

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- ☐ 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



## Déclaration de Maladie

N° P19-0026361

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2094-1 Société : 118228

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél : 664450685 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

**DR. JABRI LEILA**  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Maladies Métaboliques  
Rue Sidi M'hammed 405 - 3ème Etage  
Bd. El Qods - Casablanca  
Tél : 05 22 50 66 06  
INPE : 091166082

Cachet du médecin :

Date de consultation : 21/05/2022

Nom et prénom du malade : Mahjoula Eddelbach Age : 76ans

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète hyper - H7A

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



# 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
06/01/2022			3000	<p>Dr. JABRI OUBA</p> <p>Spécialiste en Endodontologie</p> <p>Lab. EL Lork Ain Chock - Casablanca</p> <p>Tél : 05 22 50 66 08</p> <p>INPE 091166082</p>
21/01/2022	C1			

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Boulmane 2-4, Bd. Boulmane Hay My Abdellah Ain Chok Casablanca Tél: 05 22 87 43 21 Zineb BENNANT SMIRIS	21.05.22	3481,40

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE EL KHALIL Dr. Hoda OUALI ALAMI MEDECIN BIOLOGISTE 252, Bd El Khalil, Hay My Abdellah Ain Chock - HS PK : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90	20/05/22	B=470	560 DH

# AUXILIAIRES MEDICAUX

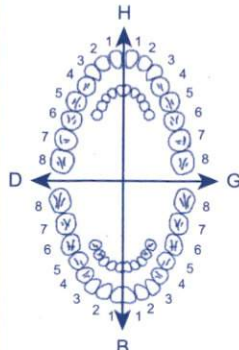
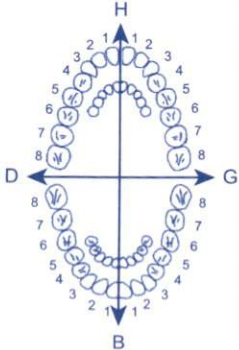
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur JABRI Leila**

**Spécialiste en Endocrinologie**

**Diabétologie**

**Maladies Métaboliques**

**Diplômée de la Faculté**

**de Médecine de NICE**

**Diplômée en Echographie**

**Thyroïdienne - Université Paris Descartes**

21 Mai 2022

**الدكتورة جبري ليلي**

**اختصاصية في مرض السكري**

**أمراض الغدد الصم - أمراض الايض**

**خريجة كلية الطب بنيس بفرنسا**

**حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى**

**للغة الدرقية**

الدار البيضاء في ..... Casablanca, le

**Mme ED DEBBAGH MAHJOUBA**

1/ LANTUS SOLOSTAR 5 STYLO 100U

28-30 U le matin pd 3 mois

2/ NOVORAPIDE FLEXPEN

8 U le matin

8 U le midi

6 U le soir

pd 3 mois

3/ Aiguilles BD microfines + 4 mm

2 Boites.

4/ Co-Arapro 300/12.5 mg

1 co/j pd 4 mois

5/ Amp 5 mg

1 cp /j le soir pd 3 mois

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

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

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

**Sanofi-aventis Maroc**

Route de Rabat - R.P.1

Ain Sebaâ Casablanca

**Lantus Solostar 100U/ml inj**

**b1 Sty 3ml**

**P.P.V : 152,50 DH**



6 118001 081608

**Sanofi-aventis Maroc**

Route de Rabat - R.P.1

Ain Sebaâ Casablanca

**Lantus Solostar 100U/ml inj**

**b1 Sty 3ml**

**P.P.V : 152,50 DH**



6 118001 081608



**Notice :**  
**Information pour l'utilisateur**

 **Lantus® SoloStar®**

**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI** 

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

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

**Contenu de cette notice**

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

Si votre glycémie est trop élevée, suivez les conseils en cas d'urgence, l'encadré à la fin de cette notice.

Voyages

Avant de partir en voyage, lisez attentivement cette notice pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, de matériel d'injection dans le pays où vous allez,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et de l'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement d'horaire,
- nouveaux risques éventuels de complications dans les pays visités,
- ce que vous devez faire en cas d'urgence lorsque vous voyagez et si vous êtes malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, votre diabète peut nécessiter des précautions (par exemple de votre traitement d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou si vous avez subi une blessure importante, votre glycémie peut augmenter (hyperglycémie).

**sanofi-aventis Maroc**

Route de Rabat - R.P.T.

Ain Sebaâ 20250 - Casablanca

**LANTUS SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ B1**

**P.P.V. : 152DH50**



Si vous souffrez de diabète (insulinodépendant), n'arrêtez pas de prendre votre insuline. Prévenez toujours les p...

**Notice :**  
**Information pour l'utilisateur**

 **Lantus® SoloStar®**

**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI** 

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

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

**Contenu de cette notice**

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

Si votre glycémie est trop élevée, suivez les conseils en cas d'urgence (encadré à la fin de cette notice).

Voyages

Avant de partir en voyage, lisez attentivement cette notice pour vous informer sur les points suivants :

- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
- fourniture d'insuline, de matériel d'injection dans le pays où vous allez,
- conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et de l'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement d'horaire,
- nouveaux risques éventuels de complications dans les pays visités,
- ce que vous devez faire en cas d'urgence lorsque vous voyagez et si vous êtes malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, votre diabète peut nécessiter des précautions (par exemple de votre traitement d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou si vous avez subi une blessure importante, votre glycémie peut augmenter (hyperglycémie).

**sanofi-aventis Maroc**

Route de Rabat - R.P.T.

Ain Sebaâ 20250 - Casablanca

**LANTUS SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ B1**

**P.P.V. : 152DH50**



Si vous souffrez de diabète (insulinodépendant), n'arrêtez pas de prendre votre insuline. Continuez de prendre votre insuline. Prévenez toujours les p...

Co-Arapro® 300 mg / 12,5 mg  
 CO-ARAPRO® 300 mg / 12,5 mg  
 CO-ARAPRO® 300 mg / 12,5 mg  
 Irbésartan / Hydrochlorothiazide  
 Comprimés Pelliculés

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.

#### COMPOSITION

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

Les autres composants sont: mannitol, povidone, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, silice colloïdale aère, stéarate de magnésium.

#### FORME ET PRESENTATION

Comprimés pelliculés boîte de 10 et 30.

#### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

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

#### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

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

#### CONTRE-INDICATIONS

N'utilisez jamais Co-Arapro® :

- si vous êtes allergique à l'irbesartan, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- si vous êtes allergique à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des Sulfamides.
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Co-Arapro® en début de grossesse).
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves
- si vous avez des difficultés pour uriner
- si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.
- si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par aspartéine (un autre médicament pour traiter l'hypertension artérielle).

#### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avant de prendre votre médicament, informez votre médecin de l'utilisation de Co-Arapro® et si une des situations suivantes se présentent :

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein
- si vous souffrez de problèmes cardiaques
- si vous souffrez de problèmes hépatiques
- si vous souffrez d'un lupus
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LEI)
- si vous souffrez d'hypertension artérielle primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).
- si vous prenez l'un de ces médicaments suivants pour traiter une hypertension :  
 - un inhibiteur de l'enzyme de Conversion (IEC) (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

#### Votre médecin

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Co-Arapro® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période.

Vous devez également prévenir votre médecin :

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

#### Enfants et adolescents

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

#### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Avant de prendre votre médicament ou votre pharmacien, si vous prenez, avec récemment pris tout autre médicament.

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

Il est peut que votre médecin modifie votre dose ou prendre d'autres précautions si vous prenez des diurétiques.

- Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :  
 - une supplémentation en potassium,  
 - des sels de régime à base de potassium,  
 - des médicaments d'épargne potassium, d'autres diurétiques,  
 - certains laxatifs,  
 - des médicaments pour le traitement de la crise de goutte,  
 - de la vitamine D en supplémentation thérapeutique,  
 - des médicaments pour contrôler votre rythme cardiaque  
 - des médicaments pour traiter le diabète (médicaments oraux ou insuline),  
 - Carbamazépine (un médicament pour le traitement de l'épilepsie)

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

Co-Arapro® est avec des aliments et boissons

Co-Arapro® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

En raison de la présence d'hydrochlorothiazide dans Co-Arapro®, si vous buvez de

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

#### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

##### Grossesse

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

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

##### Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point d'allaiter. Co-Arapro® est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin choisira un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

#### CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'irbesartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que le Co-Arapro® affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des vertiges

ou de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle. Si tel est votre cas, vous devez le signaler à votre médecin.

#### POSSIBLES ET MODE D'ADMINISTRATION

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

##### Possologie

La posologie recommandée de Co-Arapro® est de un comprimé par jour. Co-Arapro® sera habituellement prescrit par votre médecin si votre précédent traitement n'a pas permis une réduction suffisante de votre pression artérielle. Votre médecin vous indiquera comment passer de votre précédent traitement à Co-Arapro®.

##### Mode d'administration

Co-Arapro® se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante de liquide (par exemple, un verre d'eau). Vous pouvez prendre Co-Arapro® avec ou sans repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez à prendre Co-Arapro® sans interruption jusqu'à votre médecin vous demande le contraire.

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

Si vous avez pris plus de Co-Arapro® que vous n'auriez dû

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

Les enfants ne doivent pas prendre Co-Arapro® :

Co-Arapro® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant a avalé des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Co-Arapro®

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

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

#### EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Certains effets peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

De rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbesartan. Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essouffé, arrêtez de prendre Co-Arapro® et prévenez immédiatement votre médecin.

Les effets indésirables rapportés lors des études cliniques chez les patients traités avec Co-Arapro® ont été :

##### Effets indésirables fréquents :

- nausées/vomissements
- besoin anormal d'uriner
- fatigue
- vertiges (y compris en se levant d'une position couchée ou assise)
- tests sanguins pouvant montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (créatine kinase) ou une augmentation du taux d'enzymes qui traduisent de l'activité de la fonction du rein (taux d'acide urique, créatinine).

##### Effets indésirables peu fréquents :

- diarrhée
- pression artérielle basse
- faiblesse
- accélération des battements cardiaques
- bouffées de chaleur
- œdème
- dysfonctionnement sexuel (problèmes de performance sexuelle)
- tests sanguins pouvant montrer une baisse de la fonction rénale

##### Si vous êtes gêné par l'un des effets indésirables associés

En plus des effets indésirables fréquents, les effets indésirables suivants ont été rapportés :

##### Effets indésirables associés

- Perte d'appétit, agacement et jaunissement de la peau et par une douleur importante
- vomissements, troubles du sommeil, qui peut résulter en des plaquettes (un composant de la coagulation du sang) et du nombre de globules blancs, un essoufflement
- problèmes aux poudres en poitrine, augmentation de la fréquence cardiaque, malade de la pi
- corps, lupus érythémateux
- la toux et le cuir causant l'altération du pouds; diminution
- gaux; gonflement des glandes
- la toux et le cuir causant l'altération du pouds; diminution
- sang qui peut provoquer l'eff
- Il est connu que les effets avec des doses plus élevées

Si vous rappelez un quel pharmacien.

Ceci s'applique aussi à la notice.

#### CONDITIONS DE CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de

Ne pas utiliser Co-Arapro®

sur la boîte.

À conserver à température

CONDITIONS DE DELIVR

TABULEAU A LISTE B

Date de révision de la notice : 20/04/2013.

Fabrique par ZENTHAPHARMA

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir - Maroc

Dr M.E. BOUHADI Pharmacien Responsable.

Co-Arapro® 300 mg / 12,5 mg  
 Irbésartan / Hydrochlorothiazide  
 30 comprimés pelliculés



6 118000 331643



Co-Arapro® 300 mg / 12,5 mg  
 CO-ARAPRO® 300 mg / 12,5 mg  
 CO-ARAPRO® 300 mg / 12,5 mg  
 Irbésartan / Hydrochlorothiazide  
 Comprimés Pelliculés

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.

#### COMPOSITION

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

Les autres composants sont: mannitol, povidone, cellulose microcristalline, croscarmellose sodique, silice colloïdale aère, stéarate de magnésium.

#### FORME ET PRESENTATION

Comprimés pelliculés boîte de 10 et 30.

#### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

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

#### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

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

#### CONTRE-INDICATIONS

N'utilisez jamais Co-Arapro® :

- si vous êtes allergique à l'irbesartan, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- si vous êtes allergique à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des Sulfamides.
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Co-Arapro® en début de grossesse).
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves
- si vous avez des difficultés pour uriner
- si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.
- si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par aspartéine (un autre médicament pour traiter l'hypertension artérielle).

#### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avant de prendre votre médicament, informez votre médecin de l'utilisation de Co-Arapro® et si une des situations suivantes se présentent :

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein
- si vous souffrez de problèmes cardiaques
- si vous souffrez de problèmes hépatiques
- si vous souffrez d'un lupus
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LEI)
- si vous souffrez d'hyperaldostérisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - un inhibiteur de l'enzyme de Conversion (IEC) (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

#### Votre médecin

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Co-Arapro® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période.

Vous devez également prévenir votre médecin :

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

#### Enfants et adolescents

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

#### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Avant de prendre votre médicament ou votre pharmacien, si vous prenez, avec récemment pris tout autre médicament.

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

Il est peut que votre médicament modifie votre dose ou prendre d'autres précautions si vous prenez des médicaments.

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

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

Co-Arapro® est avec des aliments et boissons

Co-Arapro® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

En raison de la présence d'hydrochlorothiazide dans Co-Arapro®, si vous buvez de

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

#### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

##### Grossesse

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

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

##### Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point d'allaiter. Co-Arapro® est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin choisira un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

#### CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'irbesartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que le Co-Arapro® affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des vertiges

ou de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle. Si tel est votre cas, vous devez le signaler à votre médecin.

#### POSSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

##### Possologie

La posologie recommandée de Co-Arapro® est de un comprimé par jour. Co-Arapro® sera habituellement prescrit par votre médecin si votre précédent traitement n'a pas permis une réduction suffisante de votre pression artérielle. Votre médecin vous indiquera comment passer de votre précédent traitement à Co-Arapro®.

##### Mode d'administration

Co-Arapro® se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante de liquide (par exemple, un verre d'eau). Vous pouvez prendre Co-Arapro® avec ou sans repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez à prendre Co-Arapro® sans arrêt votre médecin vous demande le contraire.

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

Si vous avez pris plus de Co-Arapro® que vous n'auriez dû

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

Les enfants ne doivent pas prendre Co-Arapro® :

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

Si vous oubliez de prendre Co-Arapro®

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

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

#### EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Certains effets peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

De rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbesartan. Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre Co-Arapro® et prévenez immédiatement votre médecin.

Les effets indésirables rapportés lors des études cliniques chez les patients traités avec Co-Arapro® ont été :

##### Effets indésirables fréquents :

- nausées/vomissements
- besoin anormal d'uriner
- fatigue
- vertiges (y compris en se levant d'une position couchée ou assise)
- tests sanguins pouvant montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (créatine kinase) ou une augmentation du taux d'enzymes qui traduisent de l'activité de la fonction du rein (taux d'acide urique, créatinine).

##### Effets indésirables peu fréquents :

- diarrhée
- pression artérielle basse
- faiblesse
- accélération des battements cardiaques
- bouffées de chaleur
- œdème
- dysfonctionnement sexuel (problèmes de performance sexuelle)
- tests sanguins pouvant montrer une baisse de la fonction rénale

Si vous êtes gêné par l'un des effets indésirables associés

En plus des effets indésirables

des rapports.

Effets indésirables associés

Perte d'appétit, agacement et

jaunissement de la peau et

par un doubleur important

vomissements, troubles du

qui peut résulter en des

plaquettes (un composant

diminution du nombre de

de têtes, un essoufflement

problèmes aux poudres in

pour une augmentation de

sanguins; maladie de la pi

corps; lupsus érythémateux

face le cou et le cuir cheu

altération du pouls; diminui

corps; gonflement des glan

de la face dans les urines; d

sanguin qui peut provoquer

est connu que les effets

avec des doses plus élevées

Si vous rappelez un quelq

pharmacien.

Ceci s'applique aussi à la

notice.

#### CONDITIONS DE CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de

Ne pas utiliser Co-Arapro®

sur la boîte.

A conserver à température

CONDITIONS DE DELIVRA

TABULEAU A LISTE B

Date de révision de la notice : 20/04/2013.

Fabrique par ZENITH PHARMA

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir - Maroc

Dr M.E. BOUHADDI Pharmacien Responsable.

Co-Arapro® 300 mg / 12,5 mg  
 Irbésartan / Hydrochlorothiazide  
 30 comprimés pelliculés



6 118000 331643



Co-Arapro® 300 mg / 12,5 mg  
 CO-ARAPRO® 300 mg / 12,5 mg  
 CO-ARAPRO® 300 mg / 12,5 mg  
 Irbésartan / Hydrochlorothiazide  
 Comprimés Pelliculés

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.

#### COMPOSITION

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

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

#### FORME ET PRESENTATION

Comprimés pelliculés boîte de 10 et 30.

#### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

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

#### INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

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

#### CONTRE-INDICATIONS

N'utilisez jamais Co-Arapro® :

- si vous êtes allergique à l'irbesartan, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament
- si vous êtes allergique à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des Sulfamides.
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Co-Arapro® en début de grossesse).
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves
- si vous avez des difficultés pour uriner
- si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.
- si vous êtes atteint de diabète sucré ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par aspartéine (un autre médicament pour traiter l'hypertension artérielle).

#### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Avant de prendre votre médicament, informez votre médecin de l'utilisation de Co-Arapro® et si une des situations suivantes se présentent :

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrhées importantes
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein
- si vous souffrez de problèmes cardiaques
- si vous souffrez de problèmes hépatiques
- si vous souffrez d'un lupus
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LEI)
- si vous souffrez d'hyperaldostérionisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostérone, qui provoque une rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - un inhibiteur de l'enzyme de Conversion (IEC) (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

#### Votre médecin

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

Co-Arapro® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période.

Vous devez également prévenir votre médecin :

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

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

#### Enfants et adolescents

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

#### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Avant de prendre votre médicament ou votre pharmacien, si vous prenez, avec récemment pris tout autre médicament.

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

Il est peut que votre médecin modifie votre dose ou prendre d'autres précautions si vous prenez des médicaments :

- vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :
  - une supplémentation en potassium,
  - des sels de régime à base de potassium,
  - des médicaments d'épargne potassium, d'autres diurétiques,
  - certains laxatifs,
  - des médicaments pour le traitement de la crise de goutte,
  - de la vitamine D en supplément thérapeutique,
  - des médicaments pour contrôler votre rythme cardiaque
  - des médicaments pour traiter le diabète (médicaments oraux ou insuline),
  - Carbamazépine (un médicament pour le traitement de l'épilepsie)

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

Co-Arapro® est avec des aliments et boissons

CO-Arapro® peut être pris au cours ou en dehors des repas

En raison de la présence d'hydrochlorothiazide dans Co-Arapro®, si vous buvez de

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

#### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

##### Grossesse

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

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

##### Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point d'allaiter. Co-Arapro® est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin choisira un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

#### CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

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

#### POSSIBLES ET MODE D'ADMINISTRATION

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

##### Possologie

La posologie recommandée de Co-Arapro® est de un comprimé par jour. Co-Arapro® sera habituellement prescrit par votre médecin si votre précédent traitement n'a pas permis une réduction suffisante de votre pression artérielle. Votre médecin vous indiquera comment passer de votre précédent traitement à Co-Arapro®.

##### Mode d'administration

Co-Arapro® se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante de liquide (par exemple, un verre d'eau). Vous pouvez prendre Co-Arapro® avec ou sans repas, vous devez essayer de prendre la même dose approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez à prendre Co-Arapro® sans interruption jusqu'à votre médecin vous demande le contraire.

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

Si vous avez pris plus de Co-Arapro® que vous n'auriez dû

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

Les enfants ne doivent pas prendre Co-Arapro® :

Co-Arapro® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant a avalé des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Co-Arapro®

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

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

#### EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Certains effets peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

De rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbesartan. Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre Co-Arapro® et prévenez immédiatement votre médecin.

Les effets indésirables rapportés lors des études cliniques chez les patients traités avec Co-Arapro® ont été :

##### Effets indésirables fréquents :

- nausées/vomissements
- besoin anormal d'uriner
- fatigue
- vertiges (y compris en se levant d'une position couchée ou assise)
- tests sanguins pouvant montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (créatine kinase) ou une augmentation du taux d'enzymes qui traduisent de l'activité de la fonction du rein (taux d'acide urique, créatinine).

##### Effets indésirables peu fréquents :

- diarrhée
- pression artérielle basse
- faiblesse
- accélération des battements cardiaques
- bouffées de chaleur
- œdème
- dysfonctionnement sexuel (problèmes de performance sexuelle)
- tests sanguins pouvant montrer une baisse de la fonction rénale

Si vous êtes gêné par l'un des effets indésirables associés à la prise de Co-Arapro®

En plus des effets indésirables associés à la prise de Co-Arapro®

Effets indésirables associés à la prise de Co-Arapro®

Perte d'appétit, agacement et jaunissement de la peau et par une douleur importante

Les effets indésirables associés à la prise de Co-Arapro®

Les effets indésirables associés à la prise de Co-Arapro®

Si vous ressentez un quel que soit l'un des effets indésirables

Ceci s'applique aussi à la notice

#### CONDITIONS DE CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser Co-Arapro® sur la boîte.

A conserver à température ambiante. CONDITIONS DE DELIVRAGE (TABLEAU A LISTE B) Date de révision de la notice : 20/04/2013. Fabriqué par ZENTHAPHARMA 96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir - Maroc Dr M.E. BOUHADI Pharmacien Responsable.

Co-Arapro® 300 mg / 12,5 mg  
 Irbésartan / Hydrochlorothiazide  
 30 comprimés pelliculés



6 118000 331643





إذا نسيتم تناول جرعة من أليپ<sup>®</sup> أقراص :  
لا تأخذوا. إذا نسيتم تناول قرص، نخطوا الجرعة تامة. تناولوا الجرعة التالية حسب  
النسيتم تناولها.

يرجى الإطلاع بكتابة هذه النشرة بالمكالمات قبل تناول هذه الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة لك.

احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج إلى قراتها من جديد.

إذا كانت لديك أسئلة أخرى لطبيبك أو الصيدلي أو الطبيب أو الصيدلي.

لا تدع رصود هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تعم بإعطائه لشخص آخر حتى في حال وجود أعراض مشابهة لأنك قد تسبب الضرر له.

إذا أصبح أحد الأشخاص غير المألوف فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود أعراض غير متروك غير مذكور في هذه النشرة حدث من ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلي.

1. ماذا تحتوي هذه الكشيرة؟
2. ما هو اسمي؟ 5 ملغ و 10 ملغ الفراس و متى يستعمل؟
3. ما هي الاعراض التي ينبغي معرفتها قبل تناول امبي 5 ملغ و 10 ملغ الفراس؟
4. كيفية تناول امبي 5 ملغ و 10 ملغ الفراس؟
5. ما هي التأثيرات الغير المرغوب فيها؟
6. كيف يحفظ امبي 5 ملغ و 10 ملغ الفراس؟
7. معلومات اضافية

ما هو أسبوع 5؟ **10** في الكراسي و متى يستعمل؟  
 أسبوع 5 على نالدة المصغرين الذين تتراوح أعمارهم بين تسعة أشهر وتسعة عشر شهرا  
 يستعمل أسبوع 5 لرفع ضغط الدم أو بعض أنواع الدم اللعوبة باسمه الجيد الصينية ومن ضحكها بشكل دائم بغير مشكلة  
 (angor de Prinzmetal).  
 في الإرسى الذين يعانون من ضغط الدم بنسب مرتفعة يعمل الدواء على إرخاء الأوعية الدموية بحيث لا يتم من خلالها بصورة أكثر سهولة.  
 في الإرسى الذين يعانون من الذبحة الصدرية يعمل أسبوع 5 على تحسين تدفق الدم إلى عضلة القلب، ما يمنع من تلفي القلب من الأوعية الدموية.  
 في غضون 15 إلى 30 دقيقة بعد تناول الدواء يعمل أسبوع 5 على توسيع كل من السراير الشرايين بدرجة القصوى.  
 ما من دواء آخر يمكن استخدامه في علاج مرض القلب التاجي.  
 أسبوع 5 هو الدواء الذي ينبغي معرفته على نالدة أمي 5 في 10 في الكراسي

أما كنت تعانين من الحساسية (حساسية شبيهة) إزاء الأملايين أو أي من العناصر التي يحتوي عليها الدواء والوردة في فلبا "مكتبات" طبيوياً، أو مشكلات أخرى لعدالة التكاسيم، وتظهر هذه الحساسية عند شكاك حكة. أحرار الجلب أو صعوبات في التنفس.

أما كان لديك انخفاض عام في ضغط الدم

أما كان لديك من تضيق الصمام الأبهري (تضيق الأبهر) أو تضيق قلبية (حالة مرضية لا يفرز القلب فيها أن يفرر ما يكفي من الدم محملاً).

أما كنت تعانين من قصور في القلب بعد نوعه قلبية.

فتوقاً لثلاثة استعمال أبهر "قراص"

تضيقوا طبيوياً أو صيدلياً قبل تناول أبهر<sup>١</sup> فراق

لبن أن تضيقوا طبيوياً أو صيدلياً أما كنت تعانين أو سبق أن عانيت من الحالات التالية:

نوع قلبية مؤخر.

عصور في وعاءه الفخية،  
ارتفاع شديد لضغط الدم (أزمة ارتفاع ضغط الدم)،  
أعراض الكبد،  
إذا كان منكم كبيراً وموتمكاً خذ إلى زياد.

**فصل الرابع عشر**  
من ثمرة دواء أميب أفراس بالنسبة للطفيل من 6 سنوات. يجب أن لا يستعمل أميب أفراس إلا لعلاج ارتفاع ضغط الدم عند الأطفال والراغبين  
من نزوح أمراضهم من 6 و 17 سنة (انظر فقرة 3). للتعرف من المعلومات يرجى الاتصال بـهيبكم.

تستخدم تشناتولان أو تشناتولم في أدوية أخرى ما فيه دواء في الفصول عليه نود وصفة طبية أميركا بذلك تشناتولم أو صيدليكم.  
 من لا يأخذ أمبير أو يتغير بصفة أخرى مثل:  
 الكيتوكونازول، الأيتراكونازول (أدوية مضادة للفطريات)،  
 وتريازينول، النيفيتين، فلوئيدانيل، وأصغر مضادات الحساسية البرينيني للشناتولم لعلاج عدوى فيروس نقص المناعة،  
 الريفامبين، الريفاميسين، كالانترينوميسين (مضادات حيوية)،  
 هيدروكسي بيريرونول (للعين الملتهبة)،  
 فدياناسيل، ميلاتانز (أدوية القلق).

الناشون (مفتحة لوصف في حالة البرزات الخاصة في تجربة مزارع الجسد)  
التكاليكوسيس (التهنيسوسيس، الالتهابوسيس) (الآوية المستخدمة لتعديل الطريقة التي يعمل بها نظام المناعة) ؛  
سيغفاسانين (دواء لتخليص مستويات الكوليسترول)  
سيكوسيون (دواء مضط للناشون)  
مخصر أمبي (أقرص ضغط الدم أكثر إا كنتن لتأهيل أمرى علاج ارتفاع ضغط الدم)  
أيم - أقرص مضط للناشون والتهنيسوسيس  
الاستئذان عن نقل المناعة أو مصوره ملا دم العلاج لأنه قد يؤدي إلى ارتفاع تركيزي للأداء الالتهابا ألبوسين في الدم ما قد يسبب تغير غير

AMEP® 5mg 28 comprimés

في طبليكو او الصيديلي قبل تناول هذا الدواء  
التي نتج عن تناول الاقراص فليبان ديوغة او تعدد او صدادع فيجب  
التي تتناول  
11800008524

10 ملغ مرة في اليوم.  
تد كل يوم مع كوب من الماء.

2,5 ملغ يوميا. والجراحة القصوى للحي

49,40

100

49,40

إذا نسيتم تناول جرعة من أليپ<sup>®</sup> أقراص :

يرجى الإطلاع باتباعه على هذه النشرة باكملها قبل تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة لك.

- احتفظ بهذه النشرة قد تحتاج إلى قرائتها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة حول أي من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
- قد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي لإعاقه بإعطائه لشخص آخر حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.
- إذا أصبح أحد الأعراض غير المرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود أعراض غير مرغوب فيه فمذكور في هذه النشرة حدث من ذلك مع الطبيب أو الصيدلي.

مذا خذو هذه البشارة:

1. ما هو أبب 5<sup>م</sup> مع 10 مع الفراس و متى يستعملها؟
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل تناول أبب 5<sup>م</sup> مع 10 مع الفراس؟
3. كيفية تناول أبب 5<sup>م</sup> مع 10 مع الفراس؟
4. ما هي التأثيرات الغير المرغوب فيها؟
5. كيف يحفظ أبب 5<sup>م</sup> مع 10 مع الفراس؟
6. معلومات إضافية

[illegible]

تتولد أياها "الهيبي" الغرامي.  
 إذ كانت تعزف من العنصرية (حماضية شديدة) إزاء اللاتينيين أو أي من العناصر التي يحتوي عليها الهواء والوابة في غيرة "مكثبات الهواء".  
 أو منطقتي أترقية لثقة الكاسيموس، وتظهر هذه الحماضية على شكل حكة أحمرار الجلد أو صعوبات في التنفس.  
 إذ كان لديهم الحساسية من خطف الدم.  
 إذ كانت تعزف من تنسيق الحماض الأثري (التنسيق الأثري) أو صدمة غلبية (حالة مرضية لا يقدر القلب بها) أو يفر ما يتكفي من الدم (حماض).  
 إذ كانت تعزف من فصع في القلب: بعد نوبة غلبية.  
 متبوية أثناء استعمال الهيبي "الغرامي".  
 متبوية استعمال الهيبي "الغرامي".  
 متبوية استعمال الهيبي "الغرامي".

بجانب أن تدهور طبيكم إذا كنتم تعاني من ضغط أو عائلته من أمراض القلب  
 قصور في وظيفة القلب  
 نوبة قلبية مفاجئة  
 ارتفاع شديد لضغط الدم ( أزمة ارتفاع ضغط الدم)  
 أمراض الكبد  
 ارتفاع الكوليسترول  
 إذا كان منكم كبيراً ومريضكم خارج إلى نهاية  
 الطبيب والممرضين  
 أمراض بخصلة الأطفال من أسوأ. يجب أن يستعمل أبوك أمراض ارتفاع ضغط الدم عند الأطفال والبالغين

[illegible]

فقد اكتشف في وقت سابق من هذا العام أن مرضى التهاب الكبد الوبائي (B) الذين يعانون من ارتفاع ضغط الدم لديهم مستويات أعلى من الفيروسات في الدم مقارنةً بالمرضى الذين يعانون من ضغط دم طبيعي. وقد أظهرت النتائج أيضًا أن المرضى الذين يعانون من ارتفاع ضغط الدم لديهم مستويات أعلى من الفيروسات في الدم مقارنةً بالمرضى الذين يعانون من ضغط دم طبيعي.

AMEP® 5mg   
 28 comprimés

النتائج عن تداول الأوراق المالية  
10 ملغ مرة في اليوم

بها 25 مغ يومياً. والجراحة الفورية للرجس  
يسمى.

عندما يتلوه في المنام الوحي أو أن تشعروا  
أنه قد أتى، فادعوا ويسمى استجابة طلبكم.

فان تلوأتم افراسا كثيرا من اميب افراس.



6 118000 0815

19

49.11

9-5/4

من الصلوات المبرورة

مفتي محمد الدبوري 20110

2019 年



إذا نسيتم تناول جرعة من أليپ<sup>®</sup> أقراص :

يرجى الإطلاع بكتابة هذه النشرة بالمكالمات قبل تناول هذه الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة لك.

احتفظ بهذه النشرة في خزانة إلى فرائدها من حميد.

إذا كانت لديك أسئلة أخرى لطبيبك أو الطبيب أو الصيدلي.

لا تدع رصود هذا الدواء لك بشكل شخصي. لأنه بإعطائه لشخص آخر حتى في حال وجود أعراض مشابهة لذلك قد تسبب الضرر له.

إذا أصبح أحد الأشخاص غير المرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود أعراض غير مرغوب فيها غير مذكورة في هذه النشرة حدث من ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلي.

1. ماذا تحتوي هذه الكشيرة؟
2. ما هو اسمي؟ 5 ملغ و 10 ملغ الفراس و متى يستعمل؟
3. ما هي التعليمات التي ينبغي معرفتها قبل تناول امبي 5 ملغ و 10 ملغ الفراس؟
4. كيفية تناول امبي 5 ملغ و 10 ملغ الفراس؟
5. ما هي التأثيرات الغير المرغوب فيها؟
6. كيف يحفظ امبي 5 ملغ و 10 ملغ الفراس؟
7. معلومات اضافية

[illegible]

أما كنت تعانين من الحساسية (حساسية شبيهة) إزاء الأملايين أو أي من العناصر التي يحتوي عليها الدواء والوردة في قفاز "ميكروتا" أو أي من منتجات أخرى لعلامة الكاسيموس، وتظهر بعد تناول الكاسيموس، أضرار الجلد أو صعوبات في التنفس،  
أما كنت لديك انخفاض عام في ضغط الدم،  
أما كنت تعاني من تضيق الصمام الأبهري (تضيق الأبهر)، أو تضيق قلبية (حالة مرضية لا يفرغ القلب فيها أن يفرغ ما يكفي من الدم محملاً)،  
أما كنت تعانين من قصور في القلب بعد تولد قلبية،  
فتعالوا لثلاثة استعمالات لهذه القفازات:

تعتبروا طبيبتكم أو صيدليتكم قبل تناول قفاز الأملايين<sup>®</sup>،  
بعد أن تعيدوا طبيبتكم أو صيدليتكم أن كنتم تعانين أو سبق أن عانيت من الحالات التالية:

توليد قلبية مؤخر،

عصور في تاريخه الحديث،  
ارتفاع شديد لضغط الدم (أزمة ارتفاع ضغط الدم)،  
أعراض الكبد،  
إذا كان منكم كبراً ومنعكم خُلق إلى إيمان.

**الغسل والمرحاض**  
من ثمرة دماء أميب أفرس بالنسبة للأشخاص من 6 سنوات. يجب أن يستعمل أميب أفرس لإعلاج ارتفاع ضغط الدم عند الأطفال والأشخاص  
من تاريخ إصابتهم من 6 و 17 سنة (انظر فقرة 3). للتعرف من المعلومات يرجى الاتصال بـهيبوكميك.

تستخدم تشناتولان أو تشناتولم في أدوية أخرى ما فيه دواء في الفصول عليه ناه وصفة طبية أميركا بذلك تشناتولم أو صيدليكم.  
 من لا يأخذ أمبير أو يتغير بصفة أخرى مثل :  
 الكيتوكونازول، الأيتراكونازول (أدوية مضادة للفطريات)  
 وتريازينول، النيفيتين، فلوكتازينول، زسمر، مضادات الحماض البروتيني، للستيميلة لعلاج عدوى فيروس نقص المناعة)  
 الريفامبين، الازثروميسين، كلانترينوميسين (مضادات حيوية)  
 هابروبيك، بيريفرونولم (للعن القمل)  
 فديناجيل، ميثانازول (أدوية الربو)  
 فديناجيل، ميثانازول (أدوية الربو)

[illegible]

AMEP® 5mg 28 comprimés

في طبليكو او الصيديلي قبل تناول هذا الدواء  
التي نتج عن تناول الاقراص فليبان ديوغة او تعدد او صدادع فيجب  
التي - يند  
التي - يند

10 ملغ مرة في اليوم.  
تد كل يوم مع كوب من الماء.

2,5 ملغ يوميا. والجراحة القصوى للحي

49,40



6 118000 0815

100

1 2

100

1.9.1.

95.4

100

من امیپ آفراس.

**Notice :**  
**Information pour l'utilisateur**



**100 unités/ml**  
**solution injectable en stylo prérempli**  
insuline glargine

**SANOFI**

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

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

**sanofi-aventis Maroc**

Route de Rabat R.P.1

Ain Sebaâ 20250 Casablanca

**LANTUS SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ B5**

**P.P.V. : 744DH00**



6 118001 081615

<MAT>542989



Adressez-vous à votre médecin ou à votre infirmier.  
Respectez attentivement les conseils de votre médecin concernant les analyses de sang et l'activité physique.  
la technique d'injection.  
Si votre glycémie est élevée, suivez les conseils de votre médecin et l'encadré à la fin de

### Voyages

Avant de partir en voyage, pour vous informer sur :

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

### Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, votre diabète peut nécessiter des précautions (par exemple, lors de l'utilisation d'insuline, les analyses de sang) :

- Si vous êtes malade, votre glycémie peut être élevée (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas correctement, votre glycémie risque de baisser (hypoglycémie).



## Connaître avant d'utiliser NovoRapid® ?

### N'utilisez jamais NovoRapid®

- ▶ Si vous êtes allergique à l'insuline aspartate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6, Autres informations).
- ▶ Si vous suspectez une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) imminente (voir section 3, Comment utiliser NovoRapid®).
- ▶ Si votre FlexPen® est tombé, a été endommagé ou a été écrasé.
- ▶ S'il n'a pas été conservé correctement ou s'il a été congelé (voir rubrique 5, Comment conserver NovoRapid® ?).
- ▶ Si l'insuline n'apparaît pas limpide et incolore

### Avant d'utiliser NovoRapid®

- ▶ Contrôlez l'étiquette pour vous assurer que vous disposez du type d'insuline correct.
- ▶ Utilisez toujours une nouvelle aiguille lors de chaque injection pour prévenir le risque de contamination.
- ▶ Les aiguilles et NovoRapid® FlexPen® ne doivent pas être partagés.

### Faites attention avec NovoRapid®

- ▶ Si vous avez des problèmes de reins, de foie, de glandes surrénales, d'hypophyse ou de thyroïde.
- ▶ Si vous faites plus d'efforts physiques que d'habitude ou si vous voulez modifier votre régime alimentaire habituel, car ceci peut modifier votre taux de sucre dans le sang.
- ▶ Si vous êtes malade: continuez à prendre votre insuline et consultez votre médecin.

association avec de l'insuline ont développé une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin dès que possible vous avez des signes d'une insuffisance cardiaque tels qu'une difficulté à respirer inhabituelle, une augmentation rapide du poids ou un gonflement localisé (oedème).

### Prise de NovoRapid® avec les aliments et les boissons

Si vous buvez de l'alcool, vos besoins en insuline peuvent changer car votre taux de sucre dans le sang peut augmenter ou diminuer. Une surveillance attentive est recommandée.

### Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Si vous êtes enceinte, si vous planifiez une grossesse ou vous allaitez, demandez conseil à votre médecin.

NovoRapid® peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Il peut être utilisé pendant l'allaitement. Il peut être utilisé pendant l'allaitement. Il peut être utilisé pendant l'allaitement.

### Conduite de machines

Si votre capacité de conduire des machines est altérée, et donc diminue vos capacités à conduire ou à manoeuvrer des machines. Rappelez-vous que vous pouvez mettre votre vie ou celle des autres en danger. Prière de demander à votre médecin si vous pouvez conduire ou manoeuvrer des machines:

- Si vous avez souvent des hypoglycémies.
- Si vous avez des difficultés à reconnaître une hypoglycémie.

NovoRapid® FlexPen®  
100 U/ml  
Solution injectable  
5 stylos pré-remplis de 3 ml  
PPV : 571,00 DHS



## Connaître avant d'utiliser NovoRapid® ?

### N'utilisez jamais NovoRapid®

- ▶ Si vous êtes allergique à l'insuline aspartate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6, Autres informations).
- ▶ Si vous suspectez une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) imminente (voir section 3, Comment utiliser NovoRapid®).
- ▶ Si votre FlexPen® est tombé, a été endommagé ou a été écrasé.
- ▶ S'il n'a pas été conservé correctement ou s'il a été congelé (voir rubrique 5, Comment conserver NovoRapid® ?).
- ▶ Si l'insuline n'apparaît pas limpide et incolore

### Avant d'utiliser NovoRapid®

- ▶ Contrôlez l'étiquette pour vous assurer que vous disposez du type d'insuline correct.
- ▶ Utilisez toujours une nouvelle aiguille lors de chaque injection pour prévenir le risque de contamination.
- ▶ Les aiguilles et NovoRapid® FlexPen® ne doivent pas être partagés.

### Faites attention avec NovoRapid®

- ▶ Si vous avez des problèmes de reins, de foie, de glandes surrénales, d'hypophyse ou de thyroïde.
- ▶ Si vous faites plus d'efforts physiques que d'habitude ou si vous voulez modifier votre régime alimentaire habituel, car ceci peut modifier votre taux de sucre dans le sang.
- ▶ Si vous êtes malade: continuez à prendre votre insuline et consultez votre médecin.

association avec de l'insuline ont développé une insuffisance cardiaque. Informez votre médecin dès que possible vous avez des signes d'une insuffisance cardiaque tels qu'une difficulté à respirer inhabituelle, une augmentation rapide du poids ou un gonflement localisé (oedème).

### Prise de NovoRapid® avec les aliments et les boissons

Si vous buvez de l'alcool, vos besoins en insuline peuvent changer car votre taux de sucre dans le sang peut augmenter ou diminuer. Une surveillance attentive est recommandée.

### Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Si vous êtes enceinte, si vous planifiez une grossesse ou vous allaitez, demandez conseil à votre médecin.

NovoRapid® peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Il peut être utilisé pendant l'allaitement. Il peut être utilisé pendant l'allaitement. Il peut être utilisé pendant l'allaitement.

### Conduite de machines

Si votre capacité de conduire des machines est altérée, et donc diminue vos capacités à conduire ou à manoeuvrer des machines. Rappelez-vous que vous pouvez mettre votre vie ou celle des autres en danger. Prière de demander à votre médecin si vous pouvez conduire ou manoeuvrer des machines:

- Si vous avez souvent des hypoglycémies.
- Si vous avez des difficultés à reconnaître une hypoglycémie.

NovoRapid® FlexPen®  
100 U/ml  
Solution injectable  
5 stylos pré-remplis de 3 ml  
PPV : 571,00 DHS



8-9670-73-270-2



**Docteur JABRI Leila**

Spécialiste en Endocrinologie

Diabétologie

Maladies Métaboliques

Diplômée de la Faculté

de Médecine de NICE

Diplômée en Echographie

Thyroïdienne - Université Paris Descartes

**الدكتورة جبري ليلى**

اختصاصية في مرض السكري

أمراض الغدد الصم - أمراض الأيض

خريجة كلية الطب بنيس بفرنسا

حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى

للغدة الدرقية

Casablanca, le 06/07/2022 في الدار البيضاء

Mme ED Debbaghi  
Mahjoub

**LABORATOIRE EL KHALIL**

**Dr. Hoda OUALI ALAMI**

MEDECIN BIOLOGISTE

252, Bd El Khalil, Hay

My Abdellah Ain Chock - HS

Fix : 05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90

LABORATOIRE EL KHALIL  
Mme EDEBBAGH Mahjoub  
Née le : 01-01-1946 F  
2205070006  
à coller sur l'ordonnance

ORDO

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

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

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



مختبر الخليل للتحليلات الطبية و البيولوجية

LABORATOIRE EL KHALIL D'Analyses Médicales et Biologiques

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

Dr. Hoda OUALI ALAMI

Médecin Biologiste  
Diplômée de la Faculté de Médecine de Rabat

د. هدى الوالي العلمي

INPE :



093061166

FACTURE N° : 2205070006

Casablanca le 07-05-2022

Mme Mahjoubha EDDEBBAGH

Demande N° 2205070006

Analyses :

Récapitulatif des analyses			
CN	Analyse	Val	Clefs
0106	Cholestérol total	B30	B
0108	Cholestérol H D L	B50	B
0109	Cholestérol L D L	B50	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B
0141	Gamma glutamyl transférase ( GGT)	B50	B
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B
0147	Transaminases P (TGP)	B50	B

Total des B : 470

Total des E : 0.00

TOTAL DOSSIER : 560.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cinq cent soixante dirhams

LABORATOIRE EL KHALIL  
Dr. Hoda OUALI ALAMI  
MEDECIN BIOLOGISTE  
252, Bd El Khalil, Hay  
My Abdellah Ain Chok - NC  
05 22 52 62 52 - 05 22 21 10 90

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

E-Mail : [labo.elkhalil@gmail.com](mailto:labo.elkhalil@gmail.com) - Patente N : 34046060 - I.F.N : 15214903 - CNSS : 4204096

ICE : 001603906000091