

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

## itions générales :

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

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

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

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

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

## rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

## ologie et Biologie :

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

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

## que :

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

## ducation :

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

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

## taire :

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

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

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

## adie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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



## Déclaration de Maladie

N° P19-0048625

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2865 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : TOUITAR ABDELHAK  
Date de naissance : 15.06.1952  
Adresse : 320 LOTELMOUTAWAKIL DAR BOUAZZA  
CASA - NOUACEUR  
Tél. : 0638274504 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Abdeladim M'HAIDRA  
Diabétologie - Nutrition - Echographie  
Spécialiste en Médecine  
du Travail de la Faculté de Rennes  
Village Pilote de Dar Bouazza  
Tél : 05 22 29 00 09 / GSM : 06 61 11 87 85  
Date de consultation : 22/03/2022  
Nom et prénom du malade : TOUITAR ABDELHAK  
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 : CASABLANCA

Le : 04/03/2022

Signature de l'adhérent(e) :

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

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



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes      Natures des Actes      Nombre et Coefficient      Montant détaillé des Honoraires      Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

04/03/22	V5	1	200,00	
07/03/22	V5	1	60	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

PHARMACIE DAR BOUAZZA  
ZAHZOUNI Amina  
Dar Bouazza Ouled Jerrar BP 93  
Tél : 0522 29 01 74 - Dar Bouazza

04/03/22

120,00

07/03/22

1451,10

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

04/03/22

2-23

230,00

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

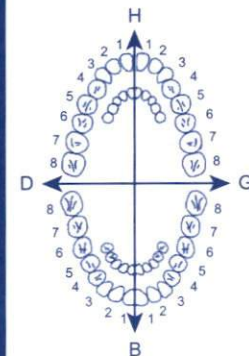
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H

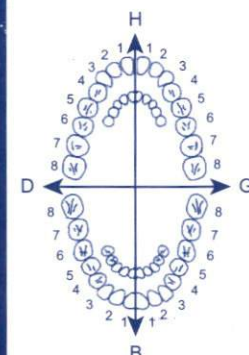
25533412 21433552  
00000000 00000000

D 00000000 G 00000000  
35533411 11433553

B

(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'EXEC

**Dr. M'HAIDRA Abdeladim**

**Diabétologie - Nutrition**

**Echographie**

Diplômé de la Faculté de Médecine

de MONTPELLIER - FRANCE

HOMEOPATHIE - OMNIPRATICIEN

**Spécialiste en Médecine**

du travail de la Faculté de RENNES

**Diplômé d'expertise**

et de réparation juridique et corporelle  
de la faculté de médecine de casablanca

Ancien Médecin à l'Hôpital

Provincial de Laâyoune

91, Village Pilote de Dar Bouazza

Tél.: 05 22 29 00 09 - INPE091112979



04 MARS 2022

**الدكتور عبد العظيم أمهيزرة**

أمراض السكري و التغذية - الفحص بالصدى

خريج كلية الطب بمونبولي فرنسا

دبلومي في الفحص بالصدى

العلاج المثلي

اختصاصي في طب الشغل

من كلية الطب برانس

دبلوم في الخبرة

والتعويض الجسدي من كلية الطب بالدار البيضاء

طبيب سابقا بالمستشفى الإقليمي بالعيون

91, قرية النموذجية بدار بوعزة

الهاتف : 05 22 29 00 09 - INPE091112979

M TOUJAT Abdelhak

Rx du rachis lombaire

Bu  
ph

10, Rue Comte de la Roche  
91, Village Pilote de Dar Bouazza  
INPE091112979  
RADIOLOGIE M'HAIDRA

**Dr. Abdeladim M'HAIDRA**

Diabétologie - Nutrition - Echographie

Spécialiste en Médecine

du Travail de la Faculté de Rennes

91 Village Pilote de Dar Bouazza

Tel: 05 22 29 00 09 / GSM: 06 61 31 82 85

اصحبوا معكم هذه الوصفة عند الزيارة المقبلة



Dr. M'HAIDRA Abdeladim

Diabétologie - Nutrition

Echographie

Diplômé de la Faculté de Médecine

de MONTPELLIER - FRANCE

HOMEOPATHIE - OMNIPRATICIEN

Spécialiste en Médecine

du travail de la Faculté de RENNES

Diplômé d'expertise

et de réparation juridique et corporelle  
de la faculté de médecine de casablanca

Ancien Médecin à l'Hôpital

Provincial de Laâyoune

91, Village Pilote de Dar Bouazza

Tél.: 05 22 29 00 09 - INPE091112979



الدكتور عبد العظيم أمهيزرة

أمراض السكري و التغذية - الفحص بالصدى

خريج كلية الطب بمونبولي فرنسا

دبلوم في الفحص بالصدى

العلاج المثلي

اختصاصي في طب الشغل

من كلية الطب برانس

دبلوم في الخبرة

والتعويض الجسدي من كلية الطب بالدار البيضاء

طبيب سابقا بالمستشفى الإقليمي بالعيون

91, قرية النموذجية بدار بوعزة

الهاتف : 05 22 29 00 09 - INPE091112979

07 MARS 2022

M. TOUTAT Abdelhak

5x 45.20

Glucosephor

30 3

- =

2x 553.00

Novomix FLEX pen

24 v

22

3x 35.20

Kardolite 100

1 st / jour

1451.10



Dr. Abdeladim M'HAIDRA  
Diabétologie - Nutrition - Echographie  
Spécialiste en Médecine  
du Travail de la Faculté de Rennes  
91 Village Pilote de Dar Bouazza  
Tél: 05 22 29 00 09 / GSM: 06 61 31 87 86

اصحبوا معكم هذه الوصفة عند الزيارة المقبلة

# KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicyl/  
poudre poi

LOT : 21E011  
PER: 05 2023

KARDEGIC 160MG

SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

le contenu

questions,  
seulement  
signes de  
faiblesse,  
insupportable

Veillez lire attentivement  
l'information  
Gardez cette notice  
interrogé votre  
Prescrit. Ne le  
leur maladie  
parlez-en à votre  
qui ne serait pas

## 1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Cause phare de thrombose :

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

### Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,

- si vous êtes allergique (hypersensible à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens – AINS),

- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),

- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac, après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

- si vous êtes atteint d'une maladie (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

### Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

- si vous avez une maladie des reins ou du foie,

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

- si vous avez des règles abondantes,

- Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

### Enfants et adolescents :

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

### Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

### Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez

pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS, comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

- un autre médicament à base de bromazépanone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

- le ticagrelor en dehors des indications validées,

- un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du cœur sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

### Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/heptaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

- topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

- ticagrelor (dans les indications validées),

- cobimétinib,

- ibrutinib,

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

- médicaments mûris adrénergiques-sérotoninergiques.

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

### KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

# KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicyl/  
poudre poi

LOT : 21E011  
PER: 05 2023

KARDEGIC 160MG

SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189



le contenu

questions,  
seulement  
signes de  
faiblesse,  
insupportable

Veillez lire attentivement  
l'information  
Gardez cette notice  
interrogé votre  
Prescrit. Ne le  
leur maladie  
parlez-en à votre  
qui ne serait pas

## 1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Cause pharmacothérapeutique :

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

### Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,

- si vous êtes allergique (hypersensible à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens - AINS),

- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),

- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac, après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

- si vous êtes atteint d'une maladie (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

### Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

- si vous avez une maladie des reins ou du foie,

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

- si vous avez des règles abondantes,

- Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

### Enfants et adolescents :

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

### Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

- un autre médicament à base de bromazépanone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

- le ticagrelor en dehors des indications validées,

- un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

### Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/heptaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

- topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

- ticagrelor (dans les indications validées),

- cobimétinib,

- ibrutinib,

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

- médicaments mûris adrénergiques-sérotoninergiques.

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

### KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

### Grossesse, allaitement et fertilité

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

**Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

**Jusqu'à 100 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste



# KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicyl/  
poudre poi

LOT : 21E011  
PER: 05 2023

KARDEGIC 160MG

SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189



le contenu

questions,  
seulement  
signes de  
faiblesse,  
insupportable

Veillez lire attentivement  
l'information  
Gardez cette notice  
interrogé votre  
Prescrit. Ne le  
leur maladie  
parlez-en à votre  
qui ne serait pas

## 1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Cause phare de thrombose :

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

### Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,

- si vous êtes allergique (hypersensible à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens - AINS),

- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),

- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac, après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

- si vous êtes atteint d'une maladie (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

### Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

- si vous avez une maladie des reins ou du foie,

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

- si vous avez des règles abondantes,

- Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

### Enfants et adolescents :

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

### Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

- un autre médicament à base de benzamronone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

- le ticagrelor en dehors des indications validées,

- un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du cœur sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

### Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/heptaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

- topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

- ticagrelor (dans les indications validées),

- cobimétinils,

- ibuprofène,

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

- médicaments mûris adrénergiques-sérotoninergiques.

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

### KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

### **Votre taux de sucre dans le sang peut augmenter**



### **Votre taux de sucre dans le sang peut augmenter**

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

Chlorhydrate de metformine

Veuillez lire attentivement  
Gardez cette notice, vous  
Si vous avez toute autre  
médicament ou à votre pharmacien  
Ce médicament vous a été  
même en cas de symptômes  
Si l'un des effets indésirables  
dans cette notice, parlez-en  
à votre médecin ou à votre pharmacien

**Que contient cette notice**

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE
2. Quelles sont les informations
3. Comment prendre GLUCOPHAGE
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver GLUCOPHAGE
6. Contenu de l'emballage

**1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE**

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

**Indications thérapeutiques :**

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides. L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

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

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

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 hypoglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez 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 poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

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

**Veuillez à demander conseil à votre médecin si :**

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement remplaçant pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

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

**Avertissements et précautions**

**Risque d'acidose lactique**

Un indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique » peut survenir. L'acidose lactique est une complication grave du diabète, qui se caractérise par une acidose métabolique, des symptômes de déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des symptômes de déshydratation. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une acidose lactique, contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche. Les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut être grave, sont :

**Les symptômes d'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, avant de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera si vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage. Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous sentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, de battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

**Enfants : Sans objet.**

**Liste des objets à effet notoire : Sans objet.**

**Interactions :**

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.
- Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :
  - Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
  - Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2 tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
  - Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
  - Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
  - Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).
  - Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olapar).
  - Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

**GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :**

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

**Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :**

**Grossesse et allaitement :**

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



## Chlorhydrate de metformine

**Vous devez arrêter de prendre**

45, 20

Ce médicament n'est pas rec

mandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le

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

Chlorhydrate de metformine

Veuillez lire attentivement  
Gardez cette notice, vous  
Si vous avez toute autre  
médicament ou à votre pharmacien  
Ce médicament vous a été  
même en cas de symptômes  
Si l'un des effets indésirables  
dans cette notice, parlez-en  
à votre médecin ou à votre pharmacien

**Que contient cette notice**

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE
2. Quelles sont les informations
3. Comment prendre GLUCOPHAGE
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver GLUCOPHAGE
6. Contenu de l'emballage

**1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE**

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

**Indications thérapeutiques :**

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides. L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

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

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

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 hypoglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez 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 poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

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

**Veuillez à demander conseil à votre médecin si :**

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement remplaçant pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

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

**Avertissements et précautions**

**Risque d'acidose lactique**

Un indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique » peut survenir avec ce médicament. Le risque de développer une acidose lactique est plus élevé si vous avez des problèmes de reins, une acidocétose, une déshydratation (voir information complémentaire ci-dessous) ou si vous prenez d'autres médicaments pour lesquels une partie du corps a des affections cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous êtes concerné, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils.

Si vous avez une courte période si vous souffrez d'une affection de déshydratation (perte importante de liquides corporels) telle qu'une diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des difficultés à respirer. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous avez des symptômes d'acidose lactique, contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche. Les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut

**Les symptômes d'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, avant de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera si vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage. Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous sentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

**Enfants : Sans objet.**

**Liste des objets à effet notoire : Sans objet.**

**Interactions :**

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.
- Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :
  - Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
  - Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2 tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
  - Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
  - Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
  - Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).
  - Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparate).
  - Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

**GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :**

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

**Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :**

**Grossesse et allaitement :**

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin dès que possible, pensez l'arrêt ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de



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

Chlorhydrate de metformine

Veuillez lire attentivement  
Gardez cette notice, vous  
Si vous avez toute autre  
médecin ou à votre pharmacien  
Ce médicament vous a été  
même en cas de symptômes  
Si l'un des effets indésirables  
dans cette notice, parlez-en  
à votre médecin ou à votre pharmacien

**Que contient cette notice**

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE
2. Quelles sont les informations
3. Comment prendre GLUCOPHAGE
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver GLUCOPHAGE
6. Contenu de l'emballage

**1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE**

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : A10BA02

**Indications thérapeutiques :**

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides. L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

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

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

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 hypoglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez 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 poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

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

**Veuillez à demander conseil à votre médecin si :**

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement remplaçant pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

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

**Avertissements et précautions**

**Risque d'acidose lactique**

Un indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique » peut survenir. L'acidose lactique est une complication grave du diabète, qui peut entraîner la mort. Elle est causée par une accumulation anormale de lactate dans le sang. Les symptômes de l'acidose lactique sont : nausées, vomissements, douleurs musculaires, faiblesse, fièvre, essoufflement, confusion, et une acidose métabolique (taux de pH sanguin anormalement bas). Les symptômes de l'acidose lactique peuvent apparaître soudainement. Si vous avez l'un de ces symptômes, arrêtez immédiatement de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche. Si vous avez l'un de ces symptômes, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils.

Si vous souffrez d'une acidose métabolique, vous pouvez souffrir d'une acidose métabolique pendant une courte période si vous souffrez d'une acidose métabolique. L'acidose métabolique est une complication grave du diabète, qui peut entraîner la mort. Elle est causée par une accumulation anormale d'acides dans le sang. Les symptômes de l'acidose métabolique sont : nausées, vomissements, douleurs musculaires, faiblesse, fièvre, essoufflement, confusion, et une acidose métabolique (taux de pH sanguin anormalement bas). Les symptômes de l'acidose métabolique peuvent apparaître soudainement. Si vous avez l'un de ces symptômes, arrêtez immédiatement de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche. Si vous avez l'un de ces symptômes, adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une acidose métabolique, vous pouvez souffrir d'une acidose métabolique pendant une courte période si vous souffrez d'une acidose métabolique. L'acidose métabolique est une complication grave du diabète, qui peut entraîner la mort. Elle est causée par une accumulation anormale d'acides dans le sang. Les symptômes de l'acidose métabolique sont : nausées, vomissements, douleurs musculaires, faiblesse, fièvre, essoufflement, confusion, et une acidose métabolique (taux de pH sanguin anormalement bas). Les symptômes de l'acidose métabolique peuvent apparaître soudainement. Si vous avez l'un de ces symptômes, arrêtez immédiatement de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche. Si vous avez l'un de ces symptômes, adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions.

Si vous souffrez d'une acidose métabolique, vous pouvez souffrir d'une acidose métabolique pendant une courte période si vous souffrez d'une acidose métabolique. L'acidose métabolique est une complication grave du diabète, qui peut entraîner la mort. Elle est causée par une accumulation anormale d'acides dans le sang. Les symptômes de l'acidose métabolique sont : nausées, vomissements, douleurs musculaires, faiblesse, fièvre, essoufflement, confusion, et une acidose métabolique (taux de pH sanguin anormalement bas). Les symptômes de l'acidose métabolique peuvent apparaître soudainement. Si vous avez l'un de ces symptômes, arrêtez immédiatement de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche. Si vous avez l'un de ces symptômes, adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions.

**Effets indésirables et 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, avant de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera si vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage. Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous sentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

**Enfants : Sans objet.**

**Liste des objets à effet notoire : Sans objet.**

**Interactions :**

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.
- Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :
  - Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
  - Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2 tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
  - Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
  - Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
  - Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).
  - Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olapar).
  - Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

**GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :**

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

**Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :**

**Grossesse et allaitement :**

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

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

Chlorhydrate de metformine

Veuillez lire attentivement  
Gardez cette notice, vous  
Si vous avez toute autre  
médicament ou à votre pharmacien  
Ce médicament vous a été  
même en cas de symptômes  
Si l'un des effets indésirables  
dans cette notice, parlez-en  
à votre médecin ou à votre pharmacien

**Que contient cette notice**

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE
2. Quelles sont les informations
3. Comment prendre GLUCOPHAGE
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver GLUCOPHAGE
6. Contenu de l'emballage

**1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE**

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02

**Indications thérapeutiques :**

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides. L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

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

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

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 hypoglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez 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 poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

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

**Veuillez à demander conseil à votre médecin si :**

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement remplaçant pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

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

**Avertissements et précautions**

**Risque d'acidose lactique**

Un indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique » peut survenir. L'acidose lactique est une complication grave du diabète, qui se caractérise par une acidose métabolique, des symptômes tels que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous êtes atteint de l'un de ces symptômes, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils.

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si vous souffrez d'une acidose lactique pendant une courte période si vous souffrez d'une affection telle que la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des antécédents de maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).



**Dr. M'HAIDRA Abdeladim**

**Diabétologie - Nutrition**

**Echographie**

Diplômé de la Faculté de Médecine

de MONTPELLIER - FRANCE

HOMEOPATHIE - OMNIPRATICIEN

**Spécialiste en Médecine**

du travail de la Faculté de RENNES

**Diplômé d'expertise**

et de réparation juridique et corporelle  
de la faculté de médecine de casablanca

Ancien Médecin à l'Hôpital

Provincial de Laâyoune

91, Village Pilote de Dar Bouazza

Tél.: 05 22 29 00 09 - INPE091112979



**الدكتور عبد العظيم أمهيزرة**

أمراض السكري و التغذية - الفحص بالصدى

خريج كلية الطب بمونبولي فرنسا

دبلومي في الفحص بالصدى

العلاج المثلي

اختصاصي في طب الشغل

من كلية الطب برانس

دبلوم في الخبرة

والتعويض الجسدي من كلية الطب بالدار البيضاء

طبيب سابقا بالمستشفى الإقليمي بالعيون

91, قرية التموجية بدار بو عزة

الهاتف : 05 22 29 00 09 - INPE091112979

04 MARS 2022

MR TOUJAI ABDELHAK

28,80 - vitonervilul

17 =

09,00 - Harpox creche

10,11

22,20 - 10,11

120,00

**PHARMACIE DAR BOUAZZA**

**ZAHZOURI Amina**

Dar Bouazza Ou'ed Jerrar 37-93

Tel.: 0522 29 01 75 - Dar Bouazza

**Dr. Abdeladim M'HAIDRA**

Diabétologie - Nutrition - Echographie

Spécialiste en Médecine

du Travail de la Faculté de Rennes

91 Village Pilote de Dar Bouazza

Tel: 05 22 29 00 09 / GSM: 06 61 31 87 85

اصحبوا معكم هذه الوصفة عند الزيارة المقبلة

# VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. **DE**  
VITAN  
(DCI) PPV  
Veuillez  
ce mé  
Garde  
Si vou  
plus d  
partie  
cela q  
Si l'un  
effet  
médica  
2. **COM**  
Compos  
par unit  
Benfotami  
Composition  
Excipients : Amidon de riz ; Lactose monohydrate ; Stéarate de  
magnésium ; Saccharose ; Talc ; Hypromellose ; Dioxyde de titane ;  
Macrogol 400 ; et l'eau purifiée. ... qsp un comprimé  
Excipient à effet notoire : Saccharose ; Lactose monohydrate.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antilasthénique (A : appareil digestif et métabolisme).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathie.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxico-alcoolique.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

## 5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration :  
Voie orale.
- Durée du traitement :  
se conformer à l'ordonnance de votre médecin.
- Fréquence d'administration :  
2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.  
**DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

## 6. CONTRE-INDICATIONS

ATTENTION !

### DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

- Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :
- Intolérance connue à la vitamine B1.
  - Ne pas administrer aux enfants de moins de 8 ans.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## 7. EFFETS INDESIRABLES

- Sans objet.
- N'HESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT.**

## 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES

### D'EMploi

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase.

**EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose et Lactose monohydrate.

Parlons-en à votre médecin, si vous aviez une intolérance au fructose.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## 9. INTERACTIONS

- interactions avec d'autres médicaments ;
- interactions avec les aliments et les boissons ;
- interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

**AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AVANT TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

## 10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

**D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.**

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

Sans objet.

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

Sans objet.

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

Sans objet.

## 14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance
  - Précautions particulières de conservation
  - Tenir hors de la portée des enfants
  - Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte
  - Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc
- Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC  
20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam  
Roches Noires  
20300 Casablanca  
Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015



**AX<sup>®</sup>**  
**GEL**

**HARPAMAX<sup>®</sup> GEL**

Port

LOT 7265/FC2  
04/2024 PPC 59,00

0 g.

**Composition :**

Aqua, Glycerin, Potassium Phosphate Methylsilanetriol, PEG-40 Hydrogenated Castor Oil, Capsicum Annuum Fruit Extract, Menthol, Ribes Nigrum Leaf Extract, Peg-7 Glyceryl Cocoate, Methyl Salicylate, Menthyl Lactate, PPG-25 Laureth-25, Acrylates / C10-30 Alkyl Acrylates Crosspolymer, Benzyl Alcohol, Dehydroacetic Acid.

***Harpamax<sup>®</sup> gel, par sa composition optimale soulage les douleurs tendineuses, musculaires et articulaires.***

**Conseils d'utilisation :**

Massage apaisant des manifestations tendineuses, musculaires et articulaires.

**Mode d'emploi :**

- Appliquer le gel trois à quatre fois par jour et frictionner jusqu'à pénétration.
- Eviter tout contact avec les yeux, les muqueuses et les lésions cutanées
- Usage externe
- Doit être conservé à température ambiante

Fabriqué par les Laboratoires Ircos  
Sous Licence des Laboratoires Ircos Italie  
Pour Ramopharm

# Codoliprane®

PARACÉTAMOL ET CODEINE

comprimé sécable

PPV: 22DH20

PER: 12/23

LOT: K3485

400,00 mg

20,00 mg

15,62 mg

de terre, povidone, pour un comprimé.



4. Système nerveux central)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des douleurs d'intensité modérée à intense, qui ne sont pas soulagées par l'aspirine ou le paracétamol utilisé seul.

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- allergie connue au paracétamol ou à la codeïne,
- maladie grave du foie,
- chez l'asthmatique,
- en cas d'insuffisance respiratoire,
- allaitement.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches ou des poumons s'accompagnant d'expectoration, en cas de maladie du foie ou d'insuffisance rénale ainsi que chez les sujets âgés, un avis médical est indispensable. Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

## PRECAUTION D'EMPLOI

La prise de boissons alcoolisées durant le traitement est déconseillée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, Notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine ou la pentazocine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Ce médicament contient du paracétamol et de la codéine. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les doses maximales conseillées (cf. posologie).





07/03/2022  
Casablanca, le .....

**Facture N° 786/03/2022**

**Nom patient : TOUIJAR ABDELHAK**

**Examen(s) réalisé(s) : RACHIS LOMBO-SACRE F/P**

**Date Examen(s) : 07/03/2022**

**Montant : 230 DH**

**Montant Produits : 0,00 DH**

**ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :  
MONTANT TOTAL :  
DEUX CENT TRENTE DIRHAMS**

  
RADIOLOGIE HAY HASSANI  
ANFA



*Dr. O. Alami*

*Spécialiste en Radiologie  
Lauréate de l'Université Nancy I  
Ex Radiologue au CHU Ibn Rochd*

*Dr. N. Faris*

*Spécialiste en Radiologie  
Lauréate de l'Université Nancy I  
Ex Radiologue au CHU Ibn Rochd*

07/03/2022

**PATIENT : Mr. TOUIJAR ABDELHAK**  
**MEDECIN TRAITANT : ABDELADIM MHAIDRA**  
**EXAMEN(s) REALISE(s) : RACHIS LOMBO-SACRE F/P**

**Cher Docteur,**

**Je vous remercie de nous avoir adressé votre patiente dont voici le résultat de l'examen.**

### **RACHIS LOMBO SACRE F/P**

- ❖ Trame osseuse de minéralisation normale et homogène.
- ❖ Disparition de la lordose lombaire.
- ❖ Alignement régulier des murs antérieur et postérieur.
- ❖ Bon respect de la hauteur des corps vertébraux.
- ❖ Pincement discal L4-L5.
- ❖ Ostéophytose somatique antérieure.
- ❖ Sclérose des sacroiliaques, hétérogène à droite.

#### **AU TOTAL**

**Arthrose lombaire, avec discopathie L4-L5.**

**Sclérose des sacro iliaques : Sacroiliite ?**

**Confraternellement**  
**DR N. FARIS**

D  
O  
P  
P  
L  
E  
R  
  
C  
O  
U  
L  
E  
U  
R  
  
E  
T  
  
E  
N  
E  
R  
G  
I  
E







مختبر التحليلات الطبية جَنَلاب "أم الربيع"  
Laboratoire de biologie médicale Génélab  
"Oum Rabiaâ"

Dr. Mohamed BENAZZOUZ  
Pharmacien Biologiste

الدكتور بنعزوز محمد  
صيدلي إحيائي

Laboratoire certifié par  
**IMANOR**  
CERTIFICATION  
N° 2017 CSMQ.04 : 01  
NM ISO 9001 : 2015

**Compte rendu d'analyses**

Demandé par Dr : MHAIDRA ABDELADIM

91, Village Pilote de Dar Bouazza

Tél : 0522290009 Fax :

Casablanca

Edité le : 05/03/2022



**Mr TOUIJAR Abdelhak**

Date naissance: 15/06/1952

Code Patient : 18-03734

MUPRAS PY100%

Dossier créé le : 05/03/2022

Patient prélevé le : 05/03/2022

INPE<sub>GENELAB</sub> : 093001394

INPE<sub>Bio</sub> : 097163968

IF : 51485800

Réf : 050322-039

Heure création: 10:14

Heure Plvt : 10:2(± 15 min)

Page : 1/4

**ANALYSES D'HEMATOLOGIE**

Valeurs Usuelles

Antériorité

**HEMOGRAMME** : Les Valeurs Usuelles sont exprimées en fonction du sexe et de l'âge du patient (mise à jour 2016)  
(Sysmex XN1000)

<b>Globules rouges</b>	:	<b>4,18</b>	10 <sup>6</sup> /mm <sup>3</sup>	(4,2 - 5,7)	5,60 (14/01/21)
Hémoglobine	:	<b>12,40</b>	g/dl	(14 - 17)	16,10 (14/01/21)
Hématocrite	:	<b>36,90</b>	%	(39 - 49)	49,30 (14/01/21)
VGM	:	<b>88,28</b>	μ <sup>3</sup>	(83 - 97)	88,04 (14/01/21)
TCMH	:	<b>30</b>	pg	(27 - 33)	29 (14/01/21)
CCMH	:	<b>34</b>	g/L	(32 - 36)	33 (14/01/21)
DRW	:	<b>15,90</b>	%	(12 - 16)	13 (14/01/21)
<b>Globules blancs</b>	:	<b>8260</b>	mm <sup>3</sup>	(4000 - 11000)	8120 (14/01/21)
<b>Formule sanguine</b>	:				
Neutrophiles	:	<b>49,7 %</b>	4105,22 /mm <sup>3</sup>	(1400 - 7700)	4563,44 (14/01/21)
Eosinophiles	:	<b>6,5 %</b>	536,90 /mm <sup>3</sup>	(20 - 630)	397,88 (14/01/21)
Basophiles	:	<b>0,7 %</b>	57,82 /mm <sup>3</sup>	(Inférieur à 110)	40,60 (14/01/21)
Lymphocytes	:	<b>34 %</b>	2808,40 /mm <sup>3</sup>	(1000 - 4800)	2436,00 (14/01/21)
Monocytes	:	<b>9,1 %</b>	751,66 /mm <sup>3</sup>	(180 - 1000)	682,08 (14/01/21)
<b>Plaquettes</b>	:	<b>303</b>	10 <sup>3</sup> /mm <sup>3</sup>	(150 - 400)	358 (14/01/21)
Etude du frottis sur lame	:	-			

**REMARQUE**

COMMENTAIRE

NB : \*Anémie normochrome normocytaire

**Résultat à interpréter en fonction du contexte clinique et thérapeutique**

Laboratoire Génélab  
Oum Rabiaâ  
M. BENAZZOUZ  
Rès. Abouab Oum Rabiaâ - El Oulfa - Casin  
Tél.: 05 22 93 10 60 / 05 22 93 10 61  
Patente : 35051078  
ICE : 001084109000068

BIOCHIMIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - IMMUNOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - FERTILITE

شارع أم الربيع - الالفة - (أمام مقر الخطوط الملكية المغربية) - إقامة أبواب أم الربيع - عمارة "س" - الدار البيضاء

Bd. Oum Rabiaâ - El Oulfa - (en face siège R.A.M.) - Résidence Abouab Oum Rabiaâ, Imm. "C" - Casablanca

INPE : 097163968 - ICE : 001084109000068 - ت.م. - Patente : 35051078 - Fax : 05 22 93 10 61 : الفاكس

Tél : 0522 93 10 60 / 0522 93 10 61 - GSM Whatsapp : 06 76 84 52 02 - Site web : www.lbmgenelab.com



مختبر التحليلات الطبية جَنَلاَب "أم الربيع"  
Laboratoire de biologie médicale Génelab  
"Oum Rabiaâ"

Dr. Mohamed BENAZZOUZ  
Pharmacien Biologiste

الدكتور بنعزوز محمد  
صيدلي إحيائي

Laboratoire certifié par  
**IMANOR**  
CERTIFICATION  
N° 2017 CSMQ.04 : 01  
NM ISO 9001 : 2015

Mr TOUIJAR Abdelhak

Dossier N° :050322-039

Page : 2/4

**BILAN INFLAMMATOIRE ET/OU RHUMATOLOGIQUE**

CRP: PROTEINE-C REACTIVE  
(Immuno Turbidimétrique/Beckman Coulter AU 480)

: 2,30 mg/l

Valeurs Usuelles  
( Inférieur à 8 )

Antériorité



3,94 (14/01/21)  
2,48 (20/02/19)  
3,61 (12/07/18)

Laboratoire Génelab  
Oum Rabiaâ  
M. BENAZZOUZ  
Bd. Abouab Oum Rabiaâ - El Oulfa - Casa  
Tél : 05 22 93 10 60 / 05 22 90 59 37 / 06 61 76 20 68  
Patente : 35051078  
ICE : 001084109000068





مختبر التحليلات الطبية جَنَلاب "أم الربيع"  
Laboratoire de biologie médicale Génélab  
"Oum Rabiaâ"

Dr. Mohamed BENAZZOUZ  
Pharmacien Biologiste

الدكتور بنعزوز محمد  
صيدلي إحصائي

Laboratoire certifié par  
**IMANOR**  
CERTIFICATION  
N° 2017 CSMQ.04 : 01  
NM ISO 9001 : 2015

Mr TOUIJAR Abdelhak

Dossier N° : 050322-039

Page : 3/4

**ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)**

HEMOGLOBINE GLYQUÉE :

**8,70 %**

Valeurs Usuelles

( 4 - 6 )

Antériorité

(Technique : HPLC /D10-DE BIORAD \*\*\*)

Ø Pour un **Diabète de type 2** :

étraité par **antidiabétiques oraux**,

le taux d'HbA1c doit être < à 6,5% (ou 7% selon le type de traitement)

étraité par **insuline**,

le taux d'HbA1c doit être < à 7%.

èdu **sujet très âgé**,

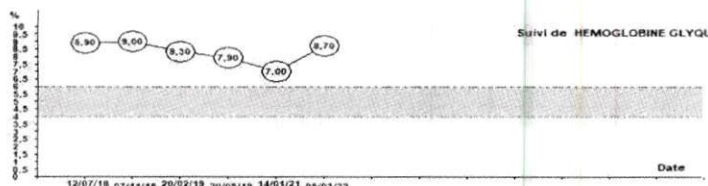
le taux d'HbA1c doit être < à 8%

Ø Pour un **Diabète de type 1**,

le taux d'HbA1c doit être compris entre 7 et 7,5%.

Attention, ces chiffres varient en fonction du type de diabète, du traitement, de l'âge et des complications

- Toute hémorragie ou hémolyse, entraînant un renouvellement accéléré des hématies, diminue fortement le taux d'HbA1C
- En cas d'insuffisance rénale, l'HbA1c est souvent surestimé



7,00 (14/01/21)  
7,90 (20/05/19)  
8,30 (20/02/19)  
9,00 (07/11/18)  
8,90 (12/07/18)

**CREATININE HOMME**

CREATININE :

**10,53 mg/l**

( 6,7 - 11,7 )

10,19 (14/01/21)

(Méthode Jaffe./Beckman Coulter AU480 ) \*\*\*)

**93,60 µmol/l**

( 59 - 104 )

10,19 (14/01/21)

7,57 (20/05/19)

8,26 (20/02/19)

7,70 (12/07/18)

**CLAIRANCE APPROCHEE DE LA CREATININE HOMME**

AGE DU PATIENT ( NB. D'ANNEES;) **69,00** Ans

**Clairance créat selon MDRD Homme** **70,57** ml/min

( 80 - 120 )

73,51 (14/01/21)

MDRD = Modification of Diet in Renal Disease

Chez l'**homme** =  $186 \times (\text{créatinine } (\mu\text{mol/l}) \times 0,0113) - 1,154 \times \text{âge} - 0,203$   
x 1,21 pour les **sujets d'origine africaine**  
x 0.742 pour les **femmes**

**NB : Pour les personnes d'origine (africain-américain)**

La valeur de la MDRD doit être multipliée par **x 1,21**

Laboratoire Génélab  
Oum Rabiaâ  
M. BENAZZOUZ  
Bd. Abouab Oum Rabiaâ - El Oulfa - Casa  
: 05 22 93 10 60 / 05 22 93 10 61  
Patente : 35051078  
ICE : 001084109000068

BIOCHIMIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - IMMUNOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - FERTILITE

شارع أم الربيع - الالفة - (أمام مقر الخطوط الملكية المغربية) - إقامة أبواب أم الربيع - عمارة "س" - الدار البيضاء

Bd. Oum Rabiaâ - El Oulfa - (en face siège R.A.M) - Résidence Abouab Oum Rabiaâ, Imm. "C" - Casablanca

INPE : 097163968 - ICE : 001084109000068 - ت.م - Patente : 35051078 - البنانا : Fax. : 05 22 93 10 61 : الفاكس :

E-mail : genelab@gmail.com - Tél. : 0522 93 10 60 / 0522 93 10 61 / 0661 76 30 68 - الهاتف - GSM Whatsapp : 06 76 84 52 02 - Site web : www.Lbmgenelab.com



مختبر التحليلات الطبية جَنَلاب "أم الربيع"  
Laboratoire de biologie médicale Génelab  
"Oum Rabiaâ"

Dr. Mohamed BENAZZOZ  
Pharmacien Biologiste

الدكتور بنعزوز محمد  
صيدلي إحيائي

Laboratoire certifié par  
**IMANOR**  
CERTIFICATION  
N° 2017 CSMQ.04 : 01  
NM ISO 9001 : 2015

Mr TOUIJAR Abdelhak

Dossier N° :050322-039

Page : 4/4

**ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)**

ACIDE URIQUE

(M.Enzymatique Uricase-Peroxy/Beckman Coulter AU 480\*\*\*)

:

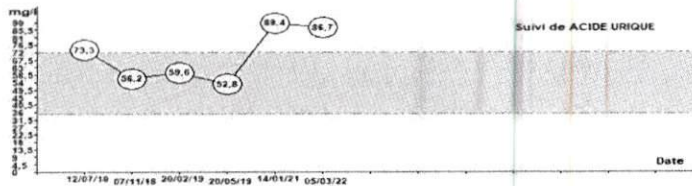
**86,65** mg/l  
515,57  $\mu$ mol/l

Valeurs Usuelles

( 35 - 72 )  
( 208,3 - 428,3 )

Antériorité

Au cours du traitement hypo-uricémiant, la cible thérapeutique de l'uricémie est <60mg/L.



89,36 (14/01/21)  
52,80 (20/05/19)  
59,56 (20/02/19)  
56,21 (07/11/18)  
73,33 (12/07/18)

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons un bon rétablissement

A:h/P:S  
V:L:

Dr. Mohamed BENAZZOZ

Biologiste Assistant

Laboratoire Génelab  
Oum Rabiaâ  
M. BENAZZOZ  
98, Abouab Oum Rabiaâ - El Oulfa - Casablanca  
Tél : 05 22 93 10 60 / 61 / 0522 90 59 37 / 0661 76 30 68  
Fax : 05 22 93 10 61  
Patente : 35051078  
ICE : 001084109000068

BIOCHIMIE - HEMATOLOGIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - IMMUNOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - FERTILITE

شارع أم الربيع - الالفة - (أمام مقر الخطوط الملكية المغربية) - إقامة أبواب أم الربيع - عمارة "س" - الدار البيضاء

Bd. Oum Rabiaâ - El Oulfa - (en face siège R.A.M) - Résidence Abouab Oum Rabiaâ, Imm. "C" - Casablanca

INPE : 097163968 - ICE : 001084109000068 - ت.م - Patente : 35051078 - البتانة - Fax : 05 22 93 10 61 - الفاكس

Tél : 0522 93 10 60 / 61 / 0522 90 59 37 / 0661 76 30 68 - الماتن - GSM/Whatsapp : 06 76 84 52 02 - Site web : www.Lbmgenelab.com



Laboratoire GENELAB "Oum Rabii"

050322-039



TOUIJAR Abdelhak  
D.N : 06/15/1952

## Bilan Biologique

Le : ..... 04/11/2022 .....

Nom/Prénom : TOUIJAR Sexe : H ☒ Abdelhak ☐ F ☐

### Hématologie

- ☒ NFS
- ☒ Plaquettes
- ☐ VS
- ☒ CRP
- ☐ Hémoculture

### Bilan Martial

- ☐ Fer sérique
- ☐ CTF
- ☐ Ferritine
- ☐ Transferrine

### Hémostase

- ☐ Temps de Prothrombine /INR
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinogène

### Glucose

- ☐ Glycémie à jeun
- ☐ Hyperglycémie par VO
- ☒ Hémoglobine glyquée

### Lonogramme sanguin

- ☐ Na<sup>+</sup>
- ☐ K<sup>+</sup>
- ☐ Cl<sup>-</sup>
- ☐ Ca<sup>++</sup>
- ☐ Phosphore
- ☐ Mg<sup>++</sup>
- ☐ Bicarbonate (HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>)
- ☐ Urée
- ☒ Créatinine

### Bilan Lipidique

- ☐ Cholestérol total
- ☐ Cholestérol HDI
- ☐ Cholestérol LDI
- ☐ Triglycérides

### Fonction hépatique et enzymologie

- ☐ Amylasémie
- ☐ Lipaémie
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ Phosphatases acides
- ☐ Phosphatases alcalines
- ☐ Lactate déshydrogénase LDH
- ☐ Transaminases ASAT.ALAT
- ☐ G-GT
- ☐ S\* Nucléotidase
- ☐ CPK (Céatine Phosphokinase)
- ☐ Troponine
- ☐ Electrophorèse des protéines EPP
- ☐ BNP / Pro BNP

### Lonogramme Urinaire

- ☐ CA<sup>++</sup>
- ☐ Phosphore
- ☐ Na<sup>+</sup>
- ☐ K<sup>+</sup>
- ☐ Cl<sup>-</sup>
- ☐ Urée
- ☐ Créatinine

### Examen des urines

- ☐ MicroAlbumine de 24h
- ☐ Protéinurie de 24h
- ☐ ECBU/Antibiogramme
- ☐ TSH/T3/T4
- ☐ Thyroglobuline
- ☐ Thyroperoxydase

### Groupage Sanguin

- ☐ ABO
- ☐ Rhésus
- ☐ R.A.I

### Sérologie et Immunologie

- ☐ VDRL - TPHA
- ☐ Hépatite B
  - ☐ Antigène Hbs
  - ☐ Anticorps Anti-Hbs
  - ☐ Anticorps Anti-Hbc
  - ☐ Anticorps Anti-Hbe
- ☐ Hépatite C
  - ☐ Anticorps Anti-HVC
- ☐ Sérologie Toxoplasmose
- ☐ Sérologie Rubéole
- ☐ B-hCG Plasmatisque (Recherche / Dosage)
- ☐ Facteur rhumatoïde (Latex, Wealer rose)
- ☐ Anticorps anti-nucléaire
- ☐ Anticorps anti-DNA natif
- ☐ Anticorps anti CCP
- ☐ ASLO
- ☐ Dosage du Complément

### Bilan Thyroïdienne

Autres : ASLO 16/02/22 09:00 09/05/22 31/8/22

Laboratoire GENELAB  
Oum Rabiaa  
M. BENAZZOUE  
205, Abouab Oum Rabiaa El Oulfa - Casa  
Tel: 05 22 93 10 80/61 51 41 05 22 93 10 61  
Patente: 35051078  
ICE 001024 non annexé