hostile,
- pensée anormale,
- contractions musculaires involontaires (dystonie),
- trouble gastro-intestinal,
- hépatite,
- anomalies des paramètres hépatiques (modifiées avec une atteinte du foie),
- icterus (jaunisse),
- réactions allergiques sévères (œdème de Quincke),
- photosensibilisation (réaction cutanée lors d'une exposition aux rayons UV),
- rétention urinaire,
- œdème périphérique,
- augmentation de la pression dans l'œil.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre votre problème. Il est important de consulter votre médecin et/ou votre pharmacien pour demander conseil à votre médecin. Il vous aidera à lutter contre l'anxiété.

Avertissements

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin.

Risque de DÉPENDANCE : ce traitement peut entraîner un état de dépendance physique et psychique. Diverses mesures doivent être prises pour éviter la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses.

La dépendance peut survenir même en l'absence de prise de ce médicament.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer des effets indésirables graves.

Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures, d'une anxiété importante, d'insomnie, de douleurs musculaires, d'une irritabilité, une tension nerveuse, des maux de tête, des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière, à la chaleur, à la froid.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être adaptées.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'évitement de ce phénomène de sevrage. Cette période aura été prolongée.

Malgré la décroissance progressive des doses, un pic de symptômes peut apparaître, à l'arrêt du traitement, avec réapparition TRÈS RAPIDE des symptômes.

Des troubles de mémoire ainsi que des altérations de l'attention peuvent apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament.

Ces effets indésirables sont plus fréquents chez les enfants et les personnes âgées.

Les interactions médicamenteuses sont à surveiller, en particulier les interactions contraires à l'effet recherché.

La tension, modifications de la coordination, agressivité envers soi-même et envers les autres.

Il est important de faire l'objet d'un suivi médical régulier.

La coordination des mouvements et la conduite automobile peuvent être affectées.

Des réactions surviennent parfois.

et produits apparentés doivent être évités, en particulier la somnolence et/ou de relâcher les conduites souvent graves dans

40,30

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, povidone K30, amidon de maïs prégelatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas à une dose quotidienne recommandée (cf. notice).

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions d'usage recommandées, est compatible avec la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

PPV: 14DH00

PER: 01/23

LOT: J150

