

## 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 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.

## Déclaration de Maladie

N° W21-637202

219691



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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule :

676

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

EL OUAIDI Hicham

Date de naissance :

1938

Adresse :

Lot 145. Fatah N° 607 Eloufia

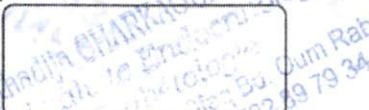
Tél. : 06.38.38.73.40

Total des frais engagés : 450,40 Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

21/06/2022

Age :

60

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Diabète - Hypertension

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 :

Cher

Le : 20/06/2022

Signature de l'adhérent(e) :



## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin
20/11/2012				INP : 091013417 DR. M'hamed S.F. Résidence Al Maghdouq Bd. Ouhad Km. 3,500, Route de la Mosquée Ar-Rahma El Oued, Téle: 0522 297934

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fourisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MOSQUEE ARRAHMA S.A.R.L. MOULAY THAMID DARBOUZZA ROUTE DE LA MOSQUEE ARRAHMA EL OUED, TÉL: 0522 804490	20/11/2012	4251,40

## ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

## Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :
				11111111
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	21433552
D	00000000
G	00000000
B	11433553
D	35533411

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS      VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAHOUANI

الدكتورة خديجة الشرقاوى زهوانى

# **ENDOCRINOLOGIE - DIABÉTOLOGIE OBÉSITÉ - NUTRITION**

## إختصاصية في السكري وأمراض الغدد السمنة - التغذية

*Ex Médecin Chef du Centre Régional  
de Diabétologie*

طبية رئيسة سابقًا للمركز  
لأمراض السكري

## *Casablanca - Je*

5x3ml  
Ryzodeg® FlexTouch®  
100 unités/ml  
Solution injectable en stylo prérempli  
Insuline dégluquée/Insuline Asparte  
PPV : 1182,00 MAD



6 118001 121601

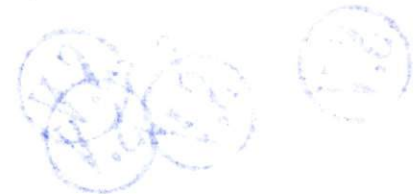
8-9564-73-250-2

5x3ml  
Ryzodeg® FlexTouch®  
100 unités/ml  
Solution injectable en stylo prérempli  
Insuline dégluquée/Insuline Asparte  
PPV : 1182,00 MAD



6 118001 121601

8-9564-73-250-2



# LEVOTHYROX® comprimé sécable



6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

## voie orale

**légérez d'avoir lu la totalité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations**

**importantes.** Si vous avez des questions ou si vous avez des difficultés à comprendre certaines parties de cette notice, n'hésitez pas à avoir besoin de la relire.

Si vous avez des questions ou si vous avez des difficultés à comprendre certaines parties de cette notice, n'hésitez pas à interroger votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer la fonction thyroïde.

# LEVOTHYROX® comprimé sécable



6 118001 402015

Levothyrox® 50 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 13,40 DH

7862160236

orale

lralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

ez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

#### Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résultera un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique régulière.



# CARDENSIEL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé



6 118001 100859

7862160246

**Cardensiel<sup>®</sup> 2,5 mg**  
 Comprimés pelliculés sécables 8/30  
 PPV: 50,70 DHS

**É de cette notice avant de prendre ce médicament.**  
 Si vous avez besoin de la relire.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous n'avez pas 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 votre pharmacien.

#### Dans cette notice :

- Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
- Comment prendre CARDENSIEL ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver CARDENSIEL ?
- Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

### Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,

Troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et lesorteils ou les faire



# CARDENSIEL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé



6 118001 100859

7862160246

**Cardensiel<sup>®</sup> 2,5 mg**  
 Comprimés pelliculés sécables 8/30  
 PPV: 50,70 DHS

**Avant de prendre ce médicament.**  
**Évitez de prendre ce médicament si :**

vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous n'avez pas 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 votre pharmacien.

**Dans cette notice :**

- Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
- Comment prendre CARDENSIEL ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver CARDENSIEL ?
- Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

### Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,

troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et lesorteils ou les faire



Rosuvastatine

10 mg &amp; 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

## Veuillez lire attentivement

- Gardez cette boîte.
- Si vous avez une réaction allergique au médicament, informez votre pharmacien.
- Si l'un des effets secondaires mentionnés, parlez à votre pharmacien.

Quel contenu cette boîte ?  
 1 Qu'est-ce que Rosuvastatine ?  
 2 Quelles sont les indications thérapeutiques ?  
 3 Comment prendre Rosuvastatine ?  
 4 Quels sont les effets secondaires ?  
 5 Comment conseiller la prise de Rosuvastatine ?  
 6 Informations supplémentaires

**1. Qu'est-ce que Rosuvastatine ?** SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?  
**Classe pharmaco-thérapeutique :** Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA07  
**Rosuvastatine SUN** appartient au groupe des médicaments appelés statines.

**Indications thérapeutiques :****Rosuvastatine SUN** vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident cérébral.
- Rosuvastatine SUN est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypcholestérolématique et l'activité physique en même temps que la prise de Rosuvastatine SUN.

Ou

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères. Pourquoi il est important de continuer de prendre Rosuvastatine SUN :

Rosuvastatine SUN est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

Rosuvastatine SUN peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ». Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou à un accident cérébral.

En diminuant le taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre Rosuvastatine SUN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Rosuvastatine SUN comprimés pelliculés ?**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais Rosuvastatine SUN, comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique "informations supplémentaires".

- Si vous êtes enceinte, si vous allez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par Rosuvastatine.

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes respiratoires (souffrance musculaire aiguë myopathie) (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;

- Si vous êtes suivi(e) par un ophtalmologiste pour une affection oculaire.

Si vous êtes concerné(e) par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

D'où, pour ne pas prendre Rosuvastatine SUN, arrêtez-le tout de suite et contactez votre pharmacien.

leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVAS®SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

**ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé contient du lactose.**

Ce médicament contient du lactose.  
 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).

Voir la rubrique "Informations supplémentaires", si vous souhaitez la liste complète des composants.

**3-Comment prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?**

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

**Doses usuelles chez les adultes :****Si vous prenez ROSUVAS®SUN pour un taux de cholestérol élevé :****Dose initiale**

Votre traitement avec ROSUVAS®SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous preniez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépendra de :**

- Votre taux de cholestérol.

- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

- D'origine africaine (yéménites, chinoises, philippines, vietnamiennes, coréennes et indiennes).

- Présentant une insuffisance rénale modérée,

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

**Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne**

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

**Si vous prenez ROSUVAS®SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :**

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessous.

**Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans :**

La dose moyenne chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans est de 5 à 20 mg une fois par jour. La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter progressivement votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROSUVAS®SUN. La dose journalière maximale de ROSUVAS®SUN est 10 ou 20 mg pour les enfants âgés de 6 à 17 ans en fonction de votre pathologie sous-jacente traitée. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVAS®SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

**Prise de vos comprimés**

Avez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

**ROSUVAS®SUN doit être pris une fois par jour.** Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

**Contrôle régulier de votre cholestérol**

Il est important que vous retourniez votre pharmacien pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVAS®SUN soit appropriée pour vous.

**Si vous avez pris plus de ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous avez été hospitalisé ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez ROSUVAS®SUN.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé :**

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter ROSUVAS®SUN car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.

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

**4-Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROSUVAS®SUN et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.



Rosuvastatine

10 mg &amp; 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

## Veuillez lire attentivement

- Gardez cette boîte.
- Si vous avez une réaction allergique au médicament, informez votre pharmacien.
- Si l'un des effets secondaires mentionnés, parlez à votre pharmacien.

Quel contenu cette boîte ?  
 1 Qu'est-ce que Rosuvastatine ?  
 2 Quelles sont les indications thérapeutiques ?  
 3 Comment prendre Rosuvastatine ?  
 4 Quels sont les effets secondaires ?  
 5 Comment conseiller la prise de Rosuvastatine ?  
 6 Informations supplémentaires

**1. Qu'est-ce que Rosuvastatine ?** SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?  
**Classe pharmaco-thérapeutique :** Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA07  
**Rosuvastatine SUN** appartient au groupe des médicaments appelés statines.

**Indications thérapeutiques :****Rosuvastatine SUN** vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident cérébral.
- Rosuvastatine SUN est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypcholestérolématique et l'activité physique en même temps que la prise de Rosuvastatine SUN.

Ou

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères. Pourquoi il est important de continuer de prendre Rosuvastatine SUN :

Rosuvastatine SUN est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

Rosuvastatine SUN peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ». Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou à un accident cérébral.

En diminuant le taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre Rosuvastatine SUN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Rosuvastatine SUN comprimés pelliculés ?**

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucrels, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais Rosuvastatine SUN, comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique "informations supplémentaires".

- Si vous êtes enceinte, si vous allez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par Rosuvastatine.

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes respiratoires (souffrance musculaire aiguë myopathie) (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;

- Si vous êtes suivi(e) par un ophtalmologiste pour une affection oculaire.

Si vous êtes concerné(e) par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

D'où, pour ne pas prendre Rosuvastatine SUN, arrêtez-le tout de suite et contactez votre pharmacien.

leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVAS®SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

**ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé contient du lactose.**

Ce médicament contient du lactose.  
 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).

Voir la rubrique "Informations supplémentaires", si vous souhaitez la liste complète des composants.

**3-Comment prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?**

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

**Doses usuelles chez les adultes :****Si vous prenez ROSUVAS®SUN pour un taux de cholestérol élevé :****Dose initiale**

Votre traitement avec ROSUVAS®SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous preniez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépendra de :**

- Votre taux de cholestérol.

- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

- D'origine africaine (yéménites, chinoises, philippines, vietnamiennes, coréennes et indiennes).

- Présentant une insuffisance rénale modérée,

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

**Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne**

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

**Si vous prenez ROSUVAS®SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :**

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessous.

**Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans :**

La dose moyenne chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans est de 5 à 20 mg une fois par jour. La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter progressivement votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROSUVAS®SUN. La dose journalière maximale de ROSUVAS®SUN est 10 ou 20 mg pour les enfants âgés de 6 à 17 ans en fonction de votre pathologie sous-jacente traitée. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVAS®SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

**Prise de vos comprimés**

Avez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

**ROSUVAS®SUN doit être pris une fois par jour.** Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

**Contrôle régulier de votre cholestérol**

Il est important que vous retourniez votre pharmacien pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVAS®SUN soit appropriée pour vous.

**Si vous avez pris plus de ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous avez été hospitalisé ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez ROSUVAS®SUN.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé :**

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter ROSUVAS®SUN car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.

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

**4-Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROSUVAS®SUN et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament :

**Galvus® 50 mg**

611900651030

**Galvus® 50 mg**   
Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 DH

pour l'intégralité de cette  
medicament car  
tions importantes

**pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou 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. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il prescrit ?
2. Quelles sont les informations à connaître pour prendre Galvus ?
3. Comment prendre Galvus ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus ?
6. Informations supplémentaires

## 1. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il prescrit ?

Galvus est un médicament indiqué dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Il est prescrit lorsque la maladie ne peut pas être traitée de manière suffisamment efficace par un régime et de l'activité physique. Il contient le principe actif vildagliptine, qui a pour propriété d'abaisser le taux de sucre dans le sang.

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'insuline produite par votre organisme peut être altérée. L'insuline est une substance (sécrétée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang – en particulier après les repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre dans le corps pour effet d'augmenter la glycémie. Galvus stimulate la production d'insuline par le pancréas et diminue la production de glucagon. Galvus contribue au bon contrôle de la glycémie.

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament :

**Galvus® 50 mg**

611900651030

**Galvus® 50 mg**   
Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 DH

pour l'intégralité de cette  
medicament car  
tions importantes

**pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou 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. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il prescrit ?
2. Quelles sont les informations à connaître pour prendre Galvus ?
3. Comment prendre Galvus ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus ?
6. Informations supplémentaires

## 1. Qu'est-ce que Galvus et dans quel cas est-il prescrit ?

Galvus est un médicament indiqué dans le traitement du diabète de type 2 (diabète sucré). Il est prescrit lorsque la maladie ne peut pas être traitée de manière suffisamment efficace par un régime et de l'activité physique. Il contient le principe actif vildagliptine, qui a pour propriété d'abaisser le taux de sucre dans le sang.

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de glucagon. De plus, l'insuline produite par votre organisme peut être altérée. L'insuline est une substance (sécrétée par le pancréas) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang – en particulier après les repas. Le glucagon est une autre substance également produite par le pancréas. Il stimule la production de sucre dans le corps pour effet d'augmenter la glycémie. Galvus stimulate la production d'insuline par le pancréas et diminue la production de glucagon. Galvus contribue au bon contrôle de la glycémie.

# Glucovance® 500 mg/2,5 mg

Glucovance 500 mg/5 mg  
Comprimés pelliculés B/30

PPV: 47.40 DH

mg/5 mg

0 mg/5 mg

## comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine/Glibenclamide

Voie orale

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que Glucovance et dans quels cas est-il utilisé?

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Glucovance?

- si vous êtes déshydraté(e) (par exemple, en raison de diarrhées persistantes ou graves, de vomissements récurrents).
- si vous prenez un traitement pour des problèmes cardiaques, si vous avez récemment eu une attaque cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine ou si vous avez des difficultés respiratoires
- si vous souffrez de porphyrine (maladie héréditaire rare due à un déficit enzymatique amenant l'organisme à produire et excréter de la porphyrine en trop grande quantité, celle-ci servant à produire la partie du pigment sanguin qui transporte l'oxygène)
- si vous prenez du miconazole (médicament destiné au traitement de certaines mycoses), même de façon locale
- si votre consommation d'alcool est excessive (que ce soit tous les jours ou de temps en temps);
- si vous allaitez



# Notice : Information de l'Utilisateur

MERCK

## Glucovance® 500 mg/2,5 mg

Glucovance 500 mg/5 mg  
Comprimés pelliculés B/30

PPV: 47.40 DH

mg/5 mg

0 mg/5 mg

### comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine/Glibenclamide

Voie orale

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que Glucovance et dans quels cas est-il utilisé?

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Glucovance?

- si vous êtes déshydraté(e) (par exemple, en raison de diarrhées persistantes ou graves, de vomissements récurrents).
- si vous prenez un traitement pour des problèmes cardiaques, si vous avez récemment eu une attaque cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine ou si vous avez des difficultés respiratoires
- si vous souffrez de porphyrine (maladie héréditaire rare due à un déficit enzymatique amenant l'organisme à produire et excréter de la porphyrine en trop grande quantité, celle-ci servant à produire la partie du pigment sanguin qui transporte l'oxygène)
- si vous prenez du miconazole (médicament destiné au traitement de certaines mycoses), même de façon locale
- si votre consommation d'alcool est excessive (que ce soit tous les jours ou de temps en temps);
- si vous allaitez



# Notice : Information de l'Utilisateur

MERCK

## Glucovance® 500 mg/2,5 mg

Glucovance 500 mg/5 mg  
Comprimés pelliculés B/30

PPV: 47.40 DH

mg/5 mg

0 mg/5 mg

### comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine/Glibenclamide

Voie orale

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que Glucovance et dans quels cas est-il utilisé?

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Glucovance?

- si vous êtes déshydraté(e) (par exemple, en raison de diarrhées persistantes ou graves, de vomissements récurrents).
- si vous prenez un traitement pour des problèmes cardiaques, si vous avez récemment eu une attaque cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine ou si vous avez des difficultés respiratoires
- si vous souffrez de porphyrine (maladie héréditaire rare due à un déficit enzymatique amenant l'organisme à produire et excréter de la porphyrine en trop grande quantité, celle-ci servant à produire la partie du pigment sanguin qui transporte l'oxygène)
- si vous prenez du miconazole (médicament destiné au traitement de certaines mycoses), même de façon locale
- si votre consommation d'alcool est excessive (que ce soit tous les jours ou de temps en temps);
- si vous allaitez



# Glucovance® 500 mg/2,5 mg

Glucovance 500 mg/5 mg  
Comprimés pelliculés B/30

PPV: 47.40 DH

mg/5 mg

0 mg/5 mg

## comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine/Glibenclamide

Voie orale

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que Glucovance et dans quels cas est-il utilisé?

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Glucovance?

- si vous êtes déshydraté(e) (par exemple, en raison de diarrhées persistantes ou graves, de vomissements récurrents).
- si vous prenez un traitement pour des problèmes cardiaques, si vous avez récemment eu une attaque cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine ou si vous avez des difficultés respiratoires
- si vous souffrez de porphyrine (maladie héréditaire rare due à un déficit enzymatique amenant l'organisme à produire et excréter de la porphyrine en trop grande quantité, celle-ci servant à produire la partie du pigment sanguin qui transporte l'oxygène)
- si vous prenez du miconazole (médicament destiné au traitement de certaines mycoses), même de façon locale
- si votre consommation d'alcool est excessive (que ce soit tous les jours ou de temps en temps);
- si vous allaitez



# Glucovance® 500 mg/2,5 mg

Glucovance 500 mg/5 mg  
Comprimés pelliculés B/30

PPV: 47.40 DH

mg/5 mg

0 mg/5 mg

## comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine/Glibenclamide

Voie orale

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que Glucovance et dans quels cas est-il utilisé?

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Glucovance?

- si vous êtes déshydraté(e) (par exemple, en raison de diarrhées persistantes ou graves, de vomissements récurrents).
- si vous prenez un traitement pour des problèmes cardiaques, si vous avez récemment eu une attaque cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine ou si vous avez des difficultés respiratoires
- si vous souffrez de porphyrine (maladie héréditaire rare due à un déficit enzymatique amenant l'organisme à produire et excréter de la porphyrine en trop grande quantité, celle-ci servant à produire la partie du pigment sanguin qui transporte l'oxygène)
- si vous prenez du miconazole (médicament destiné au traitement de certaines mycoses), même de façon locale
- si votre consommation d'alcool est excessive (que ce soit tous les jours ou de temps en temps);
- si vous allaitez



# Notice : Information de l'Utilisateur

MERCK

## Glucovance® 500 mg/2,5 mg

Glucovance 500 mg/5 mg  
Comprimés pelliculés B/30

PPV: 47.40 DH

mg/5 mg

0 mg/5 mg

### comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine/Glibenclamide

Voie orale

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que Glucovance et dans quels cas est-il utilisé?

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Glucovance?

- si vous êtes déshydraté(e) (par exemple, en raison de diarrhées persistantes ou graves, de vomissements récurrents).
- si vous prenez un traitement pour des problèmes cardiaques, si vous avez récemment eu une attaque cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine ou si vous avez des difficultés respiratoires
- si vous souffrez de porphyrine (maladie héréditaire rare due à un déficit enzymatique amenant l'organisme à produire et excréter de la porphyrine en trop grande quantité, celle-ci servant à produire la partie du pigment sanguin qui transporte l'oxygène)
- si vous prenez du miconazole (médicament destiné au traitement de certaines mycoses), même de façon locale
- si votre consommation d'alcool est excessive (que ce soit tous les jours ou de temps en temps);
- si vous allaitez



# Notice : Information de l'Utilisateur

MERCK

## Glucovance® 500 mg/2,5 mg

Glucovance 500 mg/5 mg  
Comprimés pelliculés B/30

PPV: 47.40 DH

mg/5 mg

0 mg/5 mg

### comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine/Glibenclamide

Voie orale

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

Qu'est-ce que Glucovance et dans quels cas est-il utilisé?

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Glucovance?

- si vous êtes déshydraté(e) (par exemple, en raison de diarrhées persistantes ou graves, de vomissements récurrents).
- si vous prenez un traitement pour des problèmes cardiaques, si vous avez récemment eu une attaque cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine ou si vous avez des difficultés respiratoires
- si vous souffrez de porphyrine (maladie héréditaire rare due à un déficit enzymatique amenant l'organisme à produire et excréter de la porphyrine en trop grande quantité, celle-ci servant à produire la partie du pigment sanguin qui transporte l'oxygène)
- si vous prenez du miconazole (médicament destiné au traitement de certaines mycoses), même de façon locale
- si votre consommation d'alcool est excessive (que ce soit tous les jours ou de temps en temps);
- si vous allaitez

