

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

Conditions générales :

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

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Diagnostique et Biologie :

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

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

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0015679

112078

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3208 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : retraite
Nom & Prénom : BEN JELOUN DRIS
Date de naissance : 1951/03/07
Adresse : HAY ALWALA IMM 55 TR 42 SECT 02 SID MOUMEN
CASA
Tél. : 0674279061 Total des frais engagés : 2121,2 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 01/04/2022
Nom et prénom du malade : Chakir Heliba Age :
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 : 14/04/2022

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
01/04	C		200 dh	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	01/04/22	552,2

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	11/4/22	769,00 dh	

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
	01/04		ECG			1000 dh
	20/22		B.U			500 dh

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

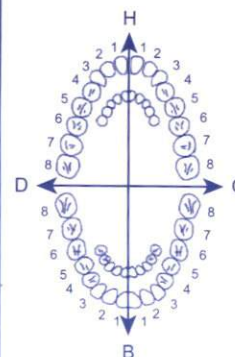
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

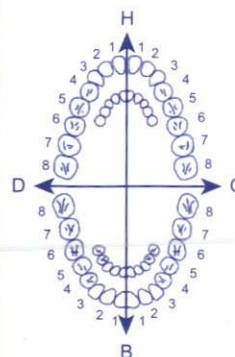
FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
	00000000	00000000
D	00000000	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'EXECUTION

Dr ISSAM Atif

Diabetologue - Nutritionniste

دكتور عصام عطيف

أمراض السكري - التغذية

Casablanca, le : 2022-11-01

Nom/Prénom :

Chahik Hasiba

Age :

1967

21.70 (23)
1/

IR Vel 75g

Act 15, m 3 es

28.70 (26)
2/

Glycophage 100g

68.80 (23)
3/

Act 2, m 3 es

Odia 15g
Act 15, m 3 es

41
43.70

Act 15g
Act 15, m 3 es

52.20

أمراض السكري - التغذية
121 شارع محمد زفزاف سیدی مومن - الدار البيضاء
الهاتف: 0522 854 777 / 0548 954 912

121، شارع محمد الزفزاف سیدی مومن - الدار البيضاء

121, Bd Med Zefzaf Sidi Moumen - Casablanca

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,
comprimé
Glimépiride

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

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

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

- **Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :**
- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des

- en cas de coma diabétique ;
 - si vous avez une maladie grave des reins ;
 - si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.

• Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas période de jeûne ;
- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains autres médicaments (Voies de médication et ODIA) ;

est augmentée, s'il y a un symptôme ou que vous ne sentez rien pendant moins de 10 jours.

ne incluent :
• maux de tête, nausées, vomissements, troubles de la vision, agitation, nervosité, difficultés de concentration, la vigilance et de

ODIA® 4 mg

30 comprimés

AMM N° 259 DMP/21/NRQ

Remboursable AMO



6 118000 022183

LOT 211184 1

EXP 05 2024

PPV 68 80

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,
comprimé
Glimépiride

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

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

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

- **Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :**
- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des

- en cas de coma diabétique ;
 - si vous avez une maladie grave des reins ;
 - si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.

• Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas période de jeûne ;
- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains autres médicaments (Voies de médication et ODIA) ;

est augmentée, s'il y a un symptôme ou que vous ne sentez rien, il est important de rester vigilant.

ne incluent :
• maux de tête, nausées, vomissements, troubles de la vision, troubles de l'équilibre, difficultés de la vigilance et de la

ODIA® 4 mg

30 comprimés

AMM N° 259 DMP/21/NRQ

Remboursable AMO



6 118000 022183

LOT 211184 1

EXP 05 2024

PPV 68 80

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,
comprimé
Glimépiride

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

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

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

- **Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :**
- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des

- en cas de coma diabétique ;
 - si vous avez une maladie grave des reins ;
 - si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.

• Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas période de jeûne ;
- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains autres médicaments (Voies de médication et ODIA) ;

est augmentée, s'il y a un symptôme ou que vous ne sentez rien.

ne incluent :
• maux de tête, nausées, vomissements, troubles de la vision, agitation, difficulté de la vigilance et de

ODIA® 4 mg

30 comprimés

AMM N° 259 DMP/21/NRQ

Remboursable AMO



6 118000 022183

LOT 211184 1

EXP 05 2024

PPV 68 80



75 mg
Comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28

Veuillez lire attentivement l'importance de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Où se trouve IRVEL® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IRVEL® ?
- 3- Comment prendre IRVEL® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver IRVEL® ?
- 6- Informations supplémentaires

1- OÙ SE TROUVE IRVEL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Class pharmacothérapeutique :

Code ATC : C09CA04

IRVEL® appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

Il est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. IRVEL® empêche la liaison de l'angiotensine-II à ses récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

IRVEL® ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

- pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle)

- pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRVEL® ?

Les données nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais IRVEL®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'irbesartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique composition).
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre IRVEL® en début de grossesse).
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskirane pour diminuer votre pression artérielle.
- Mises en garde associées et précautions particulières d'emploi :**
- **Adresses-vous à votre médecin avant de prendre IRVEL® et si une des situations suivantes se présente :**
- Si vous souffrez de vomissements ou de diarrhée importante
- Si vous souffrez de problèmes cardiaques
- Si vous souffrez de problèmes rénaux
- Si vous recevez IRVEL® pour une autre raison que du diabète. Dans ce cas votre médecin peut faire partiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins

quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre IRVEL® jusqu'à avis contraire de votre médecin.

Mode d'emploi, fréquence d'administration et Durée du traitement

- **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée :**
La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour (2 comprimés par jour). La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (4 comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

- **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec traitement initial :**
Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'hypertension artérielle associée est de 300 mg (4 comprimés par jour) une fois par jour. Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 65 ans.

Le traitement maximal de base de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

- **Utilisation chez les enfants et les adolescents**
IRVEL® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

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

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

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

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez-les à votre pharmacien.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre IRVEL® comprimés :
- L'arrêt de votre traitement peut provoquer une aggravation de votre maladie.

- L'arrêt pas votre traitement sans avis contraire de votre médecin.

4- QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme pour les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance en continu avec des visites médicales régulières.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (rougeurs localisées de la tête, des lèvres et/ou de la langue ou de la gorge) ont été rapportés.

IRVEL® provoque parfois une diminution de la fréquence des effets indésirables liés et dessous est définie selon les cas.

La fréquence des effets indésirables liés et dessous est définie selon les cas.

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients en traitement par IRVEL® sont les suivants :

- Très fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients en traitement par IRVEL® sont les suivants :

- Très fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients en traitement par IRVEL® sont les suivants :

- Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients en traitement par IRVEL® sont les suivants :

- Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients en traitement par IRVEL® sont les suivants :

IRVEL® 75 mg
28 comprimés pelliculés



6 118000 072539

4470



75 mg
Comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28

Veuillez lire attentivement l'importance de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Où se trouve IRVEL® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IRVEL® ?
3. Comment prendre IRVEL® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IRVEL® ?
6. Informations supplémentaires

1. OÙ SE TROUVE IRVEL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classé pharmacothérapeutique :

Code ATC : C09CA04

IRVEL® appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. Il est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. IRVEL® empêche la liaison de l'angiotensine-II à ses récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

IRVEL® ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

- pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle)

- pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRVEL® ?

Lire des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

Ne prenez jamais IRVEL®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'irbesartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique composition).
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre IRVEL® en début de grossesse).
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskirane pour diminuer votre pression artérielle.

Mises en garde, avertissements et précautions d'emploi :

Mises en garde associées et avertissements particuliers :

Adverse : vous à votre médecin avant de prendre IRVEL® et si une des situations suivantes se présente :

- Si vous souffrez de vomissements ou de diarrhée importante
- Si vous souffrez de problèmes cardiaques
- Si vous souffrez de problèmes rénaux
- Si vous recevez IRVEL® pour une autre raison que du diabète. Dans ce cas votre médecin peut faire partiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins

quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre IRVEL® jusqu'à avis contraire de votre médecin.

Précaution, fréquence d'administration et Durée du traitement

- **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée :**
La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour (2 comprimés par jour). La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (4 comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

- **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec traitement initial :**
Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'hypertension artérielle associée est de 300 mg (4 comprimés par jour) une fois par jour. Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 65 ans.

1. **Utilisation chez les enfants et les adolescents**
IRVEL® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenir immédiatement votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

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

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

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

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre IRVEL® comprimés :
- L'arrêt de votre traitement peut provoquer une aggravation de votre maladie.
- L'arrêt pas votre traitement sans avis contraire de votre médecin.

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme pour les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance en continu avec des visites médicales régulières, des analyses de sang et d'urine, et des examens de laboratoire. Les effets indésirables les plus fréquents sont les suivants :

La fréquence des effets indésirables graves est définie selon les critères suivants :
- Très fréquents : peut affecter plus d'1 personne sur 10.
- Fréquents : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10.
- Peu fréquents : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100.
- Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients en traitement par IRVEL® sont les suivants :

- Très fréquents (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) : si vous souffrez d'insuffisance rénale et d'un diabète de type 2 avec traitement initial, les tests sanguins de potassium.

- Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : sensation malade/vomissements, fatigue et les tests sanguins peuvent montrer une augmentation de la créatinine (marqueur de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase))
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskirane pour diminuer votre pression artérielle.

- Si vous recevez IRVEL® pour une autre raison que du diabète. Dans ce cas votre médecin peut faire partiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins

IRVEL® 75 mg
28 comprimés pelliculés



6 118000 072539



75 mg
Comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28

Veuillez lire attentivement l'importance de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Où se trouve IRVEL® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IRVEL® ?
- 3- Comment prendre IRVEL® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver IRVEL® ?
- 6- Informations supplémentaires

1- OÙ SE TROUVE IRVEL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Class pharmacothérapeutique :

Code ATC : C09CA04

IRVEL® appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. Il est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. IRVEL® empêche la liaison de l'angiotensine-II à ses récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

IRVEL® ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

- pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle)

- pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRVEL® ?

Les données nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

- Ne prenez jamais IRVEL®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergique à l'irbesartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique composition).
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre IRVEL® en début de grossesse).
 - Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskirane pour diminuer votre pression artérielle.
- Mises en garde, avertissements et précautions particulières d'emploi :**
 - **Mises en garde associées et avertissements particuliers :**
 - Adressez-vous à votre médecin avant de prendre IRVEL® et si une des situations suivantes se présente :
 - Si vous souffrez de vomissements ou de diarrhée importante
 - Si vous souffrez de problèmes cardiaques
 - Si vous souffrez de problèmes rénaux
 - Si vous recevez IRVEL® pour une autre raison que du diabète. Dans ce cas votre médecin peut faire partiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins

quelquefois approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre IRVEL® jusqu'à avis contraire de votre médecin.

Posologie, fréquence d'administration et Durée du traitement

- **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée :**
La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour (2 comprimés par jour). La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (4 comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

- **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec traitement initial :**
Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'hypertension artérielle associée est de 300 mg (4 comprimés par jour) une fois par jour. Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 65 ans.

1. L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

- **Utilisation chez les enfants et les adolescents**
IRVEL® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

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

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

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

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez-les à votre pharmacien.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre IRVEL® comprimés :
- L'arrêt de votre traitement peut provoquer une aggravation de votre maladie.

- L'arrêt pas votre traitement sans avis contraire de votre médecin.

4- QUELLES SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme pour les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance en continu avec des visites médicales régulières.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (rougeurs localisées de la tête, des lèvres et/ou de la langue ou de la gorge) ont été rapportés.

IRVEL® provoque parfois une diminution de la fréquence des effets indésirables liés et dessous est définie selon les conditions d'usage.

La fréquence des effets indésirables liés et dessous est définie selon les conditions d'usage.

La fréquence des effets indésirables liés et dessous est définie selon les conditions d'usage.

La fréquence des effets indésirables liés et dessous est définie selon les conditions d'usage.

La fréquence des effets indésirables liés et dessous est définie selon les conditions d'usage.

La fréquence des effets indésirables liés et dessous est définie selon les conditions d'usage.

La fréquence des effets indésirables liés et dessous est définie selon les conditions d'usage.

La fréquence des effets indésirables liés et dessous est définie selon les conditions d'usage.

IRVEL 75 mg
28 comprimés pelliculés



6 118000 072539

4470

جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف

جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف

جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف

كلوريدات المنقورمين

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل تناول الدواء.

احفظ هذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد.

إذا كانت لديك أي أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء، كما شخصبك. لا تعمله أبداً لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

إذا تفاقم أحد الأعراض غير المرغوبة أو إذا لاحظت تأثيراً غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، فاطلب إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوي هذه النشرة

- 1 - ما هو جليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوفاج، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول جليكوفاج، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج، قرص مغلف؟
- 6 - محتويات ومعلومات إضافية.

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

الصفحة الصيدلي العلاجي A10BA02 ATC code

دواعي الاستعمال:

يستخدم جليكوفاج في مقهورمين، إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بغيرواندين.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الجلوكوز (السكر) المتواجدة في الدم.

عندما يكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو ليست ليس قادراً على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الجلوكوز في الدم.

جليكوفاج، يساعد جليكوفاج على خفض معدل الجلوكوز في الدم حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت باقفاً وتتناول من وزن زائد، يسمح ذلك تناول جليكوفاج على المدى الطويل المساعدة على عدم أخذ مضاعفات المصاحبة للسكري. يشرى جليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بقليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها جليكوفاج؟

يستخدم جليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (الاسمي كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتدبير البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الجلوكوز في الدم.

يستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن.

يستخدم المرضى الباقون تناول جليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للدمج أو الإنسولين).

يستخدم الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمرافقون تناول جليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

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

موانع الاستعمال:

لا تتناول أبداً جليكوفاج في الحالات التالية:

إذا كنت تعاني من الأرجحية (الحساسية المفرطة) تجاه المنقورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.

إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.

إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى.

إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه حمض فرط سكري (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم بصورة صارمة، غثيان، قيء، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني (انظر "خطر حمض لبني في الدم" أسفله) أو حمض كيتوني، الحمض الكيتوني إصابة تكتن

في تراكم مواد في الدم تسمى "حمض كيتوني" والتي من شأنه التسبب بسبب سكري

ألم، الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تقيء،

Glucophage® 1000mg

30 Comprimés pelliculés



6 118000 081333

إدارة خبث سكري
الأسبوعية بالسكريين، مما يعرضك لخطر

• إذا كنت تستهلك بكثرة المشروبات الكحولية.

• إذا انطقت عليك إحدى هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء يجب استشارة الطبيب في حالة:

• إذا كنت مقبلاً على الخضوع لفحص التصوير الشعاعي أو السكائر والذي قد يقتض

حظ مادة معينة تحتوي على اليود في دوايك الدموية.

• إذا كنت مقبلاً على الخضوع لعملية جراحية كبيرة.

يجب التوقف عن تناول جليكوفاج بعض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمل الجراحية.

• يجب استشارة الطبيب.

أن تتابع نتائج تعاليم الطبيب.

• يجب الانتباه من جليكوفاج

خطر الحمض اللبني

قد يسبب جليكوفاج مضاعفة نادرة لكن خطيرة تسمى الحمض اللبني، خاصة إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى أو التهابات شديدة أو انقطاع طويل عن الطعام أو است

سكري غير متحكم به أو التهابات شديدة أو انقطاع طويل عن الطعام أو است

الجرارة. أشرى سؤال أقل من المعتاد، تحدث مع طبيبك للحصول على مزيد من التعليمات.

• توقف عن تناول جليكوفاج وعلى الفور اتصل بطبيبك مع باقرف مستشفي إذا كنت ت

من أعراض الحمض اللبني أنه قد يؤدي إلى غيبوبة.

وتشمل أعراض الحمض اللبني:

• القيء.

• اضطراب في المعدة (آلام في البطن)

• تقلصات العضلات

• الشعور العام بعدم الراحة مرتبطة بتعب كبير

• صعوبة في التنفس

• انخفاض درجة الحرارة

• انخفاض ضغط الدم

• انخفاض قدرة الجسم على معالجة في حالات طوارئ طبية يجب معالجتها في المستشفى

إذا اضطورت إلى إجراء عملية جراحية، توقف عن تناول جليكوفاج في وقت يعد

سوف يقرر طبيبك متى توقف وتتوقف عن تناول جليكوفاج

• انخفاض وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم، لكن إذا تناولت جليكوفاج

بعض الوقت مع أدوية أخرى لعلاج السكري والتي قد تؤدي إلى انخفاض معدل السكر

في الدم (انظر "مضاعفات انخفاض معدل السكر في الدم" أسفله).

• انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم،

خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم،

خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم،

خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم،

خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم،

خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم،

خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم،

خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم،

خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم،

خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم،

خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم،

جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف **جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف** **جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف**

كلوريدات المنقورمين

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل تناول الدواء.

احفظ هذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد.
 إذا كانت لديك أي أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
 وصف هذا الدواء، كما شخضنا، لا تعمله إلا لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.
 إذا تفاقم أحد الأعراض غير المرغوبة أو إذا لاحظت تأثيرا غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، فاطلب إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوي هذه النشرة

- 1 - ما هو جليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوفاج، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول جليكوفاج، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التفاعلات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج، قرص مغلف؟
- 6 - محتويات ومعلومات إضافية.

1 - ما هو جليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟ **الصنف الصيدلي العلاجي: A10BA02 ATC code**

دواعي الاستعمال:
 يحتوي جليكوفاج على منقورمين، إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بغيرواندين.
 الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الجلوكوز (السكر) المتواجدة في الدم. يستخدم الجسم الجلوكوز كطاقة أو لحرقه لاستخدامه لاحقا.
 عندما يمرض مريض بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو ليست ليس قادرا على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الجلوكوز في الدم. يساعد جليكوفاج على تخفيض معدل الجلوكوز في الدم حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.
 إذا كنت باقيا وتتناوي من وزن زائد، يسمح ذلك تناول جليكوفاج على المدى الطويل المساعدة على عدم أخذ مضاعفات المصاحبة للسكري. يشر ك جليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بقدار قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها جليكوفاج؟
 يستعمل جليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (السمي ذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتدبير البدني وحدهما بالتحكم معدل الجلوكوز في الدم. يستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن.
 يستعمل المرضى الباقون تناول جليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبول أو الإنسولين).
 يستعمل الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمرافقون تناول جليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوفاج، قرص مغلف؟ **موانع الاستعمال:**

لا تتناول أبدا جليكوفاج في الحالات التالية:
 إذا كنت تعاني من الأرجحية (الحساسية المفرطة) تجاه المنقورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
 إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.
 إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى.
 إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه حمض فرط سكري (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم بصورة صارمة، غثبان، تقيق، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني (نظر "خطر حمض لبني في الدم" أسفله) أو حمض كيتوني، الحمض الكيتوني إصابة تكتن في تراكم مواد في الدم تسمى "حمض كيتوني" والذي من شأنه التسبب بسببات سكري أخرى. الأعراض في تشمل ألم في المعدة، تقيؤ، الغث في النوم، نفس نو

• إذا كنت تتسوك بكثرة الشرابات الكحولية.
 • إذا انطقت عليك إحدى هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء يجب استشارة الطبيب في حالة:
 • إذا كنت مقبلا على الخضوع لفحص التصوير الشعاعي أو السكاكن والذي قد يقتدر نحن مادة معينة تحتوي على اليود في دوايك الدموية.
 • إذا كنت مقبلا على الخضوع لعملية جراحية كبيرة.
 يجب التوقف عن تناول جليكوفاج بعض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمل الجراحية.
 يجب استشارة الطبيب إذا كنت بحاجة أم لا إلى علاج بديل خلال هذه الفترة. من أن تتبع تعليمات الطبيب.
 يجب الابتعاد عن جليكوفاج

خطر الحمض اللبني

قد يسبب جليكوفاج مضاعفة نادرة لكن خطيرة تسمى الحمض اللبني، خاصة إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، أو التهابات شديدة أو انقطاع طويل عن الطعام أو استئصال من الشرايين الكحولية والجفاف. انظر المعلومات الإضافية أدناه (ومشاكل في الكبد وفي من الحالات الطبية حيث يقل الأوكسين (على سبيل المثال، أمراض القلب الصادة).

إذا كان أي من هذه الحالات تنطبق عليك، اتصل بطبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول جليكوفاج لفترة قصيرة إذا كنت تعاني من مرض من المحتمل أن يكون مرتبطا بجفاف (فقدان مع سوائل الجسم) مثل القيء الشديد، والإسهال، والحمى، والته الجوارح. أشرط سؤال أقل من المعتاد. تحدث مع طبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول جليكوفاج وعلى الفور اتصل بطبيبك مع باقير مستشفي إذا كنت تعاني من أعراض الحمض اللبني أنه قد يؤدي إلى عيوبة.

وتشمل أعراض الحمض اللبني:

- القيء.
- اضطراب في المعدة (آلام في البطن)
- تقلصات العضلات
- الشعور العام بعدم الراحة مرتبطة بتعب كبير
- صعوبة في التنفس
- انخفاض درجة الحرارة
- انخفاض درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب
- الحمض اللبني حالة طوارئ طبية يجب معالجتها في المستشفى
- إذا اضطورت إلى إجراء عملية جراحية، توقف عن تناول جليكوفاج في وقت يعد الج
- سوف يقرر طبيبك متى توقف وتتوقف واستئناف عليك باستخدام جليكوفاج
- الحمض اللبني وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. لكن، إذا تناولت جليكوفاج
- بعض الوقت مع أدوية أخرى لعلاج السكري والتي قد تؤدي إلى انخفاض معدل السكر
- الخطر من المضاعفات المنخفضة لمعدل السكر في الدم، الإنسولين، المغلبيتين) أو
- خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم، اضطراب بالوزن، الدوخة، زيادة تسبب العرق، تسارع نظم القلب، اضط
- بصورة، صعوبة التركيز الذهني، في غيب أو أكل شيء، ما يحتوي على سكر قد يس
- أو انخفاض وزنه أو أساسا باضيق
- أثناء فترة علاج بليكوفاج، سيوم طبيبك بفحص وظيفية الكلى مرة واحدة على
- سبيل أو اختبار بشكل متكرر إذا كنت مسنًا / أو تدهورت وظائف الكلى.
- الإسهال لا ينبغي.

معلومات عن سوغات لها تأثير ملحوظ لا ينبغي.
تناول أو استعمال جليكوفاج أخرى
 إذا كنت مقبلا على حقن وعائي من مادة معينة تحتوي على اليود، مثلا لفحص أو بالسكران، عليك إيقاف تناول جليكوفاج قبل البدء بحقن. أمرأش يقرر طبيبك متى التوقف واستئناف تناول جليكوفاج.
 قد تحتاج إلى إجراء اختبارات جلوكوزك إذا كنت بشكل متكرر أو اختبارات وظائف الكلى يكون يجب أن يضبط معدل السكر في الدم.
 من المهم خاصة تناول الأعلام عن الأدوية التالية
 • الأدوية التي تزيد من كمية البول (مدرات البول).
 • الأدوية المسكنة للألم والتهاب (مثل مضادات التهابات غير الستيرويدية مثلثبات كيتوني، إيبوبروفين، ريفاميسين، سيميتيدين، ديفلوريفير، ونالوكسين، ت بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات الأناجيوتينسين II)
 • ضادات المضيقبات بيتا-2-أدرينية مثل سالبوتامول أو تيروبوتالين (التي تستخدم لع
- نيكوتينوسيلين (المستعملة لعلاج مختلف الاعتلالات خاصة التهابات الحادة للجل
- الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظ
- منخفضة (مثل فينبراميل، ريفاميسين، سيميتيدين، ديفلوريفير، ونالوكسين، ت
- فانديناتين، إرافوكينازول، كيزونتين، وأولزابير)
- أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري.
- جليكوفاج مع الكحول.**
 تجنب الإفراط في استهلاك الكحول مع الأخذ جليكوفاج لأن هذا قد يزيد من خطر
- اللبني (انظر التحذيرات وقسم الاحتياطات).
- الحمل والإرضاع**

Glucophage® 1000mg
 30 Comprimés pelliculés



25/10
 إذا خضع سكري،
 الأسبوعية بالأسبوعين، مما يعرضك لخطر

الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك

ARTYX® 7,5 mg, boîtes de 10 et 20 comprimés
ARTYX® 15 mg, boîtes de 10 et 20 comprimés sécables
DCI : [Méloxicam]

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE ARTYX® COMPRIMÉS, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicam, code ATC : M01AC06.
ARTYX® contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.
Indications thérapeutiques :

ARTYX® est utilisé dans :

- Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- Le traitement de longue durée :
- De la polyarthrite rhumatoïde,
- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ARTYX® COMPRIMÉS ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informés d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ARTYX®, comprimés dans les cas suivants :

- Pendant le 3^{ème} trimestre de la grossesse,
- Enfants et adolescents de moins de 16 ans,
- Si vous êtes allergique au méloxicam ou à l'un des autres composants de ce médicament,
- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),
- Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
 - Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
 - Obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
 - Éruptions cutanées / urticaire,
 - Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).
- Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
 - Un saignement de l'estomac ou des intestins,
 - Des perforations de l'estomac ou des intestins,
 - Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins ;
 - Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents peptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois) ;
 - Insuffisance hépatique sévère ;
 - Insuffisance rénale sévère non dialysée ;
 - Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire) ;
 - Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit ;
 - Insuffisance cardiaque sévère ;
 - Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose.
- Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
Adressez-vous à votre médecin ou, pharmacien avant de prendre ARTYX® comprimés.

Mises en garde :

- Les médicaments tels que ARTYX® pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée. Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement. Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :
 - Si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension) ;
 - Si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète) ;
 - Si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie) ;
 - Si vous fumez.

Arrêtez immédiatement votre traitement par ARTYX® dès que remarquez un saignement (donnant une coloration des selles ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs Des éruptions cutanées mettant potentiellement en jeu le pronostic de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ont été observés lors de l'utilisation de ARTYX®, apparaissant sur le tronc/d'arêtes rouges en forme de cible ou des plaques circulaires rouges entourées de cloques au centre. Les autres signes à surveiller sont les

ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, les organes génitaux, et les conjonctives (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées potentiellement mortelles sont souvent accompagnées de symptômes pseudo-grippaux. L'éruption peut évoluer vers la formation généralisée de cloques ou un décollement de la peau.

Le risque de survenue de réactions cutanées graves est le plus élevé au cours des premiers semaines de traitement. Si vous avez développé un syndrome de Stevens-Johnson ou un syndrome de Lyell lors de l'utilisation de ARTYX®, vous ne devez jamais reprendre ARTYX®.

Si vous développez une éruption cutanée ou ces symptômes cutanés, arrêtez de prendre ARTYX®, contactez d'urgence un médecin et dites-lui que vous prenez ce médicament.

ARTYX® ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

ARTYX® peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre médecin.

Précautions d'emploi :

Compte il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre ARTYX® en cas de : Antécédent d'inflammation de l'œsophage (œsophagite), d'inflammation de l'estomac (gastrite) ou antécédent de toute autre affection du tractus digestif, par exemple maladie de Crohn ou rectocolite hémorragique, Pression artérielle élevée (hypertension).

Si vous êtes âgé,

Maladie cardiaque, hépatique ou rénale,

Taux élevés de sucre dans le sang (diabète),

Vous sanguin diminue (hypocoagulation), ce qui peut se produire si vous avez reçu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides,

Intolérance à certains sucres diagnostiquée par votre médecin, car ce produit contient du lactose,

Taux élevés de potassium dans le sang précédemment diagnostiqués par votre médecin.

Votre médecin devra s'assurer de suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents :

Sans objet.

Interactions avec d'autres Médicaments :

Étant donné que l'action de ARTYX® peut affecter, ou peut être affectée par d'autres médicaments, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. En particulier, prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou si vous avez pris l'un des médicaments suivants :

- Autres AINS,

- Médicaments utilisés pour prévenir la formation de caillots sanguins (anticoagulants),

- Médicaments qui désagrègent les caillots sanguins (thrombolytiques),

- Médicaments pour traiter les maladies cardiaques et rénales,

- Corticostéroïdes (médicaments utilisés pour réduire l'inflammation et les réactions allergiques),

- Ciclosporine - utilisée après les transplantations d'organes, dans des affections cutanées sévères, des pathologies comme la polyarthrite

rhumatoïde ou le syndrome néphrotique,

- Médicaments diurétiques

Votre médecin peut être amené à contrôler votre fonction rénale si vous prenez des diurétiques,

- Médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (par exemple les bêta-bloquants),

- Lithium : utilisé pour traiter les troubles de l'humeur,

Inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) - utilisés dans le traitement de la dépression,

- Méthotrexate - utilisé pour traiter certaines tumeurs ou des affections

cutanées sévères incontrôlées et la polyarthrite rhumatoïde active,

- Cholestyramine - utilisée pour faire baisser le cholestérol,

- Si vous êtes une femme qui utilise comme contraceptif un dispositif

intra-utérin (DIU), plus connu sous le nom de stérilet.

En cas de doute, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies

alternatives :

Sans objet.

Fertilité, grossesse et allaitement :

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

somnolence, des vertiges, une sensation de faiblesse, une sensation de mal de tête, une sensation de

3. COMMENT PRENDRE ARTYX® COMPRIMÉS ?

Mode d'administration :

Voie orale.

Veuillez à toujours prendre les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Posologie :

La dose recommandée est :

Pour les douleurs aiguës d'arthrose :

7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour. Elle peut être augmentée à 15 mg (deux comprimés) 3 fois par jour.

Pour la polyarthrite rhumatoïde :

15 mg (deux comprimés) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé) 3 fois par jour.

ORDONNANCE

Le:
أفراح السكري - الد
121 شارع محمد زقاني - الد
الهاتف : 0540 054 912

2022 01

B.V

أفراح السكري - الد
121 شارع محمد زقاني - الد
الهاتف : 0540 054 912

BILAN BIOLOGIQUE

Le : 01/04/2022

Nom / Prénom : Chakir Hobza Age : Sexe : M ☐ F ☐

◆ Groupage sanguin

- ☐ Groupe
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI
- ☐ Phénotype Rhésus
- ☐ Coombs Indirect
- ☐ Coombs direct

◆ Hématologie/infectiologie

- ☐ NFS
- ☐ Plaquette
- ☐ Electrophorèse de l'hémoglobine
- ☐ Réticulocytes
- ☐ VS
- ☐ CRP
- ☐ Procalcitonine

◆ Bilan d'hémostase

- ☐ TP
- ☐ INR
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinogène
- ☐ D-Dimères

◆ Bilan lipidique

- ☒ Cholestérol total
- ☒ Cholestérol HDL
- ☒ Cholestérol LDL
- ☒ Triglycérides

◆ Bilan glycémique

- ☒ Glycémie à jeun
- ☐ Hyperglycémie provoquée
- ☒ Hémoglobine glyquée

◆ Bilan martial

- ☐ Fer sérique
- ☐ CTF
- ☐ Ferristine
- ☐ Transferrine

◆ Ionogramme sanguin

- ☐ Na+
- ☐ K+
- ☐ Cl-
- ☐ Calcium
- ☐ Réserve Alcaline
- ☐ Phosphore
- ☐ Magnésium
- ☐ Magnésium érythrocytaire
- ☐ Protéines
- ☐ Acide urique

◆ Ionogramme urinaire

- ☐ Diurèse
- ☐ Na+
- ☐ K+
- ☐ Cl-
- ☐ Calcium
- ☐ Phosphore
- ☐ Urée

◆ Fonction rénale

- ☒ Urée
- ☒ Créatinine
- ☐ Clairance de la créatinine
- ☐ Protéinurie des 24h

◆ Fonction hépatique et pancréatique

- ☐ ASAT
- ☐ ALAT
- ☐ Phosphatase alcaline
- ☐ Gamma GT
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ 5' Nucléotidase
- ☐ Amylase
- ☐ Lipase
- ☐ Electrophorèse des protéines

◆ Examen des urines

- ☐ ECBU
- ☐ ATB gramme
- ☐ Test de grossesse

◆ Bilan hormonal

- ☐ Prolactine
- ☐ FSH
- ☐ Estradiol
- ☐ BHCG
- ☐ T3
- ☐ T4
- ☐ TSH us

◆ Sérologie et immunologie

- ☐ VDRL
- ☐ TPPL
- ☐ Hépatite A
- ☐ Hépatite B
- ☐ Antigène Hbs
- ☐ Antigène Hbe
- ☐ Anticorps Anti Hbc
- ☐ Anticorps Anti Hbs
- ☐ Anticorps Anti Hbe
- ☐ Hépatite C
- ☐ ASLO

◆ Examen des selles

- ☐ Coprologie
- ☐ Parasitologie

◆ Divers

- ☐ PSA
- ☐ Phosphatase acide
- ☒ Vitamine D
- ☐ CPK
- ☐ Troponines
- ☐ BNP
- ☐ Pro BNP

Autres :

LABORATOIRE MED. ZETZAF
Dr. Berra Mouna
Bd. Med. Zetzaf Imm. Snoussi
Attacharak - Casablanca
Tél.: 0522 70 96 96 / Fax: 0522 78 95 15



Dr.BERRA Mouna - Pharmacienne Biologiste

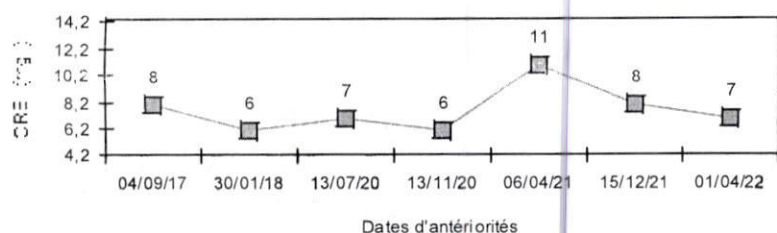
Dossier ouvert le : 01/04/22
Prélèvement effectué à 10:03
Edition du : 01/04/22

Madame CHAKIK HABIBA

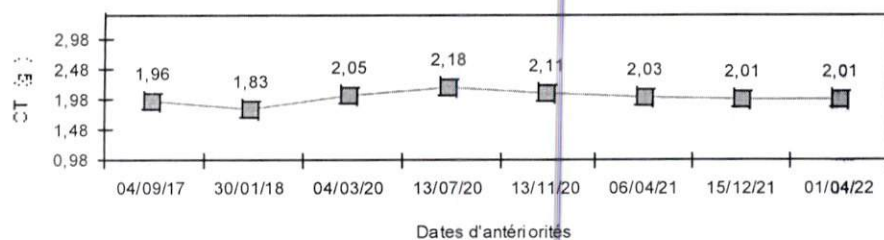
Réf. : 22D72

Compte Rendu d'Analyses

			Normales	Antériorités
Créatinine -----	7,0	mg/l	6 - 11	8,0
Soit :	61,9	μmol/l	53 - 97	70,8

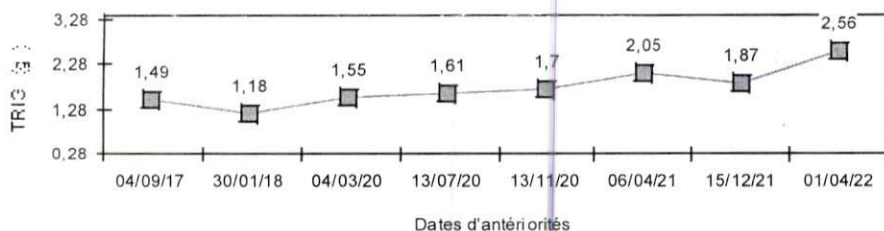


Cholestérol Total -----	2,01	g/l	1,4 - 2,6	2,01
Soit :	5,18	mmol/l	3,61 - 6,7	5,18



Triglycérides -----	2,56 *	g/l	0,4 - 1,4	1,87
Soit :	2,93	mmol/l	0,45 - 1,6	2,14

Résultat contrôlé.



LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
MOHAMMAD ZEFZAF
Dr. BERRA Mouna
Bd Med Zefzaf Imm Snoussi 7 N° 23 Hay Al Walaa Attacharouk - Sidi Moumen - Casablanca
Tél: 05 22 70 96 96 - Fax: 05 22 70 96 76

Siemens
Clinitek Status®

البیضاء
0522 555

Numéro de série : 200112

Chokh

Patient : Debra

Multistix® 10 SG

Date Analyse 01-04-2022

Heure 16:04

Utilis.

Numéro d'analyse 1993

Couleur Non saisie

Clarté Non saisie

GLU Négatif

BIL Négatif

*CET Traces *

DEN ≥ 1.030

SNG Négatif

pH 5.0

PRO Négatif

URO 0.2 mg/dL

NIT Négatif

LEU Négatif

عطیف
التغذية
البیضاء
0522 555

DEN élevée peut induire
des résultats LEU
faussement bas



Dr.BERRA Mouna - Pharmacienne Biologiste

Dossier ouvert le : 01/04/22
Prélèvement effectué à 10:03
Edition du : 01/04/22

Madame CHAKIK HABIBA

Réf. : 22D72

Compte Rendu d'Analyses

BIOCHIMIE

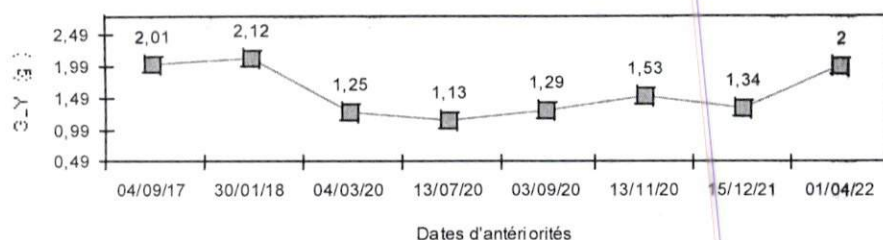
Glycémie à jeun : 2,00 * g/l
Soit : 11,1 mmol/l

Normales Antériorités

15/12/2021

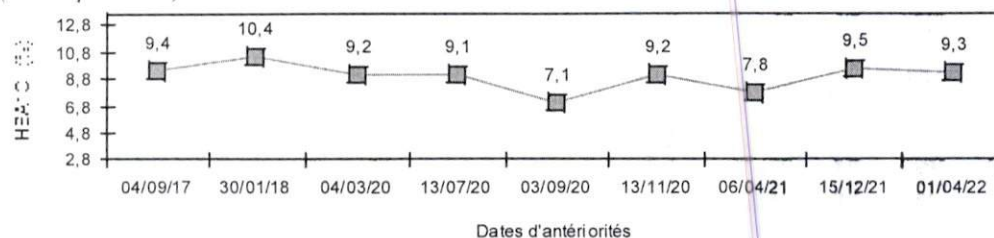
0,7 - 1,05 1,34
3,9 - 5,8 7,4

Sous réserve du respect du jeûne



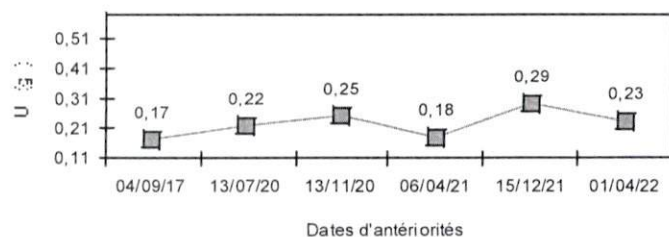
Hémoglobine glycosylée : 9,30 * %
(Technique HPLC)

4 - 6 9,50



Urée : 0,23 g/l
Soit : 4 mmol/l

0,15 - 0,45 0,29
2 - 7 5



LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
MOHAMMAD ZEFZAF
Dr. BERRA Mouna
Rd Med Zefzaf Imm Snoussi N° 23 Attacharouk Casa
Tel 05 22 70 96 96 / Fax 05 22 70 96 76



Laboratoire
Mohammad Zefzaf

مختبر التحليلات
الطبية محمد الزفزاف

Dr.BERRA Mouna - Pharmacienne Biologiste

Casablanca le vendredi 1 avril 2022 Madame CHAKIK HABIBA

FACTURE N° 36203

Analyses :

Glycémie (à jeûn) -----	B	30	
Hémoglobine glycosylée -----	B	100	
Urée -----	B	30	
Créatinine -----	B	30	
Cholestérol total -----	B	30	
Triglycérides -----	B	50	
Vitamine D -----	B	420	Total : B 690

Prélèvements :

Sang-----	Pc	1,5	
-----------	----	-----	--

TOTAL DOSSIER

769,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Sept Cent Soixante Neuf Dirhams

LABORATOIRE MED. ZEFZAF
Dr. Berra Mouna
Bd Med Zefzaf Imm. Snoussi 7 N°23
Attacharouk - Casablanca
Tel: 0522 70 96 96 / Fax: 0522 70 96 76



Dr.BERRA Mouna - Pharmacienne Biologiste

Dossier ouvert le : 01/04/22
Prélèvement effectué à 10:03
Edition du : 01/04/22

Madame CHAKIK HABIBA

Réf. : 22D72

Compte Rendu d'Analyses

VITAMINES

25-OH Vitamine D (D2+D3)-----:

27,00 * ng/ml

Normales

Antériorités

> 30

12,20

(Tech. Chimiluminescence E.L.F.A VIDAS)

Interprétation:

Déficient : < 20 ng/ml
Insuffisant : 20-29 ng/ml
Suffisant : 30-100 ng/ml
Toxicité potentielle : > 100 ng/ml

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
MOHAMMAD ZEFZAF
Dr. BERRA Mouna
Bd Med Zefzal Imm Snoussi 7 N° 23 Hay Al Walaa Attacharouk - Sidi Moumen - Casablanca
Tél : 05 22 70 96 96 / Fax : 05 22 70 96 76