

## 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



## Déclaration de Maladie

M22- 0038378

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : ..... Société : .....  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : .....  
Nom & Prénom : .....  
Date de naissance : .....  
Adresse : .....  
Tél. : ..... Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 

Date de consultation : ...../...../.....  
Nom et prénom du malade : ..... Age: .....  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : .....  
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) : .....

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Déc

Re

Il s

ré

C



# Conditions Générales

## POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

C	= Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien	SF	= Actes pratiqués par la sage Femme et relevant de sa compétence
CS	= Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)	SFI	= Soins infirmiers pratiqués par la sage femme
CNPSY	= Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre	AMM	= Actes pratiqués par le masseur ou le kinsithérapeute
V	= Visite de jour au domicile du malade par le médecin	AMI	= Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière
VN	= Visite de nuit au domicile du malade par le médecin	AP	= Actes pratiqués par un orthophoniste
VD	= Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade	AMY	= Actes pratiqués par un aide-orthophoniste
VD	= Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié	R-Z	= Electro - Radiologie
PC	= Acte de pratique médicale couvrant et de petite chirurgie	B	= Analyses
K	= Actes de chirurgie et de spécialistes		

## POUR L'ADHERENT

- La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.
- Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la Mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.
- Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord ou de présenter ses observations
- Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous pli confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

## LES ACTES SOUMIS A ACCORD PREALABLE

- |  |                                   |
|--|-----------------------------------|
| - L'HOSPITALISATION EN CLINIQUE  | - LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES |
| - L'HOSPITALISATION EN HOPITAL   | - L'ORTHOPEDIE                    |
| - L'HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU PREVENTORIUM  | - LA REEDUCATION                  |
| - SEJOUR EN MAISON DE REPOS  | - LES ACCOUCHEMENTS               |
| - LES ACTES EFFECTUES EN SERIE, il s'agit d'actes répétés en plusieurs séances ou actes globaux comportant un ou plusieurs échelonnages dans le temps. | - LES CURES THERMALES             |
|  | - LA CIRCONCISION                 |
|  | - LE TRANSPORT EN AMBULANCE       |

## EN CAS D'URGENCE

Les actes d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit prévenir dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

DATE DE DEPOT

AEROPORT CASA ANFA  
CASABLANCA  
TEL : 91.26.46 / 2648 / 2649 / 2857 / 2883  
FAX : 91.26.52  
TELEX : 3998 MUT  
E-mail : mupras@RoyalAirMaroc.co.ma

## FEUILLE DE SOINS 602449

### A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom : Z MEHLI - Mohammed  
Matricule : 06930 Fonction : Retraite Poste :  
Adresse : 1404 LAKRIMATE Rue 29 N° 16 Ain Bk  
Tél. : 0666247075 Signature Adhérent : [Signature]

### A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : Muhammad Hana Age 06/09/61  
Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent ☐ Conjoint ☒ Enfant ☐  
Date de la première visite du médecin :  
Nature de la maladie : HSA chronique  
S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances

A Casa le 07/11/2011 Signature et cachet du médecin  
KAAR ABDELMADI  
Médecin Urgentiste P.N.M.  
CNSS Derb Chalet  
INPE: 41094228  
Durée d'utilisation 3 mois

### VOLET ADHERENT

DECLARATION 602449  
Matricule N° : 06930  
Nom du patient : Z MEHLI  
Date de dépôt : 07-11-22  
Montant engagé : 6832000  
Nombre de pièces jointes :





## 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
15/09/2022		2	6	Dr. KAAB ABDULHAKIM Médecin Dentiste Polyclinique CNSS: 41094228 INPE: 41094228

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Al Iman Dr. MEDDAH Mounir Lakmat, Rue 28, N° 13 Casablanca Tél.: 05 22 21 33 13 Fax: 05 61 09 55 05 INPE 092006048	15/09/2022	683,2

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et Signature du praticien	Dates des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

## VOLET ADHERENT

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

## SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer 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"/>
				MONTANT 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		
	H	G	
25533412	21433552		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
00000000	00000000		MONTANT DES SOINS <input type="text"/>
00000000	00000000		DATE DU DEVIS <input type="text"/>
35533411	11433553		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



وصفة  
ORDONNANCE



Le 11/09/2022.

91A7AR Houda

1/ ZOFENIL Plus 30mg/12,5mg  
157,90 x 4 1cp/j 4 bles.  
631,60

2/ IPRAZIA 500mg  
12,90 x 4 1cp/j 4 bles.  
51,60  
T = 683,20

PHARMACIE AL IMAM MARI  
Dr. MEDDAH Mourad  
Casablanca  
Tél.: 05 22 21 33 13  
Fax: 06 61 08 55 05

DR. KAAC ABDELHADI  
Medecin Urgence Polyclinique  
CNSS Derb Ghalef  
INPE: 41094228



**ZOFENIL PLUS**

zofénonil calcique / hydrochlorothiazide

PPV 157,60 MAD

28 comprimés pelliculés  
30 mg/12,5mg**ZOFENIL PLUS****\*VIGNETTE**

- 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 ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zofenil Plus 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zofenil Plus 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Zofenil Plus 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) et diurétiques - code ATC : C09BA15

Les substances actives de ZOFENIL PLUS sont le zofénonil calcique (30 mg par comprimé) et l'hydrochlorothiazide (12,5 mg par comprimé). Le zofénonil calcique est un médicament utilisé dans le traitement des troubles cardiovasculaires. Il appartient à un groupe de médicaments destinés à réduire la pression artérielle, appelés les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC).

L'hydrochlorothiazide appartient au groupe des diurétiques, qui permet d'augmenter la quantité d'urine que vous produisez.

Ce médicament est utilisé pour le traitement de l'hypertension artérielle quand votre médecin juge nécessaire d'utiliser une association de deux substances actives, le zofénonil et l'hydrochlorothiazide. C'est habituellement le cas lorsque le traitement avec le zofénonil seul n'est pas suffisamment efficace pour abaisser votre pression artérielle.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?**

**Ne prenez jamais ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes enceinte de trois mois ou plus (il est également préférable d'éviter la prise de ZOFENIL PLUS en début de grossesse - voir la rubrique « Grossesse »),

ou si vous prenez ou avez récemment pris un médicament contenant du zofénonil calcique ou de l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants

**ZOFENIL PLUS**

zofénonil calcique / hydrochlorothiazide

PPV 157,60 MAD

30 mg/12,5mg  
28 comprimés pelliculés**ZOFENIL PLUS****\*VIGNETTE**

- 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 ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zofenil Plus 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zofenil Plus 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Zofenil Plus 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) et diurétiques - code ATC : C09BA15

Les substances actives de ZOFENIL PLUS sont le zofénonil calcique (30 mg par comprimé) et l'hydrochlorothiazide (12,5 mg par comprimé). Le zofénonil calcique est un médicament utilisé dans le traitement des troubles cardiovasculaires. Il appartient à un groupe de médicaments destinés à réduire la pression artérielle, appelés les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC).

L'hydrochlorothiazide appartient au groupe des diurétiques, qui permet d'augmenter la quantité d'urine que vous produisez.

Ce médicament est utilisé pour le traitement de l'hypertension artérielle quand votre médecin juge nécessaire d'utiliser une association de deux substances actives, le zofénonil et l'hydrochlorothiazide. C'est habituellement le cas lorsque le traitement avec le zofénonil seul n'est pas suffisamment efficace pour abaisser votre pression artérielle.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?**

**Ne prenez jamais ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes enceinte de trois mois ou plus (il est également préférable d'éviter la prise de ZOFENIL PLUS en début de grossesse - voir la rubrique « Grossesse »),

ou si vous prenez ou avez récemment pris un médicament contenant de l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants



**ZOFENIL PLUS**

zofénonil calcique / hydrochlorothiazide

PPV 157,60 MAD

30 mg/12,5mg  
28 comprimés pelliculés**ZOFENIL PLUS****\*VIGNETTE**

- 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 ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Zofenil Plus 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zofenil Plus 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Zofenil Plus 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) et diurétiques - code ATC : C09BA15

Les substances actives de ZOFENIL PLUS sont le zofénonil calcique (30 mg par comprimé) et l'hydrochlorothiazide (12,5 mg par comprimé). Le zofénonil calcique est un médicament utilisé dans le traitement des troubles cardiovasculaires. Il appartient à un groupe de médicaments destinés à réduire la pression artérielle, appelés les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC).

L'hydrochlorothiazide appartient au groupe des diurétiques, qui permet d'augmenter la quantité d'urine que vous produisez.

Ce médicament est utilisé pour le traitement de l'hypertension artérielle quand votre médecin juge nécessaire d'utiliser une association de deux substances actives, le zofénonil et l'hydrochlorothiazide. C'est habituellement le cas lorsque le traitement avec le zofénonil seul n'est pas suffisamment efficace pour abaisser votre pression artérielle.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?**

**Ne prenez jamais ZOFENIL PLUS 30 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes enceinte de trois mois ou plus (il est également préférable d'éviter la prise de ZOFENIL PLUS en début de grossesse - voir la rubrique « Grossesse »),

ou si vous prenez ou avez récemment pris un médicament contenant du zofénonil calcique ou de l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants

12,90

particulier si vos reins ne  
risque de développer une  
nt en cas de diabète mal  
prolongé ou de consomma-  
informations complémen-  
au foie et toutes autres  
ne partie du corps reçoit un  
adies cardiaques aiguës.

... corporel stable ou à une perte  
... ation prolongée sont spécialement  
... lentement dans votre corps et  
... reux autres types de comprimés

## INFORMATIONS A CONNAITRE IPRADIA LP, comprimé à libération

**comprimé à libération prolongée :**  
... sensible) à la metformine ou à l'un  
... tenus dans ce médicament,  
... ;  
... provoquer une éruption cutanée,  
... oufflement  
... hépatiques ;  
... ation sévère de la fonction rénale ;  
... contrôlé avec, par exemple, une  
... levé de glucose dans le sang), des  
... une diarrhée, une perte de poids  
... voir « Risque d'acidose lactique »  
... ose. En cas d'acidocétose, les  
... cétoniques » s'accumulent dans le  
... à un pré-coma diabétique. Les  
... es douleurs à l'estomac, une  
... e, une somnolence ou si votre  
... itée inhabituelle ;  
... au (déshydratation), par exemple  
... e ou sévère, ou si vous avez vomi  
... éshydratation peut entraîner des  
... it vous mettre en danger d'acidose  
... et précautions ») ;  
... ve, par exemple une infection des  
... ou une infection des reins. Des  
... traîner des problèmes de reins qui  
... nger d'acidose lactique (voir «  
... »)  
... nt contre l'insuffisance cardiaque  
... ent eu une crise cardiaque, si vous  
... s de circulation sanguine (tel un  
... difficultés respiratoires. Ceci peut  
... en oxygène des tissus, qui peut  
... se lactique (voir « Avertissements

... p d'alcool ;

... s.  
... is  
... n effet indésirable rare, mais très

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

Arrêtez de prendre IPRADIA LP 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 IPRADIA LP 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 IPRADIA LP au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre votre traitement par IPRADIA LP.

Pendant votre traitement par IPRADIA LP, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Si vous avez plus de 75 ans, le traitement par IPRADIA LP ne doit pas être entrepris pour réduire le risque de développer un diabète de type 2.

Vous pouvez voir des restes de comprimés dans vos selles. Ne vous inquiétez pas - c'est normal pour ce type de comprimé.

Vous devriez continuer à suivre les conseils diététiques que votre médecin vous a donné et vous devriez vous assurer que vous mangez des glucides régulièrement tout au long de la journée.

N'arrêtez pas de prendre ce médicament sans en parler à votre médecin.

## Autres médicaments et IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée.

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre IPRADIA LP avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par IPRADIA LP.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être



12,90

particulier si vos reins ne  
risque de développer une  
nt en cas de diabète mal  
prolongé ou de consomma-  
informations complémen-  
au foie et toutes autres  
ne partie du corps reçoit un  
adies cardiaques aiguës.

... corporel stable ou à une perte  
... ation prolongée sont spécialement  
... lentement dans votre corps et  
... reux autres types de comprimés

## INFORMATIONS A CONNAITRE IPRADIA LP, comprimé à libération

**comprimé à libération prolongée :**  
... sensible) à la metformine ou à l'un  
... tenus dans ce médicament,  
... ;  
... provoquer une éruption cutanée,  
... oufflement  
... hépatiques ;  
... ation sévère de la fonction rénale ;  
... contrôlé avec, par exemple, une  
... levé de glucose dans le sang), des  
... une diarrhée, une perte de poids  
... voir « Risque d'acidose lactique »  
... ose. En cas d'acidocétose, les  
... cétoniques » s'accumulent dans le  
... à un pré-coma diabétique. Les  
... es douleurs à l'estomac, une  
... e, une somnolence ou si votre  
... itée inhabituelle ;  
... au (déshydratation), par exemple  
... e ou sévère, ou si vous avez vomi  
... éshydratation peut entraîner des  
... it vous mettre en danger d'acidose  
... et précautions ») ;  
... ve, par exemple une infection des  
... ou une infection des reins. Des  
... traîner des problèmes de reins qui  
... nger d'acidose lactique (voir «  
... »)  
... nt contre l'insuffisance cardiaque  
... ent eu une crise cardiaque, si vous  
... s de circulation sanguine (tel un  
... difficultés respiratoires. Ceci peut  
... en oxygène des tissus, qui peut  
... se lactique (voir « Avertissements

... p d'alcool ;

... s.  
... is  
... n effet indésirable rare, mais très

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

Arrêtez de prendre IPRADIA LP 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 IPRADIA LP 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 IPRADIA LP au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre votre traitement par IPRADIA LP.

Pendant votre traitement par IPRADIA LP, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Si vous avez plus de 75 ans, le traitement par IPRADIA LP ne doit pas être entrepris pour réduire le risque de développer un diabète de type 2.

Vous pouvez voir des restes de comprimés dans vos selles. Ne vous inquiétez pas - c'est normal pour ce type de comprimé.

Vous devriez continuer à suivre les conseils diététiques que votre médecin vous a donné et vous devriez vous assurer que vous mangez des glucides régulièrement tout au long de la journée.

N'arrêtez pas de prendre ce médicament sans en parler à votre médecin.

## Autres médicaments et IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée.

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre IPRADIA LP avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par IPRADIA LP.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être

12,90

particulier si vos reins ne  
risque de développer une  
nt en cas de diabète mal  
prolongé ou de consomma-  
informations complémen-  
au foie et toutes autres  
ne partie du corps reçoit un  
adies cardiaques aiguës.

... corporel stable ou à une perte  
... ation prolongée sont spécialement  
... lentement dans votre corps et  
... reux autres types de comprimés

## INFORMATIONS A CONNAITRE IPRADIA LP, comprimé à libération

**comprimé à libération prolongée :**  
... sensible) à la metformine ou à l'un  
... tenus dans ce médicament,  
... ;  
... provoquer une éruption cutanée,  
... oufflement  
... hépatiques ;  
... ation sévère de la fonction rénale ;  
... contrôlé avec, par exemple, une  
... levé de glucose dans le sang), des  
... une diarrhée, une perte de poids  
... voir « Risque d'acidose lactique »  
... ose. En cas d'acidocétose, les  
... cétoniques » s'accumulent dans le  
... à un pré-coma diabétique. Les  
... es douleurs à l'estomac, une  
... e, une somnolence ou si votre  
... itée inhabituelle ;  
... au (déshydratation), par exemple  
... e ou sévère, ou si vous avez vomi  
... éshydratation peut entraîner des  
... it vous mettre en danger d'acidose  
... et précautions ») ;  
... ve, par exemple une infection des  
... ou une infection des reins. Des  
... traîner des problèmes de reins qui  
... nger d'acidose lactique (voir «  
... »)  
... nt contre l'insuffisance cardiaque  
... ent eu une crise cardiaque, si vous  
... s de circulation sanguine (tel un  
... difficultés respiratoires. Ceci peut  
... en oxygène des tissus, qui peut  
... se lactique (voir « Avertissements

... p d'alcool ;

... s.  
... is  
... n effet indésirable rare, mais très

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

Arrêtez de prendre IPRADIA LP 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 IPRADIA LP 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 IPRADIA LP au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre votre traitement par IPRADIA LP.

Pendant votre traitement par IPRADIA LP, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Si vous avez plus de 75 ans, le traitement par IPRADIA LP ne doit pas être entrepris pour réduire le risque de développer un diabète de type 2.

Vous pouvez voir des restes de comprimés dans vos selles. Ne vous inquiétez pas - c'est normal pour ce type de comprimé.

Vous devriez continuer à suivre les conseils diététiques que votre médecin vous a donné et vous devriez vous assurer que vous mangez des glucides régulièrement tout au long de la journée.

N'arrêtez pas de prendre ce médicament sans en parler à votre médecin.

## Autres médicaments et IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée.

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre IPRADIA LP avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par IPRADIA LP.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être



12,90

particulier si vos reins ne  
risque de développer une  
nt en cas de diabète mal  
prolongé ou de consomma-  
informations complémen-  
au foie et toutes autres  
ne partie du corps reçoit un  
adies cardiaques aiguës.

... corporel stable ou à une perte  
... ation prolongée sont spécialement  
... lentement dans votre corps et  
... reux autres types de comprimés

## INFORMATIONS A CONNAITRE IPRADIA LP, comprimé à libération

### comprimé à libération prolongée :

(sensible) à la metformine ou à l'un  
contenus dans ce médicament,

provoquer une éruption cutanée,  
gonflement

hépatiques ;

... ation sévère de la fonction rénale ;

... contrôlé avec, par exemple, une  
... é de glucose dans le sang), des

... une diarrhée, une perte de poids

voir « Risque d'acidose lactique »

... ose. En cas d'acidocétose, les

... cétoniques » s'accumulent dans le

... à un pré-coma diabétique. Les

... es douleurs à l'estomac, une

... e, une somnolence ou si votre

... itée inhabituelle ;

... au (déshydratation), par exemple

... e ou sévère, ou si vous avez vomi

... éshydratation peut entraîner des

... it vous mettre en danger d'acidose

... et précautions ») ;

... ve, par exemple une infection des

... ou une infection des reins. Des

... traîner des problèmes de reins qui

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

Arrêtez de prendre IPRADIA LP 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 IPRADIA LP 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 IPRADIA LP au moment de l'opération et  
pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin  
décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre votre  
traitement par IPRADIA LP.

Pendant votre traitement par IPRADIA LP, votre médecin  
contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus  
fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale  
s'est détériorée.

Si vous avez plus de 75 ans, le traitement par IPRADIA LP ne doit  
pas être entrepris pour réduire le risque de développer un diabète  
de type 2.

Vous pouvez voir des restes de comprimés dans vos selles. Ne  
vous inquiétez pas - c'est normal pour ce type de comprimé.

Vous devriez continuer à suivre les conseils diététiques que votre  
médecin vous a donné et vous devriez vous assurer que vous  
mangez des glucides régulièrement tout au long de la journée.

N'arrêtez pas de prendre ce médicament sans en parler à votre  
médecin.

### Autres médicaments et IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée.

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste  
contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un  
scanner, vous devrez arrêter de prendre IPRADIA LP avant ou au  
moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où  
vous devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par  
IPRADIA LP.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou  
pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être