

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 canalaire, 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 canalaire.

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

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 : DÉSINTÈRE THIA

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) :



RELEVE 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	CA		G	
15/07/22	CS		300	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	1K-07-22	

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	Montant des Honoraires
<i>LABORATOIRE DIAGNOSTICS MEDICAL Dr. AMACHKI Abdellatif</i>	13/07/2022	B390	340,00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAISES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

D	H
25533412	21433552
00000000	00000000

The diagram illustrates a dental arch, likely a maxillary (upper) arch, with the following features:

- Incisors:** Labeled with the number 1 and the Greek letter Υ ($\Upsilon\ U\ U\ U\ U\ U$).
- Canines:** Labeled with the number 2 and the Greek letter Ψ ($\Psi\ \Psi\ \Psi\ \Psi$).
- First molars:** Labeled with the number 3 and the Greek letter Ω ($\Omega\ \Omega\ \Omega\ \Omega$).
- Second molars:** Labeled with the number 4 and the Greek letter $\Omega\omega$ ($\Omega\omega\ \Omega\omega\ \Omega\omega\ \Omega\omega$).
- Third molars:** Labeled with the number 5 and the Greek letter $\Omega\omega\omega$ ($\Omega\omega\omega\ \Omega\omega\omega\ \Omega\omega\omega$).
- Fourth molars:** Labeled with the number 6 and the Greek letter $\Omega\omega\omega\omega$ ($\Omega\omega\omega\omega\ \Omega\omega\omega\omega\ \Omega\omega\omega\omega$).
- Fifth molars:** Labeled with the number 7 and the Greek letter $\Omega\omega\omega\omega\omega$ ($\Omega\omega\omega\omega\omega\ \Omega\omega\omega\omega\omega\ \Omega\omega\omega\omega\omega$).
- Sixth molars:** Labeled with the number 8 and the Greek letter $\Omega\omega\omega\omega\omega\omega$ ($\Omega\omega\omega\omega\omega\omega\ \Omega\omega\omega\omega\omega\omega\ \Omega\omega\omega\omega\omega\omega$).

The arch is divided into four quadrants by a horizontal line (D) and a vertical line (B). The upper left quadrant is labeled D, the upper right is C, the lower left is B, and the lower right is A.

[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 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 حلب

اختصاصية في علم الغدد الصماء

أمراض السكري، التغذية وأمراض الأيض

السكري مضخة الأنسولين، الغدة الدرقية، الغدة النخامية

الغدة الكظرية، تأخر النمو، البايوغ المتأخر.....

الفحص بالصدى

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.

111,10 x 3

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

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

T = 170 g / 70

111,10

111,10

111,10

Pharmacie KASSADI
20, Rue Sidi M'hamed
Sidi Othmane
Tel: 0522 7543

Endocrinologue, Diabète, Nutrition et
Gastroentérologue, Chirurgie digestive, Gastro-entérologie
Centre d'Excellence pour la maladie de Crohn et la maladie de Ulcère

نوع الفحص غير قابل للتغيير
Sur Rendez-vous



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 ?

ns quel cas est-il

dans le traitement
Galvus Met contient

les principes actifs vildagliptine prescrit en complément à une activité physique chez des patients traités par la vildagliptine et la metformine pour le contrôle insuffisant du diabète avec 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 le diabète.

Galvus Met est aussi prescrit en association à l'insuline, en complément à une activité physique, pour améliorer le contrôle glycémique chez les patients chez lesquels un régime alimentaire et de metformine ne permet pas un résultat satisfaisant de la glycémie.

Galvus Met aide à contrôler la glycémie (la quantité de sucre dans le sang). Il fait partie d'un groupe d'antidiabétiques appelés antidiabétiques oraux. Dans le diabète de type 2, votre corps produit trop peu d'insuline et/ou trop peu d'insuline produite par votre corps n'est pas utilisée correctement. L'insuline est une substance (hormone) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang, particulièrement après les repas. Le corps produit également une substance qui aide à libérer du sucre dans le sang, la glycagone. La glycagone aide à augmenter le taux de sucre dans le sang lorsque le taux de sucre dans le sang est bas.

Galvus Met induit au niveau du pancréas une augmentation de la sécrétion d'insuline et de la libération du glucagon (effets secondaires de la vildagliptine). Galvus Met contribue à contrôler la glycémie.

Il est très important que vous preniez Galvus Met scrupuleusement, tout au long de la journée. Galvus Met, aux recommandations de votre médecin, dans le cadre d'un régime alimentaire et/ou votre



6 118001 031092

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



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 ?

ns quel cas est-il

dans le traitement
Galvus Met contient

les principes actifs vildagliptine prescrit en complément à une activité physique chez des patients traités par la vildagliptine et la metformine pour le contrôle insuffisant du diabète avec 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 le diabète.

Galvus Met est aussi prescrit en association à l'insuline, en complément à une activité physique, pour améliorer le contrôle glycémique chez les patients chez lesquels un régime alimentaire et de metformine ne permet pas un résultat satisfaisant de la glycémie.

Galvus Met aide à contrôler la glycémie (la quantité de sucre dans le sang). Il fait partie d'un groupe d'antidiabétiques appelés antidiabétiques oraux. Dans le diabète de type 2, votre corps produit trop peu d'insuline et/ou trop peu d'insuline produite par votre corps n'est pas utilisée correctement. L'insuline est une substance (hormone) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang, particulièrement après les repas. Le diabète est causé par une production excessive de sucre, ce qui augmente la glycémie.

Galvus Met induit au niveau du pancréas une augmentation de la sécrétion d'insuline et de la libération du glucagon (effets qui contribuent ainsi qu'une meilleure utilisation de la glucose par les cellules). Galvus Met contribue à contrôler la glycémie.

Il est très important que vous preniez Galvus Met scrupuleusement, tout au long de la journée. Galvus Met, aux recommandations de votre médecin, dans le cadre d'un régime alimentaire et/ou votre



6 118001 031092

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



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 ?

ns quel cas est-il

dans le traitement
Galvus Met contient

les principes actifs vildagliptine prescrit en complément à une activité physique chez des patients traités par la vildagliptine et la metformine pour le contrôle insuffisant du diabète avec 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 le diabète.

Galvus Met est aussi prescrit en association à l'insuline, en complément à une activité physique, pour améliorer le contrôle glycémique chez les patients chez lesquels un régime alimentaire et de metformine ne permet pas un résultat satisfaisant de la glycémie.

Galvus Met aide à contrôler la glycémie (la quantité de sucre dans le sang). Il fait partie d'un groupe d'antidiabétiques appelés antidiabétiques oraux. Dans le diabète de type 2, votre corps produit trop peu d'insuline et/ou trop peu d'insuline produite par votre corps n'est pas utilisée correctement. L'insuline est une substance (hormone) qui aide à abaisser le taux de sucre dans le sang, particulièrement après les repas. Le corps produit également une substance qui aide à libérer du sucre dans le sang, la glycagone. La glycagone aide à augmenter le taux de sucre dans le sang lorsque le taux de sucre dans le sang est bas.

Galvus Met induit au niveau du pancréas une augmentation de la sécrétion d'insuline et de la libération du glucagon (effets secondaires de la vildagliptine). Galvus Met contribue à contrôler la glycémie.

Il est très important que vous preniez Galvus Met scrupuleusement, tout au long de la journée. Galvus Met, aux recommandations de votre médecin, dans le cadre d'un régime alimentaire et/ou votre



6 118001 031092

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

Notice : Information de l'utilisateur

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

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 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.

30 comprimés

Glimépiride

odia 4 mg

LOT 220526 1

EXP 02 2025

PPV 68 80

fatigue, sensation de malaise (nausées), urin 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'un intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

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

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

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

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

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

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

Notice : Information de l'utilisateur

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

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 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.

30 comprimés

Glimépiride

odia 4 mg

LOT 220526 1

EXP 02 2025

PPV 68 80

fatigue, sensation de malaise (nausées), urin 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'un intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

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

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

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

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

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

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

Notice : Information de l'utilisateur

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

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 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.

30 comprimés

Glimépiride

odia 4 mg

LOT 220526 1

EXP 02 2025

PPV 68 80

fatigue, sensation de malaise (nausées), urin 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'un intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

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

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

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

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

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

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

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 الصماء

أمراض السكري، التغذية وأمراض الأيض

السكري مضخة الأنسولين، الغدة الدرقية، الغدة النخامية

الغدة الكظرية، تأخر النمو، البلوغ المتأخر....

الفحص بالصورة

التغذية وعلاج 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, Avenue Hassan II
S. Bousra - Casablanca
Tél: 0522754300

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

تاريخ الفحص غير قابل للتغيير

Sur Rendez-vous بالموعد

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 الصماء

أمراض السكري، التغذية و أمراض الأيض

السكري مضخة الأنسولين، الغدة الدرقية، الغدة النخامية

الغدة الكظرية، تأخر النمو، البلوغ المتأخر.....

الفحص بالصدى

التغذية و علاج السمنة

M

Casablanca, le

18 AVRIL 2022

13107122

Mr CHAKIB Mohamed

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

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

Dr. LAMIAA HALLAB
ENDOCRINOLOGIE - DIABETOLOGIE
Casablanca - 1er Etage - Appartement 1522/761691
Chabab C2A, Bd Mohamed Baamrani Imm. F4
1er Etage Appart. N°5 Ain Sebaâ - Casablanca

تاریخ الفحص غير قابل للتغيير
Sur Rendez-vous

LABORATOIRE CBA D'ANALYSES MEDICALES



Dr Abdelaziz AMACHKI
Médecin Biologiste

مختبر رسبا
للتحاليل الطبية

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

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

Prélèvement du : 13/07/2022 à 08:05

Résultats édités le: 13/07/2022



Prescripteur: Docteur **HALLAB LAMIAA**

MR CHAKIB MOHAMMED

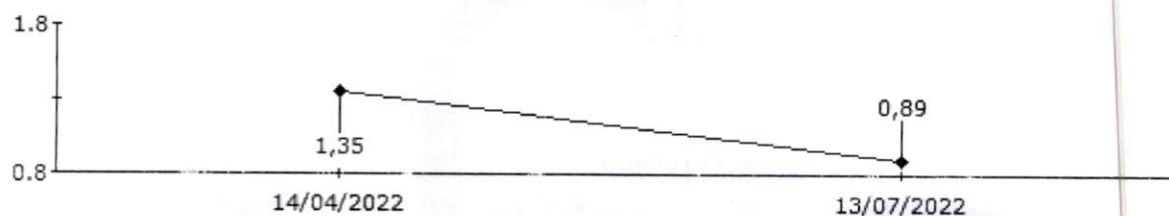
Dossier N° 22A697

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

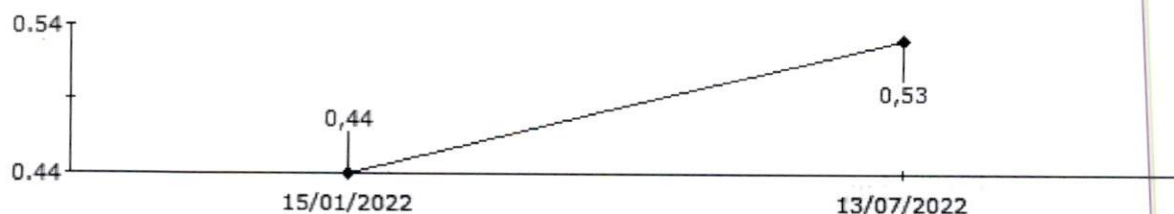
Antécédent du 14/04/22 - 10:46 : 1,35 g/l



- 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 controlé

LABORATOIRE CBA
D'ANALYSES MEDICALES
Dr. AMACHKI Abdelaziz



Dr Abdelaziz **AMACHKI**
Médecin Biologiste

مختبر رسبا
التدليل الطبية

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

Prélèvement du : 13/07/2022 à 08:05

Résultats édités le: 13/07/2022



Prescripteur: Docteur **HALLAB LAMIAA**

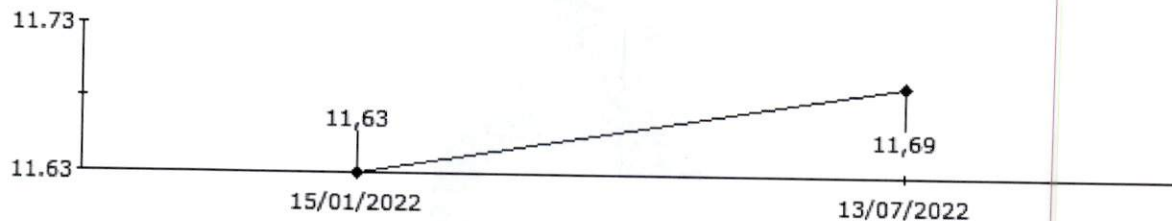
MR CHAKIB MOHAMMED

Dossier N° 22A697

Page: 2/5

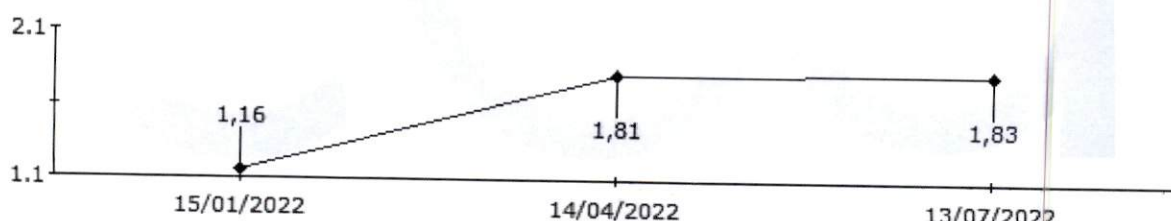
CREATININE.....: **11,69** mg/l 7,00 à 13,00
(Technique : Enzymatique à la Créatininase) 103,46 µmol/l 61,95 à 115,05

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

Prélèvement du : 13/07/2022 à 08:05

Résultats édités le: 13/07/2022



Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

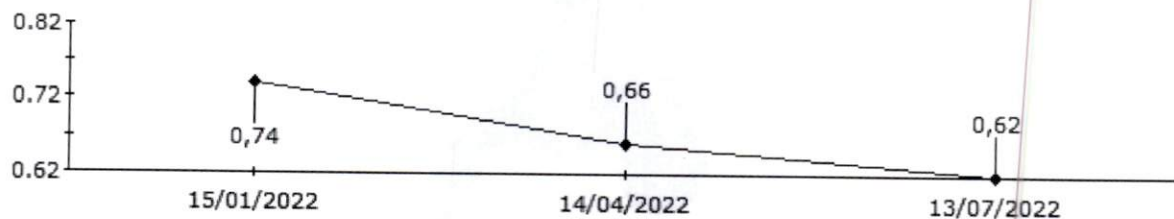
MR CHAKIB MOHAMMED

Dossier N° 22A697

Page: 3/5

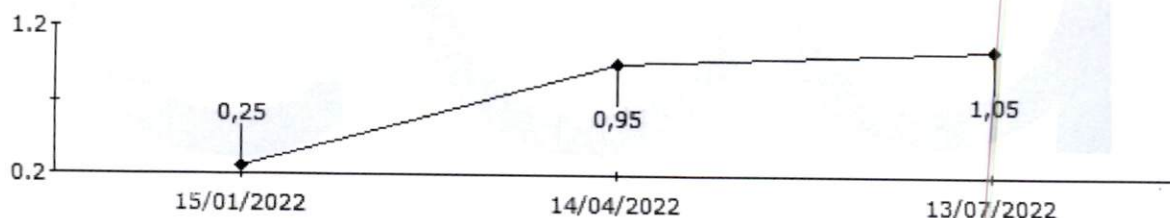
CHOLESTEROL HDL.....: 0,62 g/l N : > à 0,40 g/l
(par précipitation-dosage direct) 1,60 mmol/l N : > à 1,00 mmol/l

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 - SPERMOLOGIE

Prélèvement du : 13/07/2022 à 08:05

Résultats édités le: 13/07/2022



Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA

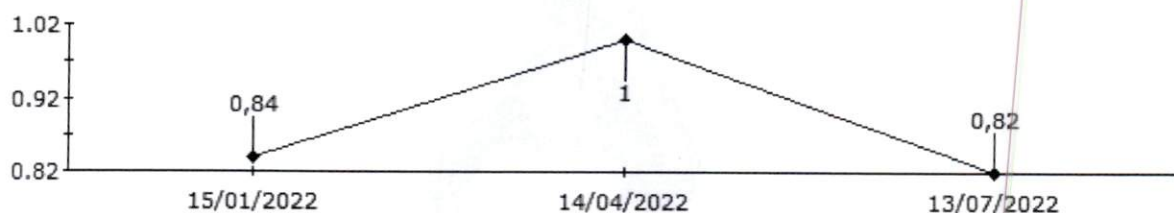
MR CHAKIB MOHAMMED

Dossier N° 22A697

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. AMACKI

Dr Abdelaziz AMACHKI
Médecin Biologiste**مختبر سبا**
التدليل الطبية**HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTERIOLOGIE - BIOCHIMIE**
VIROLOGIE - HEMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMOLOGIE

Prélèvement du : 13/07/2022 à 08:05

Résultats édités le: 13/07/2022

**Prescripteur: Docteur HALLAB LAMIAA****MR CHAKIB MOHAMMED**

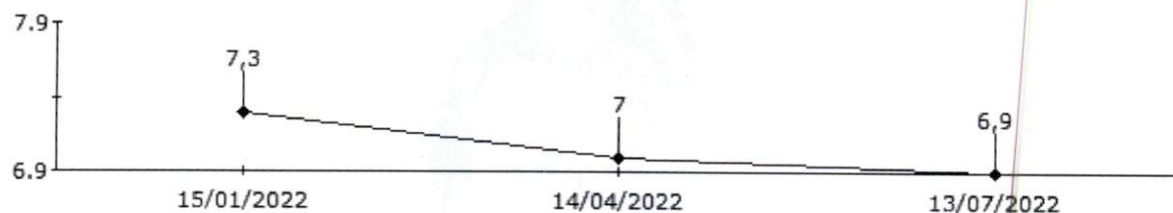
Dossier N° 22A697

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

Critère	HbA1c cible (%)
Sujet non diabétique	4 à 6 %
Diabète de type 2 traité par antidiabétiques oraux	Inf à 6,5 %
Diabète de type 2 traité par l'insuline	Inf à 7 %
Patients avec insuffisance rénale chronique	Inf à 7,5 %
Patients avec antécédents cardio-vasculaires	Inf à 8 %
Diabète de type 1	Inf à 7 %
Femme diabétique enceinte ou envisageant de l'être	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