

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.

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



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

Déclaration de Maladie

M22- N° 000153

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4828

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0668453439

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 15/07/2022

Nom et prénom du malade : CHAKIB Mohammed

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : D12.1000 + H1A

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
13/07/22	G		G	
15/07/22	G		300	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	15.07.22	1709,75 220,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	13/07/2022	B390	370,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Lamiaa HALLAB

Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie
Nutrition et Maladies Métaboliques
Diabète, Pompes à insuline, CGMS, Thyroïde, Hypophyse
Surrénales, Retard de Croissance, Retard Pubertaire....

Echographie Thyroïdienne et Générale
Nutrition et prise en Charge de l'Obésité



الدكتورة لمياء حلاب

أخصائية في علم الغدد الصم
أمراض السكري، التغذية و أمراض الأيض
السكري مضخة الأنسولين، الغدة الدرقية، الغدة النخامية
الغدة الكظرية، تأخر النمو، البلوغ المتأخر.....
الفحص بالصوم
التغذية وعلاج السمنة

M

Mr CHAKIB Mohamed

Casablanca, le

15.07.2022

68,80 x 3

1 ODIA 4 MG

1 cp le matin, avant le repas, pendant 3 mois.

390,00 x 3

2 GALVUS MET 50/1000

1 cp à midi et le soir, au cours du repas, pendant 3 mois.

11,10 x 3

3 BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg cp pellic : 1Pilul/30

1 cp le matin, après le repas, pendant 3 mois.

T = 1709,70

Pharmacie KASSADI
20, Bd Mohamed Baamrani
S. Baamrani
Tél: 05227543

تاريخ الفحص غير قابل للتغيير

Sur Rendez-vous بالموعد

Chabab C2A, Bd Mohamed Baamrani Imm. F4
1er Etage Appt. N°5 Aïn Sebaâ - Casablanca

Tél : +212 522 76 76 91 / +212 662 60 08 81
E-mail : dr.lamiaa.hallab@gmail.com

U NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Galvus Met® 50 mg/500 mg

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Metformine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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 Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Galvus Met ?
3. Comment utiliser Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg
Boîte de 60 comprimés pelliculés
ppv : 390.00 DH

ns quel cas est-il

dans le traitement
Galvus Met contient

les principes actifs vildagliptine et metformine, prescrit en complément à un traitement physique chez des patients atteints de diabète de type 2, par la vildagliptine et la metformine, en cas de contrôle insuffisant du diabète par la vildagliptine seule.

Votre médecin peut vous prescrire Galvus Met soit seul soit en association avec un antidiabétique oral dans le but de contrôler votre glycémie.

Galvus Met est aussi prescrit en association à l'insuline, en complément d'un traitement physique, pour améliorer le contrôle du diabète chez les patients chez lesquels un traitement par la vildagliptine et de metformine ne permet pas d'obtenir un contrôle satisfaisant de la glycémie.

Galvus Met aide à contrôler la glycémie (taux de sucre dans le sang). Il fait partie d'une classe de médicaments appelés antidiabétiques oraux.

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de sucre dans le sang.

L'insuline produite par votre organisme est insuffisante. L'insuline est une substance (hormone) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang.

La vildagliptine est une substance également produite par votre organisme qui aide à contrôler la production de sucre, ce qui aide à contrôler la glycémie.

Galvus Met induit au niveau du pancréas une augmentation de la sécrétion de l'insuline et de la libération du glucagon (hormone qui agit sur le sucre dans le sang).

Il agit ainsi qu'une meilleure utilisation de l'insuline (et de la metformine). Galvus Met contribue à contrôler la glycémie.

Il est très important que vous suiviez scrupuleusement, tout au long de votre traitement, Galvus Met, aux recommandations de votre médecin et/ou votre pharmacien.

 **NOVARTIS**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Galvus Met® 50 mg/500 mg

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Metformine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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 Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Galvus Met ?
3. Comment utiliser Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg
Boîte de 60 comprimés pelliculés
ppv : 390.00 DH

ns quel cas est-il

dans le traitement
Galvus Met contient

les principes actifs vildagliptine et metformine, prescrit en complément à un traitement physique chez des patients atteints de diabète de type 2, par la vildagliptine et la metformine, en complément du contrôle insuffisant du diabète par la vildagliptine seule.

Votre médecin peut vous prescrire Galvus Met soit seul soit en association avec un autre antidiabétique oral dans le but de contrôler votre glycémie.

Galvus Met est aussi prescrit en association à l'insuline, en complément d'un traitement physique, pour améliorer le contrôle du diabète chez les patients chez lesquels un traitement par la vildagliptine et de metformine ne permet pas d'obtenir un contrôle satisfaisant de la glycémie.

Galvus Met aide à contrôler la glycémie (taux de sucre dans le sang). Il fait partie d'une classe de médicaments appelés antidiabétiques oraux.

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de sucre dans le sang.

L'insuline produite par votre organisme ne suffit pas.

L'insuline est une substance (hormone) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang.

Après les repas, le sucre passe dans le sang. La vildagliptine aide à abaisser le taux de sucre dans le sang.

La vildagliptine aide également à réduire la production de sucre, ce qui aide à abaisser la glycémie.

Galvus Met induit au niveau du pancréas une augmentation de la sécrétion de l'insuline.

Galvus Met aide à réduire la libération du glucagon (hormone qui agit en sens inverse de l'insuline).

Galvus Met aide ainsi qu'une meilleure utilisation de l'insuline (et de la metformine). Galvus Met contribue à contrôler la glycémie.

Il est très important que vous suiviez les recommandations de votre médecin, et que vous soyez scrupuleusement, tout au long de votre traitement.

Galvus Met, aux recommandations de votre médecin, dans le régime alimentaire et/ou votre

U NOVARTIS

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Galvus Met® 50 mg/500 mg

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Metformine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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 Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Galvus Met ?
3. Comment utiliser Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg
Boîte de 60 comprimés pelliculés
ppv : 390.00 DH

ns quel cas est-il

dans le traitement
Galvus Met contient

les principes actifs vildagliptine et metformine, prescrit en complément à un traitement physique chez des patients atteints de diabète de type 2, par la vildagliptine et la metformine, en cas de contrôle insuffisant du diabète par la vildagliptine seule.

Votre médecin peut vous prescrire Galvus Met soit seul soit en association avec un antidiabétique oral dans le but de contrôler votre glycémie.

Galvus Met est aussi prescrit en association à l'insuline, en complément d'un traitement physique, pour améliorer le contrôle du diabète chez les patients chez lesquels un traitement par la vildagliptine et de metformine ne permet pas d'obtenir un contrôle satisfaisant de la glycémie.

Galvus Met aide à contrôler la glycémie (taux de sucre dans le sang). Il fait partie d'une classe de médicaments appelés antidiabétiques oraux.

Dans le diabète de type 2, votre corps ne produit pas assez d'insuline et/ou trop de sucre dans le sang.

L'insuline produite par votre organisme ne suffit pas. L'insuline est une substance (hormone) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang.

La vildagliptine est une substance également produite par votre organisme qui aide à contrôler la production de sucre, ce qui aide à contrôler la glycémie.

Galvus Met induit au niveau du pancréas une augmentation de la sécrétion de l'insuline et de la libération du glucagon (hormone qui agit sur le sucre dans le sang).

Il agit ainsi qu'une meilleure utilisation de l'insuline (et de la metformine). Galvus Met contribue à contrôler la glycémie.

Il est très important que vous suiviez scrupuleusement, tout au long de votre traitement, Galvus Met, aux recommandations de votre médecin et/ou votre pharmacien.

Notice : Information de l'utilisateur

ODIA® 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.

Glimépiride

Veillez 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 ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

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

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

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

• En cas de coma diabétique ;

• Si vous avez une maladie grave des reins ;

• Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

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

Avertissements et précautions

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

• Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

• Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

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

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

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

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

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang).

Veillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et traitements.

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

• Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;

• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;

• Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;

• Prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous «Autres médicaments et ODIA») ;

• Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des

30 comprimés

Glimépiride
odia 4 mg

LOT 220526 1

EXP 02 2025

PPV 68 80

Notice : Information de l'utilisateur

ODIA® 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.

Glimépiride

Veillez 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 ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

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

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

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

• En cas de coma diabétique ;

• Si vous avez une maladie grave des reins ;

• Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

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

Avertissements et précautions

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

• Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

• Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

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

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

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

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

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang).

Veillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et traitements.

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

• Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;

• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;

• Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;

• Prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous «Autres médicaments et ODIA») ;

• Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des

30 comprimés

Glimépiride
odia 4 mg

LOT 220526 1

EXP 02 2025

PPV 68 80

Notice : Information de l'utilisateur

ODIA® 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.

Glimépiride

Veillez 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 ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

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

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

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

• En cas de coma diabétique ;

• Si vous avez une maladie grave des reins ;

• Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

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

Avertissements et précautions

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

• Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

• Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

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

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

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

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

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang).

Veillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et traitements.

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

• Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;

• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;

• Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;

• Prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous «Autres médicaments et ODIA») ;

• Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des

30 comprimés

Glimépiride
odia 4 mg

LOT 220526 1

EXP 02 2025

PPV 68 80

Docteur Lamiaa HALLAB

Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie
Nutrition et Maladies Métaboliques
Diabète, Pompes à insuline, CGMS, Thyroïde, Hypophyse
Surrénales, Retard de Croissance, Retard Pubertaire....
Echographie Thyroïdienne et Générale
Nutrition et prise en Charge de l'Obésité



الدكتورة لمياء حلاب

اختصاصية في علم الغدد الصم
أمراض السكري، التغذية و أمراض الأيض
السكري مضخة الأنسولين، الغدة الدرقية، الغدة النخامية
الغدة الكظرية، تأخر النمو البلوغ المتأخر....
الفحص بالصودي
التغذية و علاج السمنة

M **Mr CHAKIB Mohamed**

Casablanca, le 15.07.2022

135,00 x 2

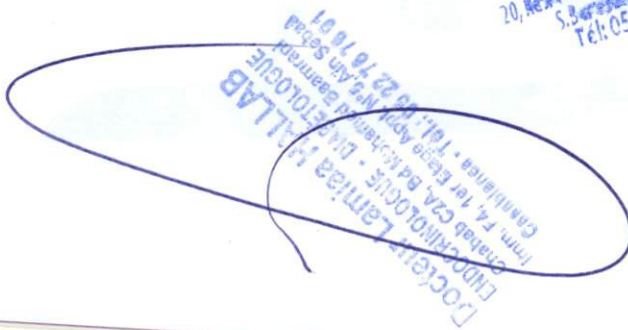
ACCUCHECK ACTIVE BANDELLETTE+ LANCET

2 gcs par jour, pendant 3 mois.

T = 270,00



Pharmacie KASSADI
20, Rue de la Liberté, Casablanca
S. Berrada - Casablanca
Tél: 05 22 75 43 09



تاريخ الفحص غير قابل للتغيير

Sur Rendez-vous بالموع

Chabab C2A, Bd Mohamed Baamrani Imm. F4
1er Etage Appt. N°5 Aïn Sebaâ - Casablanca

Tél : +212 522 76 76 91 / +212 662 60 08 81
E-mail : dr.lamiaa.hallab@gmail.com

Docteur Lamiaa HALLAB

Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie
Nutrition et Maladies Métaboliques
Diabète, Pompes à insuline, CGMS, Thyroïde, Hypophyse
Surrénales, Retard de Croissance, Retard Pubertaire....

Echographie Thyroïdienne et Générale
Nutrition et prise en Charge de l'Obésité



الدكتورة لمياء حلاب

أخصائية في علم الغدد الصم
أمراض السكري، التغذية و أمراض الأيض
السكري مضخة الأنسولين، الغدة الدرقية، الغدة النخامية
الغدة الكظرية، تأخر النمو، البلوغ المتأخر.....
الفحص بالصورة
التغذية وعلاج السمنة

M

Casablanca, le

18 Avril 2022

Mr CHAKIB Mohamed

- HbA1c gaj
- Uree
- Creatinine
- CT
- HDL
- LDL
- TG

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz

تاريخ الفحص غير قابل للتغيير

Sur Rendez-vous بالموعد



HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

INPE :
093064640

FACTURE N° 4492/22

CASABLANCA le

13/07/2022

Nom et prénom

MR CHAKIB MOHAMMED

Référence

22A697

Médecin prescripteur

Docteur HALLAB LAMIAA

Acte de biologie demandé	Cotation (B)
Hb GLYCOSYLEE.HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE HBA1C	100
GLYCEMIE A JEUN	30
CREATININE SERIQUE	30
BILAN LIPIDIQUE CHOLT+TRI+HDL+LDL	200
UREE (AZOTEMIE, UREMIE)	30
Total du (B)	B 390
Prise de sang (PC)	0,00 DH
Montant en DH	370,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de: **TROIS CENT SOIXANTE-DIX DIRHAMS**

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

Prélèvement du : 13/07/2022 à 08:05

Résultats édités le: 13/07/2022



MR CHAKIB MOHAMMED

Dossier N° 22A697

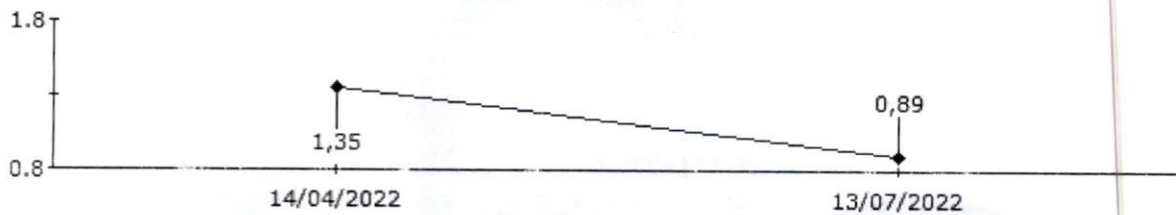
Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

Page: 1/5

BIOCHIMIE SANGUINE
(Sur Automate WIENER LAB® CM 250)

GLYCEMIE A JEUN.....: 0,89 g/l
(Technique : Colorimétrie enzymatique) 4,95 mmol/l

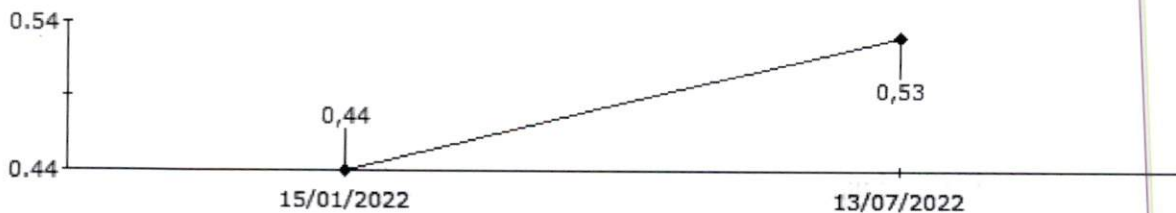
Antécédent du 14/04/22 - 10:46 : 1,35 g/l



- 0.70 à 1.10 g/L : Taux normal
- Entre 1.10 et 1.26 g/L : Diminution de la tolérance au glucose
- > 1.26 g/L : Sujet diabétique

UREE.....: 0,53 g/l (*) 0,15 à 0,50 g/l
(Technique: Enzymatique à l'Uréase) 8,80 mmol/l 2,49 à 8,30 mmol/l

Antécédent du 15/01/22 - 08:16 : 0,44 g/l



Résultat contrôlé

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

Prélèvement du : 13/07/2022 à 08:05

Résultats édités le: 13/07/2022



MR CHAKIB MOHAMMED

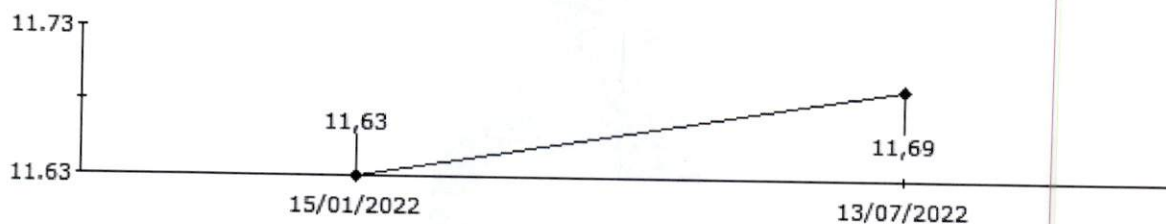
Dossier N° 22A697

Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

Page: 2/5

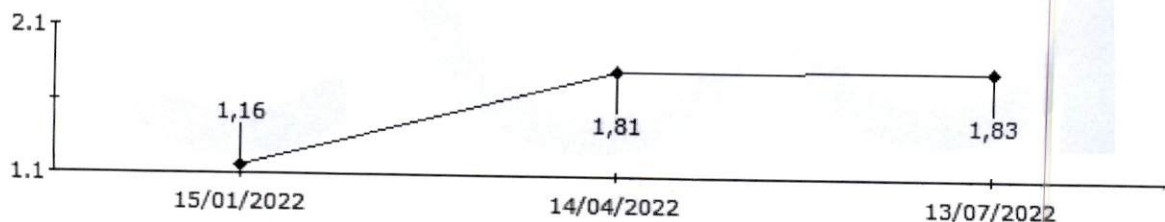
CREATININE.....: 11,69 mg/l 7,00 à 13,00
(Technique : Enzymatique à la Créatininase) 103,46 μ mol/l 61,95 à 115,05

Antécédent du 15/01/22 - 08:16 : 11,63 mg/l



CHOLESTEROL TOTAL.....: 1,83 g/l
(Technique : Colorimétrie enzymatique)

Antécédent du 14/04/22 - 10:46 : 1,81 g/l



Interprétation:

- < à 20 ans : 1,20 - 1,85 g/l
- 20 à 40 ans : < à 2,00 g/l
- > à 40 ans : < à 2,20 g/l

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

Prélèvement du : 13/07/2022 à 08:05

Résultats édités le: 13/07/2022



MR CHAKIB MOHAMMED

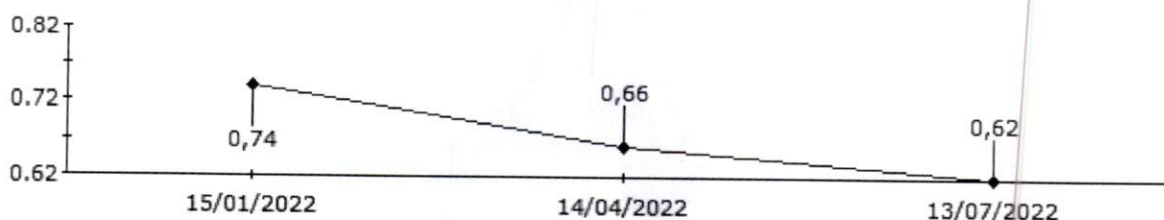
Dossier N° 22A697

Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

Page: 3/5

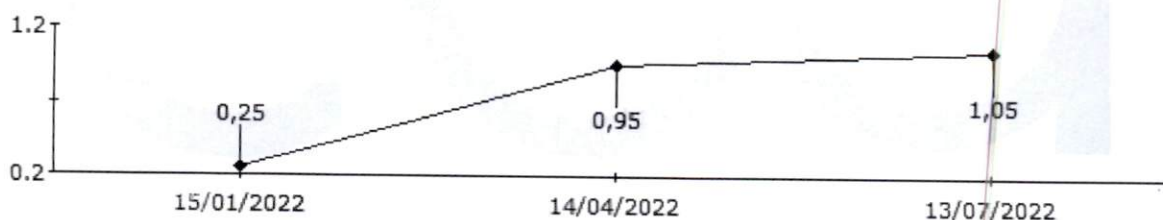
CHOLESTEROL HDL.....: 0,62 g/l N : > à 0,40 g/l
(par précipitation-dosage direct) 1,60 mmol/l N : > à 1,00 mmol/l

Antécédent du 14/04/22 - 10:46 : 0,66 g/l



CHOLESTEROL LDL.....: 1,05 g/l
(Technique : Dosage par précipitation) 2,71 mmol/l

Antécédent du 14/04/22 - 10:46 : 0,95 g/l



Le niveau du LDL-c sera interprété en fonction du niveau de risque cardio-vasculaire global évalué à l'aide de la table SCORE ou des facteurs de risque cardio-vasculaire (HAS, février 2017)

Objectifs de LDL-c en fonction du niveau de risque CV

Risque cardiovasculaire	valeur cible du LDL-c
Faible	< 1,9 g/L ou 4,9 mmol/L
Modéré	< 1,3 g/L ou 3,4 mmol/L
Élevé	< 1,0 g/L ou 2,6 mmol/L
Très élevé	< 0,7 g/L ou 1,8 mmol/L

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

Prélèvement du : 13/07/2022 à 08:05

Résultats édités le: 13/07/2022



MR CHAKIB MOHAMMED

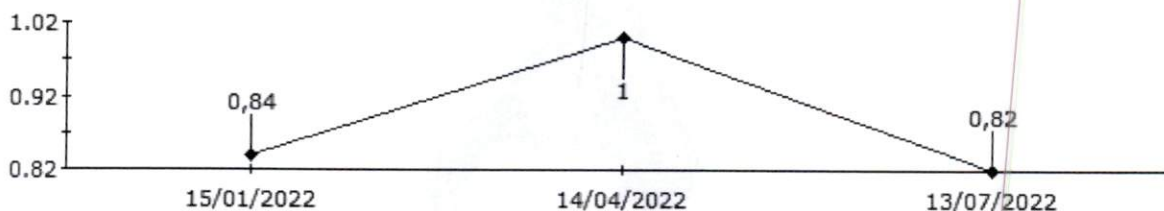
Dossier N° 22A697

Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

Page: 4/5

TRIGLYCERIDES.....: 0,82 g/l 0,40 à 1,50
(Technique enzymatique LPL-GK) 0,93 mmol/l 0,46 à 1,71

Antécédent du 14/04/22 - 10:46 : 1,00 g/l



NB: Risque de pancréatite aiguë si TG = ou > 5 g/L (ou 5,6 mmol/L)

LABORATOIRE CBA
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE - BIOCHIMIE
VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

Prélèvement du : 13/07/2022 à 08:05

Résultats édités le: 13/07/2022



MR CHAKIB MOHAMMED

Dossier N° 22A697

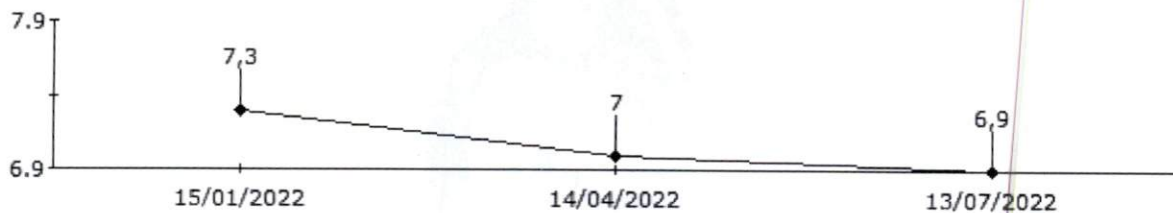
Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

Page: 5/5

HEMOGLOBINE GLYQUEE- HBA1C -
(Technique HPLC sur Automate TOSOH-GX)

HBA1C : 6,9 %

Antécédent du 14/04/22 - 10:46 : 7,0 %



Profil du patient

Sujet non diabétique
Diabète de type 2 traité par antidiabétiques oraux
Diabète de type 2 traité par l'insuline
Patients avec insuffisance rénale chronique
Patients avec antécédents cardio-vasculaires
Diabète de type 1
Femme diabétique enceinte ou envisageant de l'être

HBA1C cible

4 à 6 %
Inf à 6,5 %
Inf à 7 %
Inf à 7,5 %
Inf à 8 %
Inf à 7 %
Inf à 6,5 %

Demande validée biologiquement par: Dr AbdelAziz AMACHKI

Total de pages: 5

LABORATOIRE C.B.A
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz