

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant la Paiement des Actes
16/01/2021			Crat	091166082
26/01/2021	C2		30000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Prescription
Pharmacie Boulmane 2-4, Bd. Boulmane Hay Mu Abdellah Ain Chok Casablanca Tél: 05 22 87 43 21 Zineb BENNANI SMIRI	26-01-2021	36 94,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
ADJUTANT GENERAL Dr. Hoda MAZI ALAMI MEDICIN BIOMÉDICAL 2-4, Bd. Boulmane, Hay Mu Abdellah, Ain Chok Tél: 05 22 52 62 52 / FAX: 05 22 21 10 90 / TX	18/01/2021	B520	620 00

AUXILIAIRES MÉDICAUX

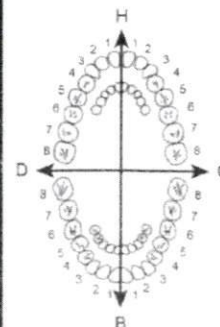
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHÉRENT

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

	COEFFICIENT DES TRAVAUX	
	MONTANTS DES SOINS	
	DEBUT D'EXECUTION	
	FIN D'EXECUTION	

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DATE DU DEVIS	
DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur JABRI Leila

Spécialiste en Endocrinologie

Diabétologie

Maladies Métaboliques

Diplômée de la Faculté

de Médecine de NICE

Diplômée en Echographie

Thyroïdienne - Université Paris Descartes

26 Janvier 2021

الدكتورة جبري ليلي

اختصاصية في مرض السكري

أمراض الغدد الصم - أمراض الايض

خريجة كلية الطب بنيس بفرنسا

حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى

للغة الفرنسية

Casablanca, le في الدار البيضاء

-- LAPROPHAN --
PPV: 571DH00

Mme ED DEBBAGH MAHJOUBA

1/ LANTUS SOLOSTAR 5 STYLO 100U

34 U le matin pd 3 mois

2/ NOVORAPIDE FLEXPEN

10 U le matin

12 U le midi

8 U le soir

pd 3 mois

3/ Aiguilles BD microfines + 4 mm

2 Boites.

4/ Co-Arapro 150/12.5 mg

1 co/j pd 3 mois

5/ Lowrac 5 mg

1 gel /j pd 3 mois

6/ Dermofix poudre

1 ap/j pd 1 mois

Pharmacie Boulmane

2-4, Bd Boulmane

Hau Mou Abdellah Aïn Chok

Casablanca

tél.: 05 22 87 43 21

Zineb BENNANI SMIT

Pharmacie Boulmane

2-4, Bd Boulmane

Hau Mou Abdellah Aïn Chok

Casablanca

tél.: 05 22 87 43 21

Zineb BENNANI SMIT

شارع القدس إقامة الصفا تجزئة السكن الانيق عمارة 405 رقم 18 الطابق الثالث الدار البيضاء

Bd El Qods, Résidence SAFFA, lotissement Assakan Al Anik, Imm 405 - 3ème étage N° 18 - Casablanca

Tél.: 05 22 50 66 06 - Email : diabeto.jabri@gmail.com

T 3694,90

Docteur JABRI Leila

Spécialiste en Endocrinologie

Diabétologie

Maladies Métaboliques

Diplômée de la Faculté

de Médecine de NICE

Diplômée en Echographie

Thyroïdienne - Université Paris Descartes

الدكتورة جبري ليلي

اختصاصية في مرض السكري

أمراض الغدد الصم - أمراض الايض

خريجة كلية الطب بنيس بفرنسا

حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى

للغدة الدرقية

Casablanca, le 16/01/2024 الدار البيضاء في

Mme. EDEBBAGH
Mahjoub

رقم

HbA1c

AT. AAT

CT, TG, HbA1c

microls/24h

Dr. JABRI LEILA
Spécialiste en Endocrinologie
Diabète et Maladies Métaboliques
Bd El Qods Résidence SAFFA, lotissement Assakan Al Anik, Imme 405 - 3ème Etage
Tél: 05 22 50 66 06 - Email: diabeto.jabri@gmail.com

LABORATOIRE EL KHALIL
Mme EDEBBAGH Mahjoub
N°(e) le : 01-01-1546 F
210180051
à coller sur l'ordonnance

ORDO

شارع القدس إقامة الصفا تجزئة السكن السابق عمارة 405 رقم 18 الطابق الثالث الدار البيضاء

Bd El Qods, Résidence SAFFA, lotissement Assakan Al Anik, Imme 405 - 3ème étage N° 18 - Casablanca

Tél.: 05 22 50 66 06 - Email: diabeto.jabri@gmail.com



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

Biochimie - Bactériologie - Hématologie - Immunologie - Hormonologie - Oncologie - Parasitologie - Mycologie - Virologie - Spermiologie

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

INPE :



093061166

FACTURE N° : 2101180051

Casablanca le 18-01-2021

Mme Mahjouba EDDEBBAGH

Demande N° 2101180051

Analyses :

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Val	Clefs
	Microalbuminurie des 24h	B100	B
0106	Cholestérol total	B30	B
0108	Cholestérol H D L	B50	B
0109	Cholestérol L D L	B50	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B
0147	Transaminases P (TGP)	B50	B

Total des B : 520

TOTAL DOSSIER : 620.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : six cent vingt dirhams

252, Bd EL KHALIL , Hay My Abdellah, Ain Chok, Casablanca- Tél : 0522526252 / FAX: 0522211090
DR. HODA OUALI ALAMI
LABORATOIRE EL KHALIL
FAX: 05 22 52 62 52 / TEL: 05 22 21 10 90 / TK

252, Bd. EL KHALIL , Hay My Abdellah, Ain Chok, Casablanca- Tél : 0522526252 / FAX: 0522211090

E-Mail : labo.elkhalil@gmail.com - Patente N : 34046060 - I.F.N : 15214903 - CNSS : 4204096

ICE : 001603906000091

CO-ARAPRO® 150 mg/12,5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/12,5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/25 mg
Irbesartan / Hydrochlorothiazide
Comprimés Pelliculés

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

COMPOSITION

Irbesartan	150 mg
Hydrochlorothiazide	12,5 mg
Irbesartan	300 mg
Hydrochlorothiazide	12,5 mg
Irbesartan	300 mg
Hydrochlorothiazide	25 mg

Les autres composants sont: mannitol, povidone, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, sacro croscarmellose anhydre, stéarate de magnésium.

FORME ET PRÉSENTATION

Comprimés pelliculés Boîte de 10 et 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II, associations Code ATC: C09DA04.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

Cette association à dose fixe est indiquée chez les patients adultes dotés de la pression artérielle est insuffisamment contrôlée par l'irbesartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul.

CONTRE-INDICATIONS :

N'utilisez jamais CO-ARAPRO® :

- si vous êtes allergique à l'irbesartan, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
 - si vous êtes allergique à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des Sulfonamides.
 - si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préféralable d'éviter de prendre CO-ARAPRO® en début de grossesse).
 - si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves
 - si vous avez des difficultés pour uriner.
 - si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.
 - si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par insuline (un autre médicament pour traiter l'hypertension artérielle).
- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :**
- Adressez-vous à votre médecin avant de prendre CO-ARAPRO® et si une des situations suivantes se présentent :
- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes
 - si vous souffrez de problèmes rénaux ou si vous avez une greffe de rein
 - si vous souffrez de problèmes cardiaques
 - si vous souffrez de problèmes hépatiques
 - si vous souffrez d'un diabète
 - si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED)
 - si vous souffrez d'hyperaldostéronisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).
 - si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - Un «inhibiteur de l'enzyme de Conversion (IEC)» (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

Aliment

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

CO-ARAPRO® est déconseillé en début de grossesse, et il ne doit pas être pris si vous êtes (ou pensez être) enceinte. Si vous êtes enceinte, parlez-en à votre médecin. Si vous êtes enceinte, parlez-en à votre médecin. Si vous êtes enceinte, parlez-en à votre médecin.

Vous devrez également prévenir votre médecin :

- si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel)
- si vous avez des signes, tels que soif anormale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements ou battements du cœur anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CO-ARAPRO®).

Si vous ressentez une sensibilité accrue de votre peau au soleil avec apparition de coup de soleil plus rapidement que la normale (symptômes tels que rougeur, démangeaison, gonflement, cloque)

ou si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie

ou si vous constatez une altération de votre vision ou une douleur dans l'œil ou les deux yeux lors du traitement par CO-ARAPRO®. De pourrait être un signe que vous développez un glaucome, c'est à dire une pression accrue dans votre œil ou vos yeux. Vous devez arrêter votre traitement par CO-ARAPRO® et consulter votre médecin.

L'hydrochlorothiazide contenu dans ce médicament peut induire une réaction positive des tests pratiqués lors du contrôle antidopage.

Enfants et adolescents

CO-ARAPRO® ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents (de moins de 18 ans).

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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

Les médicaments diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide contenu dans CO-ARAPRO® peuvent avoir un effet sur d'autres médicaments. Les médicaments contenant du lithium ou doivent pas être pris avec CO-ARAPRO® sans la surveillance de votre médecin.

Il se peut que votre médecin modifie votre dose ou prendre d'autres précautions si vous prenez de l'alcool.

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs,
- des médicaments pour le traitement de la crise de goutte,
- de la vitamine D en supplémentation thérapeutique,
- des médicaments pour contrôler votre rythme cardiaque
- des médicaments pour traiter le diabète (médicaments oraux ou insuline).

Carbamazépine (un médicament pour le traitement de l'épilepsie)

Il est également important de dire à votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, des antidépresseurs, des sédatifs, des médicaments contre la douleur, des médicaments antirrhéumatisques ou des résines de colestyramine et de colestipol pour réduire le cholestérol dans le sang.

CO-ARAPRO® avec des aliments et boissons

CO-ARAPRO® peut être pris au cours et en dehors des repas.

En raison de la présence d'hydrochlorothiazide dans CO-ARAPRO®, si vous buvez de

l'alcool alors que vous êtes sous traitement avec ce médicament, vous pouvez ressentir une sensation accrue de vertige lorsque vous vous levez, en particulier quand vous vous levez d'une position assise.

GROSSESSE ET ALLACTEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous êtes (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre CO-ARAPRO® avant que vous soyez enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte et votre conseiller de prendre un autre médicament à la place de CO-ARAPRO®.

CO-ARAPRO® est déconseillé au cours de la grossesse et il ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est pris à partir du troisième mois de la grossesse.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point d'allaiter. CO-ARAPRO® est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin vous recommandera d'arrêter de prendre CO-ARAPRO® avant que vous soyez enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte et votre conseiller de prendre un autre médicament à la place de CO-ARAPRO®.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'irbesartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que le CO-ARAPRO® affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle. Si tel est votre cas, vous devez le signaler à votre médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Prenez toujours votre médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Le dosage recommandé de CO-ARAPRO® est de un comprimé par jour. CO-ARAPRO® sera habituellement prescrit par votre médecin si votre pression artérielle n'a pas permis une réduction suffisante de votre pression artérielle. Votre médecin vous indiquera comment passer de votre précédent traitement à CO-ARAPRO®.

Mode d'administration

CO-ARAPRO® se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante de liquide (par exemple, un verre d'eau). Vous pouvez prendre CO-ARAPRO® au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne appropriée à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez à prendre CO-ARAPRO® sauf si votre médecin vous demande le contraire.

L'effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 6 à 8 semaines après le début du traitement.

Si vous avez pris plus de CO-ARAPRO® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Les enfants ne doivent pas prendre CO-ARAPRO® :

CO-ARAPRO® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO® :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre médicament, ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

CO-ARAPRO® 150 mg/12,5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/12,5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/25 mg
 Irbésartan / Hydrochlorothiazide
 Comprimés Pelliculés

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

COMPOSITION

Irbesartan	150 mg
Hydrochlorothiazide	12,5 mg
Irbesartan	300 mg
Hydrochlorothiazide	12,5 mg
Irbesartan	300 mg
Hydrochlorothiazide	25 mg

Les autres composants sont: mannitol, povidone, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, saccharose anhydre, stéarate de magnésium.

FORME ET PRÉSENTATION

Comprimés pelliculés Boîte de 10 et 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II, associations Code ATC: C09AA04.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.
 Cette association à dose fixe est indiquée chez les patients adultes dotés de la pression artérielle est insuffisamment contrôlée par l'irbésartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul.

CONTRE-INDICATIONS :

- N'utilisez jamais CO-ARAPRO® :
 - si vous êtes allergique à l'irbésartan, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
 - si vous êtes allergique à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des Sulfonamides.
 - si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférentiel d'éviter de prendre CO-ARAPRO® en début de grossesse).
 - si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves
 - si vous avez des difficultés pour uriner.
 - si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.
 - si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par insuline (un autre médicament pour traiter l'hypertension artérielle).
- MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :**
 Adressez-vous à votre médecin avant de prendre CO-ARAPRO® et si une des situations suivantes se présentent :
- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes
 - si vous souffrez de problèmes rénaux ou si vous avez une greffe de rein
 - si vous souffrez de problèmes cardiaques
 - si vous souffrez de problèmes hépatiques
 - si vous souffrez d'un diabète
 - si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED)
 - si vous souffrez d'hyperaldostéronisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).
 - si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - Un «inhibiteur de l'enzyme de Conversion (IEC)» (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

Alertes

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. CO-ARAPRO® est déconseillé en début de grossesse, et il ne doit pas être pris si vous êtes (ou pensez être) enceinte. Si vous êtes enceinte, parlez-en à votre médecin. Si vous êtes enceinte, parlez-en à votre médecin. Si vous êtes enceinte, parlez-en à votre médecin.

Vous devrez également prévenir votre médecin :

- si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel)
- si vous avez des signes, tels que soif anormale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements ou battements du cœur anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CO-ARAPRO®).
- si vous ressentez une sensibilité accrue de votre peau au soleil avec apparition de coup de soleil plus rapidement que la normale (symptômes tels que rougeur, démangeaison, gonflement, cloque)
- si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie
- si vous constatez une altération de votre vision ou une douleur dans un œil ou les deux yeux lors du traitement par CO-ARAPRO®. De pourrait être un signe que vous développez un glaucome, c'est à dire une pression accrue dans votre œil ou vos yeux. Vous devez arrêter votre traitement par CO-ARAPRO® et consulter votre médecin.

L'hydrochlorothiazide contenu dans ce médicament peut induire une réaction positive des tests pratiqués lors du contrôle antidopage.

Enfants et adolescents

CO-ARAPRO® ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents (de moins de 18 ans).

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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

Les médicaments diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide contenu dans CO-ARAPRO® peuvent avoir un effet sur d'autres médicaments. Les médicaments contenant du lithium ou doivent pas être pris avec CO-ARAPRO® sans la surveillance de votre médecin.

Il se peut que votre médecin modifie votre dose ou prendre d'autres précautions si vous prenez de l'alcool.

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassium, d'autres diurétiques,
- certains laxatifs,
- des médicaments pour le traitement de la crise de goutte,
- de la vitamine D en supplémentation thérapeutique,
- des médicaments pour contrôler votre rythme cardiaque
- des médicaments pour traiter le diabète (médicaments oraux ou insuline).
- Carbamazépine (un médicament pour le traitement de l'épilepsie)

Il est également important de dire à votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, des antidépresseurs, des médicaments contre la douleur, des médicaments antirrhéumatisques ou des résines de colestyramine et de colestipol pour réduire le cholestérol dans le sang.

CO-ARAPRO® avec des aliments et boissons

CO-ARAPRO® peut être pris au cours et en dehors des repas.

En raison de la présence d'hydrochlorothiazide dans CO-ARAPRO®, si vous buvez de

l'alcool alors que vous êtes sous traitement avec ce médicament, vous pouvez ressentir une sensation accrue de vertige lorsque vous vous levez, en particulier quand vous vous levez d'une position assise.

GROSSESSE ET ALLACTEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous êtes (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre CO-ARAPRO® avant que vous soyez enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte et votre conseiller de prendre un autre médicament à la place de CO-ARAPRO®.

CO-ARAPRO® est déconseillé au cours de la grossesse et il ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est pris à partir du troisième mois de la grossesse.

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point d'allaiter. CO-ARAPRO® est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin vous recommandera d'arrêter de prendre CO-ARAPRO® avant que vous soyez enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte et votre conseiller de prendre un autre médicament à la place de CO-ARAPRO®.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'irbésartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que le CO-ARAPRO® affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle. Si tel est votre cas, vous devez le signaler à votre médecin.

DOSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Prenez toujours votre médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Poésologie

Le dosage recommandé de CO-ARAPRO® est de un comprimé par jour. CO-ARAPRO® sera habituellement prescrit par votre médecin si votre pression artérielle n'a pas permis une réduction suffisante de votre pression artérielle. Votre médecin vous indiquera comment passer de votre précédent traitement à CO-ARAPRO®.

Mode d'administration

CO-ARAPRO® se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante de liquide (par exemple, un verre d'eau). Vous pouvez prendre CO-ARAPRO® au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne appropriée à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez à prendre CO-ARAPRO® sauf si votre médecin vous demande le contraire.

L'effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 6 à 8 semaines après le début du traitement.

Si vous avez pris plus de CO-ARAPRO® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Les enfants ne doivent pas prendre CO-ARAPRO® :

CO-ARAPRO® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO® :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous oubliez de prendre CO-ARAPRO®, ne prenez pas de médicament supplémentaire.

C'o-Arapro 150 mg/12,5 mg B30
N° d'AMM 23617DMP/21/NNP

6 118000 331629

6 118000 331629

6 118000 331629

6 118000 331629

6 118000 331629

6 118000 331629

6 118000 331629

6 118000 331629

Agadir - Maroc
Responsable.



Multivitamines · Minéraux
Oligo-Éléments
+ **Extrait de Ginseng**

**Complément alimentaire,
ce n'est pas un médicament**

**Pourquoi les vitamines, minéraux
et oligo-éléments sont importants
pour notre organisme?**

ADDITIVA Vital est un complément alimentaire précieux, constitué essentiellement de vitamines, de minéraux, d'oligo-éléments et d'extrait de Ginseng.

Ces substances nutritives essentielles soutiennent le fonctionnement de l'organisme humain et entrent de façon générale, à l'image des hydrates de carbones, des protéines et des lipides, dans la composition des aliments que nous absorbons chaque jour.

Ils sont indispensables à la vie et certains ne peuvent être remplacés par d'autres éléments nutritifs. De ce fait, un apport quotidien suffisant est indispensable.

Un besoin accru de même qu'un déficit peuvent apparaître un jour ou l'autre. La plupart du temps, ces variations affectent plusieurs de ces éléments nutritifs majeurs.

Sont concernés en premier lieu les enfants, les adolescents, les personnes âgées, les sportifs, les travailleurs de force, etc. Mais d'autres personnes peuvent être affectées, telles que les patients nécessitant une prise régulière de médicaments, ou dont les repas pris la plupart du temps à la cantine ou constitués en grande partie de plats déjà cuisinés, favorisent une alimentation déséquilibrée. Sont enfin et fréquemment menacées les personnes soumises à un régime ou qui doivent suivre des cures d'amaigrissement.

Aujourd'hui, pour pouvoir affronter les agressions de la vie quotidienne ou de l'environnement, l'organisme nécessite parfois un apport accru qui lui permet de préserver sa résistance et sa santé.

Un principe général veut que plus l'alimentation est déséquilibrée et l'environnement agressif, plus il est difficile d'apporter à l'organisme une quantité suffisante en vitamines, minéraux et oligo-éléments.

ADDITIVA Vital contient des vitamines, des minéraux, des oligo-éléments et d'extrait de Ginseng combinés avec soin. Un seul comprimé par jour apporte à votre organisme un complément parfait.

Dans le tableau suivant, nous vous présentons les fonctions et le rôle de ces éléments nutritifs majeurs pour l'organisme.

Vitamines

Vitamine A	participe à la constitution et à l'entretien de la peau, des muqueuses, des yeux et de l'ossature et soutient la croissance.
Vitamine E	participe à la constitution des membranes cellulaires.
Vitamine C	participe à la constitution des os, du cartilage, du tissu conjonctif et des dents, augmente la résorption du fer.
Biotine	élément entrant dans la composition de plusieurs enzymes et indispensable à l'ensemble des métabolismes de l'organisme.
Acide folique	important pour la division cellulaire.
Niacine	important en particulier pour la libération d'énergie dans l'organisme.
Vitamine B5	élément entrant dans la composition des enzymes et nécessaire à la synthèse d'acides gras ainsi qu'au métabolisme des lipides, des hydrates de carbone et des acides aminés.
Vitamine B1	entre dans la composition de diverses enzymes du métabolisme.
Vitamine B2	élément entrant dans la composition des enzymes, important pour l'organisme, en particulier pour le métabolisme protéinique et
Vitamine B6	intervient dans le métabolisme des acides aminés et participe à la formation des globules rouges du sang.
Vitamine B12	agit favorablement sur le métabolisme des lipides et des protéines

99,00 Dh

LOWRAC[®]
Amlodipine Bésilate

SNAP 07/10

LOWRAC[®]
Amlodipine Bésilate

SNAP 07/10

LOWRAC®

Amlodipine Bésilate

FORME ET PRESENTATIONS :

LOWRAC gélules dosées à 5 mg, boîte de 15 et de 30.

COMPOSITION :

LOWRAC 5 mg

Amlodipine bésilate 5 mg.
Excipient q.s.p. 1 gélule.

CLASSE PHARMACO - THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire.

INDICATIONS :

- LOWRAC est indiqué dans le traitement de l'angor chronique stable; il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres agents antiangineux.
- LOWRAC est indiqué dans le traitement du syndrome Prinzmetal confirmé ou suspecté; prescrit seul ou en association avec d'autres agents antiangineux.
- LOWRAC est indiqué dans le traitement de l'hypertension; il peut être prescrit seul ou en association avec d'autres agents antihypertenseurs.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

En traitements antiangineux ou antihypertenseurs : de 5 à 10 mg d'Amlodipine à prendre une fois par jour par voie orale. Une dose inférieure est recommandée dans le traitement antihypertenseur des patients jeunes, fragiles ou âgés et des patients ayant une insuffisance rénale inférieure est recommandée lorsque LOWRAC est prescrit en association avec d'autres agents antihypertenseurs. La dose quotidienne maximale est de 10 mg.

EFFETS INDESIRABLES :

- Les effets les plus fréquents : œdème périphérique, rougeur de la face et céphalées.

- Les effets les moins fréquents : vertige, palpitations, fatigabilité, nausée, constipation, bouche sèche, crampes musculaires.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :
Aucune étude n'a été réalisée sur l'usage de l'Amlodipine chez la femme enceinte. Bien qu'on n'ait observé chez l'embryon et le fœtus. Par conséquent, et sauf si cela est jugé essentiel par le médecin, l'usage de l'Amlodipine est déconseillé.

Allaitement :

Le passage de l'Amlodipine dans le lait n'a pas été élucidé. Par conséquent, l'Amlodipine ne doit pas être utilisée pendant l'allaitement.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Aucune réaction médicamenteuse d'importance clinique majeure n'a été signalée sur l'usage de LOWRAC. Cependant, une prudence particulière doit être observée lors de l'utilisation concomitante de l'Amlodipine avec le Dantrolène, l'Alfuzosine, le Propranolol, le Verapamil, le Nifédipine, le Nitroglycérine, le Nitrate d'Ammonium, le Nitrate d'Ethyle, le Nitrate d'Isosorbide, le Nitrate de Menthyle, le Nitrate de Propyle, le Nitrate de Butyle, le Nitrate d'Amyle, le Nitrate d'Octyle, le Nitrate de Dodecyle, le Nitrate de Myristyle, le Nitrate de Stearyle, le Nitrate de Cétyle, le Nitrate de Lauryle, le Nitrate de Myristyle, le Nitrate de Stearyle, le Nitrate de Cétyle, le Nitrate de Lauryle.

CONTRE - INDICATIONS :

Absolues :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.

Relatives :

- Dantrolène.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

- L'efficacité et la tolérance de l'Amlodipine n'ayant pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez l'enfant est déconseillée.

- En cas de survenue de signes cliniques (asthénies, anorexie, nausées persistantes), il est recommandé de doser les enzymes hépatiques, en cas d'élévation des taux de ces enzymes et à plus forte raison en cas d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

- Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'Amlodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

SURDOSAGE :

Peu d'informations sont disponibles sur la toxicité de l'Amlodipine chez l'homme. Une dilatation très importante des vaisseaux sanguins et une chute marquée de la pression artérielle sont susceptibles de survenir. Le cas échéant, le traitement recommandé consiste en l'administration d'un vasoconstricteur pour restaurer le tonus vasculaire et la pression artérielle. L'Amlodipine n'est pas dialysable.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

En début de traitement, une prudence particulière devra être observée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, en raison du risque de sensation de vertiges.

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Liste I

Ceci est un médicament

- Un médicament est un produit, mais pas comme les autres.
- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non-conforme aux prescriptions expose à un danger.
- Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous prescrit.
- Suivez les conseils de votre pharmacien.
- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ses indications et ses contre-indications.
- N'arrêtez pas de votre propre initiative le traitement durant la période prescrite.
- Ne le reprenez pas, n'en augmentez pas les doses sans consulter votre médecin.
- Ne laissez jamais les médicaments à la portée des enfants.



DERMOFIX® Poudre

Sertaconazole

COMPOSITION :

Sertaconazole nitrate	2 g
Excipients q.s.p.	100 g

PROPRIETES :

Le Sertaconazole est un nouvel anti-mycosique à usage topique possédant une nouvelle structure chimique. Son spectre d'activité s'avère très large :

- Les levures pathogènes (Candida albicans, C. tropicalis, C. spp., Pitrosporom orbiculaires)
- Les dermatophytes (trichophyton, Epidermophyton et Microsporium)
- Les champignons opportunistes filamenteux (Aspergillus)
- Les germes résistants à d'autres anti-mycosiques
- Les bactéries gram+ (Staphylocoques et Streptocoques)

INDICATIONS :

Traitement topique des infections cutanées et unguéales dues aux Candida et dermatophytes, avec exsudation et plus particulièrement l'intertrigo.

La durée du traitement varie d'un patient à l'autre en fonction de l'agent étiologique et de la localisation de l'infection. En général, on recommande 4 semaines de traitement afin d'assurer une guérison clinique et microbiologique complète et d'éviter ainsi toute récurrence, sachant que souvent cette guérison apparaît après 2 à 4 semaines de traitement.

EFFETS INDESIRABLES :

Le Sertaconazole présente une innocuité totale et une excellente tolérance : aucun cas de toxicité ou de réaction de photosensibilité n'a été relevé. Seul un érythème léger peut survenir lors des premières applications n'entraînant jamais la suspension du traitement.

CONDITIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Après application de grandes quantités chez le nouveau né et chez la femme enceinte de niveaux plasmatiques. Malgré cela, son innocuité n'a pas été démontrée dans ce

POSOLOGIE USUELLE, VOIES ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie topique.

Mycoses des plis : 1 application par jour

Pieds d'athlète : 1 application par jour

Il est conseillé d'appliquer la poudre non seulement au niveau des lésions mais également les chaussures.

FORMES ET AUTRES PRESENTATIONS :

Dermofix® Poudre : Flacon de 30 g.

Dermofix® Crème à 2% : Tube de 30 g.

Dermofix® Solution à 2% : Flacon de 30 ml.

Dermofix® Gel à 2% : Flacon de 100 g.

Gyno-dermofix® 300 mg boîte de 1 ovule.

Liste I (Tableau A).

PROMOPHARM S.A.
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L FERRER INTERNATIONAL

84120
Dermofix® Poudre
Sertaconazole

PROMOPHARM S.A.



6 118000 240280

Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

(analyses de sang et l'activité physique la technique d'injection). Si votre glycémie est élevée, suivez les conseils en l'encadré à la fin de

Voyages

Avant de partir en voyage, pour vous informer sur

- disponibilité de votre médicament lorsque vous allez,
- fourniture d'insuline pendant le voyage,
- conservation adéquate de votre médicament pendant le voyage,
- horaire des repas pendant le voyage,
- effets possibles du voyage sur votre glycémie,
- nouveaux risques de complications dans les pays visités,
- ce que vous devez faire en cas d'urgence lorsque vous êtes malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, votre glycémie peut être affectée et vous devez prendre des précautions (par exemple, les analyses de sang et l'activité physique).

Si vous êtes malade, votre glycémie peut être élevée (hyperglycémie) ou basse (hypoglycémie).

Si vous êtes malade, votre glycémie peut être élevée (hyperglycémie) ou basse (hypoglycémie).

Si vous êtes malade, votre glycémie peut être élevée (hyperglycémie) ou basse (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas, votre glycémie sera élevée (hyperglycémie). **Veillez à consulter votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète, votre glycémie peut être élevée (hyperglycémie) ou basse (hypoglycémie).

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lantus 100U/ml, inj b5 sty
P.P.V : 744,00 DH



Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas, votre glycémie risque de diminuer (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas vous devez consulter votre médecin. **Veillez à contacter votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Évitez toujours les personnes qui s'occupent

 Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 sty 3ml
P.P.V. : 152,50 DH
5 118001 081508

Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous ne vous ne vous nourrissez pas, votre glycémie risque de diminuer (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas vous devez consulter votre médecin. **Veillez à contacter votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Évitez toujours les personnes qui s'occupent

 Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 sty 3ml
P.P.V. : 152,50 DH
5 118001 081508

Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Voyages

- Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :
- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
 - fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
 - conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
 - horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
 - effets possibles du changement de fuseau horaire,
 - nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
 - ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

- Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :
- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
 - Si vous ne vous nourrissez pas, votre glycémie risque de diminuer (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas vous devez consulter votre médecin. **Veillez à contacter votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Évitez toujours les personnes qui s'occupent

 Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 sty 3ml
P.P.V. : 152,50 DH
5 118001 081508

Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas, votre glycémie risque de diminuer (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas vous devez consulter votre médecin. **Veillez à contacter votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Évitez toujours les personnes qui s'occupent

 Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 sty 3ml
P.P.V. : 152,50 DH
5 118001 081508

Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas, votre glycémie risque de diminuer (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas vous devez consulter votre médecin. **Veillez à contacter votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Évitez toujours les personnes qui s'occupent

 Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 sty 3ml
P.P.V. : 152,50 DH
5 118001 081508

Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement de fuseau horaire,
- nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
- ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, votre glycémie risque d'augmenter (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas, votre glycémie risque de diminuer (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas vous devez consulter votre médecin. **Veillez à contacter votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline et continuez de prendre suffisamment de glucides. Évitez toujours les personnes qui s'occupent

 Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 sty 3ml
P.P.V. : 152,50 DH
5 118001 081508