

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, parodontologie 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

- Reclamation : 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 - Tel : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

N° W19-409152

121857

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

2538

Société :

Ret - RAM

☒ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

KACHANI MUSTAPHA

Date de naissance :

01-01-1951

Adresse :

JAMILA 5 Rue 187 N° 29 c/d CASA

Tél. :

0667028896

Total des frais engagés :

1261,80

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR. KASSA Abdellah
Spécialiste Chirurgie Générale
8, Av. 6 Nov 75 - Casablanca
Tél: 0661 31 74 04 - 0522 56 31 72
INPE: 91083592

Date de consultation :

24/01/2022

Nom et prénom du malade :

M. KACHANI Mustapha

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Hypertension - Angiotensine

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 : 11 / 1 /

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
27/6/22	C2	1	250,00	INP: 91083592 Dr. KASSA Abdellah Spécialiste Chirurgie Générale 8, Av. 6 Nov 75 - Casablanca Tel: 0661 31 74 04 / 0522 56 31 72 INPE: 91083592

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie EL MOATAZ D. BENMARRAKE HANAN JAMRA V N° 38 522 59 53 00	27/6/22	534,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire EL FIRDAOUS Jamilia 7 CASABLANCA Tél: 05 22 87 64 21 - Fax: 05 22 87 64 22	27/06/22	B300	427,00

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

VOILET ADHERENT

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

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT	
		14. MASTICATOIRE	COEFFICIENT DES TRAVAUX
			MONTANTS DES SOINS
			DEBUT D'EXECUTION
			FIN D'EXECUTION
<p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel Therapeutique, necessaire à la profession</p>		<p>DATE DU DEVIS</p>	
		<p>DATE DE L'EXECUTION</p>	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

الدكتور كاسا عبد الله

طبيب اختصاصي في الجراحة العامة
خريج كلية الطب بباريس
الجراحة بالمنظار الداخلي
جراحة الجهاز الهضمي والبولي
جراحة أمراض النساء
جراحة البواسير... إلخ
الفحص بالصدى

Casablanca, le: 29/6/22 الدار البيضاء، في:

من كاشاني من توفيق

Confidential, CP

Ag 17

19-20

 $20H$

29.1.23
 4520x2
 78.7x2
 10 mg 14p/j matin
 800 mg 14p/j
 200/18

شارع 6 نونبر 1975، الرقم 8 (زاوية شارع إدريس الحارثي) - الزاوية البيضاء - الهاتف: ع. : 05 22 56 31 72 - المحمول: 06 61 31 74 04

Dr. KASSA Abdellah
Spécialiste de Chirurgie Générale
Hartny Casablanca
Tél: 0661 14 04 05 22 51 71
INPE: 91081892

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

Chlorhydrate de metformine

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'information 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.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

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

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

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utile chez les patients en surpoids.

Les enfants adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidocétose (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- Si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou plusieurs fois, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

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

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

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

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

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres actions médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
 - maux d'estomac (douleurs abdominales)
 - crampes musculaires
 - sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - difficultés à respirer
 - diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et reprend un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage. Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hyperglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hyperglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre ce médicament avant et après l'examen.

Informez votre médecin si vous prenez, avec ce médicament, vous devez peut-être passer plus de temps à l'hôpital.

Les médicaments qui augmentent la production de l'insuline peuvent augmenter le risque d'acidose lactique.

Les médicaments utilisés pour traiter la douleur tels que l'ibuprofène et le célécoxib.

Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension (les récepteurs de l'angiotensine II).

Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques pour traiter l'asthme.

Corticostéroïdes (utilisés pour traiter divers problèmes de la peau ou l'asthme).

Les médicaments qui peuvent modifier la fonction rénale ou la fonction hépatique.

Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec l'insuline.

Eviter une consommation excessive d'alcool.

augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être, ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Glucophage® 850mg

60 Comprimés pelliculés



45,20

DIAMICRON® 60 mg

Glucoside

Comprimés sécables à Libération Modifiée

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 ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au glucoside ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénales ou hépatiques sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique « Autres médicaments et DIAMICRON 60mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ;
- si vous allaitez (voir rubrique « Grossesse, allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par glucoside, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que vous sautez en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de glucoside,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),

• si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réactions diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'épuisance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par glucoside n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (voir rubrique « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien. Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le glucoside est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

Des cas de porphyrie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfonurées chez les patients atteints de porphyrie (maladies génétiques héréditaires) provoquant une accumulation dans l'organisme de porphyrines ou de précurseurs des porphyrines).

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

Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant du glucoside peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clar),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que
- médicaments pour traiter les infections fongiques
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac (récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant du glucoside peut être diminué lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système digestif
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes)
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés en association avec la théophylline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, et l'endométriose (danazol).

• Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*)
Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux) lorsque DIAMICRON 60 mg est prescrit en même temps que des antibiotiques appelés fluoroquinolones

SERVIER MAROC

DIAMICRON® 60 mg
60 comprimés



6 118001 130153

Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

- Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Boîte de 56 comprimés

Composition :

- Pimlo® 5 mg 5mg
Amlodipine 5mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p 1 comprimé
Pimlo® 10 mg 10mg
Amlodipine 10mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire :
dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal).
- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.
- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.
- Chez la femme en période d'allaitement.
- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde :

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

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

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'amlodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, les recommandations posologiques à suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement si vous prenez déjà un médicament contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

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

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite. Comme avec les autres dihydropyridines, un oedème des chevilles et/ou de la face peut apparaître, son apparition est plus fréquente aux doses élevées.

- On observe plus rarement : effets cardiaques : tachycardies, palpitations, syncope; hypotension artérielle;
- effets cutanéomuqueux : alopecie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-oedème ; purpura, urticaire et hyperpigmentation cutanée;
- effets digestifs : douleurs abdominales, dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
- effets neuromusculaires : crampes musculaires, myalgie, arthralgie ;
- effets hépatiques : hépatite, ictère et élévation des enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés (principalement en rapport avec une cholestase) dont quelques cas assez sévères pour entraîner une hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du traitement ;
- effets respiratoires : rhinite;
- effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
- effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres antihypertenseurs, gynécomastie ;
- effets neuropsychiques : asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs ;
- effets généraux : malaise ;
- effets sensorielles : acouphène;
- effet sanguin : thrombopénie ;
- effet vasculaire : vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

Posologie et mode d'administration :

Dans tous les cas se conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Uniquement sur ordonnance.

Ne pas laisser aux enfants.

Liste I.

LOT : 9894

UT. AV : 06-23

P.P.V : 59 DH 10



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

Pimlo 10 mg,
Boîte de 28 comprimés



Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

- Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Boîte de 56 comprimés

Composition :

- Pimlo® 5 mg 5mg
Amlodipine 5mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p 1 comprimé
Pimlo® 10 mg 10mg
Amlodipine 10mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire :
dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal).
- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.
- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.
- Chez la femme en période d'allaitement.
- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde :

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

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

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'amlodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, les recommandations posologiques à suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement si vous prenez déjà un médicament contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

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

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite. Comme avec les autres dihydropyridines, un oedème des chevilles et/ou de la face peut apparaître, son apparition est plus fréquente aux doses élevées.

- On observe plus rarement : effets cardiaques : tachycardies, palpitations, syncope; hypotension artérielle;
- effets cutanéomuqueux : alopecie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-oedème ; purpura, urticaire et hyperpigmentation cutanée;
- effets digestifs : douleurs abdominales, dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
- effets neuromusculaires : crampes musculaires, myalgie, arthralgie ;
- effets hépatiques : hépatite, ictère et élévation des enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés (principalement en rapport avec une cholestase) dont quelques cas assez sévères pour entraîner une hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du traitement ;
- effets respiratoires : rhinite;
- effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
- effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres antihypertenseurs, gynécomastie ;
- effets neuropsychiques : asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs ;
- effets généraux : malaise ;
- effets sensorielles : acouphène;
- effet sanguin : thrombopénie ;
- effet vasculaire : vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

Posologie et mode d'administration :

Dans tous les cas se conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Uniquement sur ordonnance.

Ne pas laisser aux enfants.

Liste I.

LOT : 9894

UT. AV : 06-23

P.P.V : 59 DH 10



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

Pimlo 10 mg,
Boîte de 28 comprimés



Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

- Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Boîte de 56 comprimés

Composition :

- Pimlo® 5 mg 5mg
Amlodipine 5mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p 1 comprimé
Pimlo® 10 mg 10mg
Amlodipine 10mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire :
dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal).
- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.
- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.
- Chez la femme en période d'allaitement.
- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde :

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

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

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'amlodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, les recommandations posologiques à suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement si vous prenez déjà un médicament contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

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

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite. Comme avec les autres dihydropyridines, un oedème des chevilles et/ou de la face peut apparaître, son apparition est plus fréquente aux doses élevées.

- On observe plus rarement : effets cardiaques : tachycardies, palpitations, syncope; hypotension artérielle;
- effets cutanéomuqueux : alopecie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-oedème ; purpura, urticaire et hyperpigmentation cutanée;
- effets digestifs : douleurs abdominales, dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
- effets neuromusculaires : crampes musculaires, myalgie, arthralgie ;
- effets hépatiques : hépatite, ictère et élévation des enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés (principalement en rapport avec une cholestase) dont quelques cas assez sévères pour entraîner une hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du traitement ;
- effets respiratoires : rhinite;
- effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
- effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres antihypertenseurs, gynécomastie ;
- effets neuropsychiques : asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs ;
- effets généraux : malaise ;
- effets sensorielles : acouphène;
- effet sanguin : thrombopénie ;
- effet vasculaire : vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

Posologie et mode d'administration :

Dans tous les cas se conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Uniquement sur ordonnance.

Ne pas laisser aux enfants.

Liste I.

LOT : 9894

UT. AV : 06-23

P.P.V : 59 DH 10



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

Pimlo 10 mg,
Boîte de 28 comprimés



Dr. Abdellah KASSA

Spécialiste en Chirurgie Générale
Lauréat de la Faculté de Médecine de Paris VI
Coeliocirurgie
Chirurgie Digestive, Urologie
Chirurgie Gynécologique, du Sein
& de la Thyroïde
Chirurgie Proctologie (Hémorroïdes
Absès Anal - Fistule Anale...)
Echographie

الدكتور كاسا عبد الله

طبيب إختصاصي في الجراحة العامة
خريج كلية الطب بباريس
الجراحة بالمنظار الداخلي
جراحة الجهاز الهضمي والبولي
جراحة أمراض النساء
جراحة البواسير... إلخ
الفحص بالصدى

Casablanca, le: 24/6/22 في: الدار البيضاء،

Mr LACROIX
M. Lacroix

PSA

Laboratoire d'Analyses Médicales
EL FIRDAOUS, C.D.
Jamila 7 Rue 14 N° 90 C.D.
CASABLANCA

Dr. KASSA Abdellah
Spécialiste Chirurgie Générale
8, Av. 6 Nov 75 - Casablanca
Tél: 06 61 31 74 04 - 05 22 56 31 72
NPE: 91083592

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES EL FIRDAOUS

BIOCHIMIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE

Jamila 7, Rue 14, N°90 Cité Djemaâ 20450 -Casablanca (04).

Tél : 0522 57 64 21 – Fax : 0522 55 33 42

Dr Souad EL HAIMER

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréat de l'Université Hassan II -Faculté de Médecine de Casablanca

Domiciliation Bancaire : Banque populaire -Agence Oued Eddahab

Compte N° : 178 780 21 211 36 24 330 000 346

Identifiant commun de l'entreprise : 001660300000062

Patente : 57432824

INP : 093 000909

CNSS : 6418976

FACTURE N° : 220600462

Dr
Mé
Lai

CASABLANCA le 27-06-2022

Mr KACHANI Mustapha

Doi
Coi
Ide
Pa

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E25	E
0361	PSA	B300	B

Dr
Mé
Lai

Total des B : 300

TOTAL DOSSIER : 427.00 DH

Doi
Coi
Ide
Pa

Arrêtée la présente facture à la somme de : quatre cent vingt-sept dirhams .

Dr
Mé
Lai

Doi
Coi
Ide
Pa

Dr
Mé
Lai

Doi
Coi
Ide
Pa

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
EL FIRDAOUS
Jamila 7, Rue 14 N° 90 C.D.
CASABLANCA
Tél : 05 22 57 64 21 Fax : 05 22 55 33 42

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES EL FIRDAOUS

BIOCHIMIE - BACTERIOLOGIE - VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE

Jamila 7, Rue 14, N° 90 Cité Djemaâ 20450 -Casablanca (04).

Tél : 0522 57 64 21 - Fax : 0522 55 33 42

Dr Souad EL HAIMER

Médecin Spécialiste en Biologie Médicale

Lauréat de l'Université Hassan II -Faculté de Médecine de Casablanca

Date du prélèvement : 27-06-2022 à 07:56

Code patient : 2206270012

Né(e) le : 01-01-1951 (71 ans)

Mr KACHANI Mustapha

Dossier N° : 2206270012

Prescripteur : Dr KASSA ABDELLAH



MARQUEURS TUMORAUX

Dr S

Médec

Lauréat PSA total

15.487 ng/mL

(0.210-6.770)

Dr S

Médec

Lauréat

Dr S

Médec

Lauréat

Dr S

Médec

Lauréat

Validé par : Dr. Souad EL HAIMER

Laboratoire d'Analyses Médicales
EL FIRDAOUS
Jamila 7 Rue 14 N° 90
CASABLANCA
Tél: 05 22 57 64 21 - Fax: 05 22 55 33 42