

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 canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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

N° W21-701513

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1435 Société : 138648

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : LAK-HAL Mohamed

Date de naissance : 1/1/1944

Adresse : 4284 lot Saada Menara Marrakech

Tél. : 05 24 43 24 83 Total des frais engagés : 1114,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

الطبيب العام
DR. LAPOINTE CLAUDE MUHAMMAD RACHAD
MEDECINE GENERAL
416, El Massar Appt. N° 3 - Marrakech

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : Marrakech

Le : 12/11/2022

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

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
15/1/2012	C	1		INP : 071081907 100,00 الطيب العام محمد رشاد MOHAMMED RACHAD GENERAL Marrakech

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE D'AL-BASE Imm. 179 H y Saada Menara Mar. kech 74-05 24 47 79 89 072037112	15/11/22	764,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES		
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Montant des Honoraires
LABORATOIRE AIR MARRAKECH D'ANALYSES MEDICALES ET BIOLOGIQUES DR. OUAKAS S. M. 7 Immeuble 152 et 153 Air Marrakech - Tel 0624 42 73 33 INPE 073064073	16/11/22	250,00

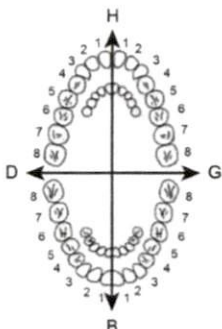
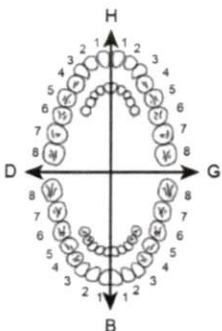
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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	INP :												
				COEFFICIENT DES TRAVAUX												
				MONTANTS DES SOINS												
				DEBUT D'EXECUTION												
				FIN D'EXECUTION												
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX												
	H <table border="0"> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		MONTANTS DES SOINS
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	D	G														
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
	B															
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS												
				DATE DE L'EXECUTION												

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Lapointe Claude Mohamed Rachad

الدكتور لبوانت كلود محمد رشاد

Médecin Généraliste
Diplômé de l'Université

de Laval Quebec Canada

Ancien Médecin-Chef Amizmiz

الطب العام

خريج كلية لقال كييك كندا

طبيب رئيسي سابق بأزميز

Marrakech le : 15-11-2022 مراکش في

42K - haz Mohamed

45,20

glucophage 800 mg

3 mp / jn

51,00

- A-metol 1 mg - 16h

1 mp / jn

traitement 123 jours

50,70

Cardensiel 2.5 mg

1 mp / jn

49,40 x 4

- A-metol 5 mg

2 mp / jn

50,00 x 2

- genpress 2.5 mg

1 1/2 mp / jn

125,30

- Varigrip tetra + 1

1 injectio 1.1M

19,00

- antihistomuler gelles auriculaires
2 gelles dans chaque oreille

20,00

- angardrip + 1 flacon

4x10ml

264,70

2.3 gelles dans l'oreille

PHARMACIE D. LA BASSA
19 Imm. 179 H - Saada
Tél : 05 24 47 19 80

ANTIBIO SYNALAR

10,40

مراكش - سوق الجملة للخضر - آسفي قرب سوق الجملة للخضر - مراكش

416, AL Massar Apt 3, Route de Safi près du marché de gros des légumes - Marrakech

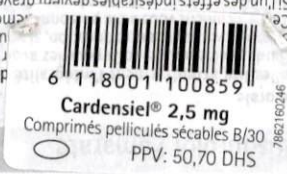
Tél : 05 24 35 81 61 - GSM : 06 67 99 15 64 / E-mail : medrachad@yahoo.fr



Pharmaceuticals Division
Genpharma
1000 Avenue de la République
93000 Paris
France

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé



de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice :
- Ce médicament prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Vous avez besoin de la relire.

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?

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

Classe pharmacothérapeutique
La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments **indications thérapeutiques**

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Les médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques).

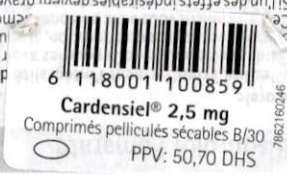
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénothène de Raynaud), pouvant entraîner un pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,
- Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé



de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice :
- Ce médicament prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Vous avez besoin de la relire.

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?

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

Classe pharmacothérapeutique
La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments **indications thérapeutiques**

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment le sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Les médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques, les bêtabloquants, etc.) sont utilisés en association avec CARDENSIEL.

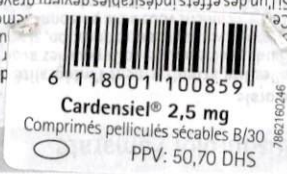
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénothène de Raynaud), pouvant entraîner un risque de gangrène,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,
- Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé



de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice :
- Ce médicament prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Vous avez besoin de la relire.

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?

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

Classe pharmacothérapeutique
La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments **indications thérapeutiques**

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Les médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénothène de Raynaud), pouvant entraîner un pâlir ou vider au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,
- Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :



481 842819

**VaxigripTetra®****Suspension injectable
en seringue préremplie****Vaccin grippal quadrivalent
(inactivé, à virion fragmenté)****Saison 2022/2023****Veuillez lire attentivement
votre enfant, car elle**

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres
votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous
le donnez pas à d'autr
- Si vous ou votre enf

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
VaxigripTetra 15 µg/0,5 ml
sol inj b1

P.P.V : 125,30 DH

6 118001 082247

**racciner, vous ou
pour vous.**

votre pharmacien ou

à votre enfant. Ne

racciner, parlez-en à
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 VaxigripTetra et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VaxigripTetra ?
3. Comment utiliser VaxigripTetra ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VaxigripTetra ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que VaxigripTetra et dans quels cas est-il utilisé ?

VaxigripTetra est un vaccin. Ce vaccin qui vous est administré ou administré à votre enfant à partir de l'âge de 6 mois, vous aide à vous protéger ou à protéger votre enfant de la grippe.

Lorsqu'une personne reçoit VaxigripTetra, le système immunitaire (le système de défense naturelle de l'organisme) développe sa propre protection (anticorps) contre la maladie. Lorsqu'il est administré au cours de la grossesse, le vaccin aide à protéger la femme enceinte mais aide aussi à protéger son (ses) enfant(s), à partir de la naissance jusqu'à près de 6 mois d'âge grâce à la transmission de la protection de la mère à l'enfant pendant la grossesse (voir également les rubriques 2 et 3).

Aucun des composants du vaccin ne peut causer la grippe.

VaxigripTetra doit être utilisé selon les recommandations officielles.

La grippe est une maladie qui peut se propager rapidement et qui est causée par différentes souches qui peuvent changer tous les ans. En raison du changement potentiel des souches circulant chaque année et de la durée de protection prévue du vaccin, il est recommandé de se faire vacciner tous les ans. Le plus grand risque de contracter la grippe se situe pendant les mois les plus froids, entre octobre et mars. Si vous ou votre enfant n'avez pas été vacciné durant l'automne, il est encore possible de l'être jusqu'au printemps car vous ou votre enfant courez le risque de contracter la grippe jusqu'à cette période. Votre médecin pourra vous recommander le meilleur moment pour vous faire vacciner.

VaxigripTetra est destiné à vous protéger, ou à protéger votre enfant, contre les quatre souches de virus contenues dans le vaccin, environ 2 à 3 semaines après l'injection. De plus, si vous ou votre enfant êtes exposé tout de suite avant ou après la vaccination, vous ou votre enfant pouvez encore déclarer la maladie, la période d'incubation de la grippe étant de quelques jours.

Le vaccin ne vous protégera pas, vous ou votre enfant, des rhumes, même si certains des symptômes ressemblent à ceux de la grippe.

2. Quelles sont

Pour être certain
est important d'in
dessous vous conc
comprenez pas, de

N'utilisez jamais

- Si vous ou votre
- aux substan
- à l'un des a
- à tout const
oeufs (ovalb
l'octoxinol-9.
- Si vous ou votre
ou une maladi

Avertissements e

Adressez-vous à vo
VaxigripTetra.

Avant la vaccinatio

- souffrez d'une
- souffrez de tro

Votre médecin dé

Un évanouisseme

toute injection av

ère si vous ou vot

Comme pour tous

les personnes vac

Les enfants âgés

grossesse peuvent

Si, pour quelque

dans les quelques

En effet, des résu

patients qui avai

Enfants

L'utilisation de Va

de 6 mois.

Autres médicam

Informez votre m

récemment pris o

- VaxigripTetra p
- La réponse

des membres

immunosuppr

ou la radiothé

Grossesse et alla

Si vous êtes ence

conseil à votre m

VaxigripTetra peu

VaxigripTetra peu

Votre médecin/ph

VaxigripTetra.

Conduite de véh

VaxigripTetra n'a

véhicules et à util

VaxigripTetra co

Ce médicament c

de sodium (23 m

et = sans sodium

Amarel® 1 mg, 2mg, 3mg, 4mg

Glimpéride
Comprimé

SANOFI

LOT : 20E002
PER : 11 2023

AMAREL 1MG
CP B30

P.P.V : 51DH10



6 118000 060024

IS CAS EST-IL UTILISE ?

artenant à la famille des
ang.

insuline libérée par votre
sucré dans le sang.

diabète sucré de type 2,

exercice physique et la perte de poids ne sont pas
suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMAREL, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais AMAREL, comprimé et informez votre médecin :

- si vous êtes allergique (hypersensible) : au glimépéride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicament pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans AMAREL, comprimé (voir « Que contient AMAREL, comprimé ») ;
- si vous avez un diabète insulindépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : 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 AMAREL, comprimé.

Faites attention

Avant de prendre ce médicament, informez votre médecin ou votre pharmacien si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de tout 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 AMAREL, comprimé.

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'AMAREL, comprimé 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 AMAREL, comprimé, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

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'AMAREL, comprimé 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 « Prise d'autres médicaments ») ;
- si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment que vous mangiez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement. Les signes de l'hypoglycémie incluent :
 - faim intense, maux de tête, nausées, vomissement, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des réactions, dépression, confusion, troubles visuels et de la parole, difficulté à articuler, tremblement, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges, sensation de faiblesse.

Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, peau moite, anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle, palpitation, douleurs intenses, et soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les régions voisines (angine de poitrine et troubles de rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez présenter : un état confusionnel important (délire), des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et rapide, un ralentissement de votre rythme cardiaque, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également ressembler à une attaque cérébrale.

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc toujours avoir du sucre (morceaux de sucre) avec vous. Par contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'est pas efficace ou en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines ainsi que votre fonction hépatique.

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose d'AMAREL, comprimé si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter l'effet d'AMAREL, comprimé sur votre taux de sucre dans le sang.

L'effet d'AMAREL, comprimé (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par les médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou la metformine) ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phénylbutazone, azopropazone, oxypénbutazone, aspirine) ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que certains sulfamides antibactériens à longue durée d'action) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (tétracyclines, chloramphénicol, fluconazole, miconazole, les quinolones, clarithromycine) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamines K de type dérivés coumariniques tels que la warfarine) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants) ;
- médicaments utilisés pour la thérapie de substitution par hormones sexuelles masculines ;

Indications :
Rougeur, sécheresse et fatigue
oculaires, travail prolongé
devant un écran, insuffisance
de larmes, exposition au soleil,
à un environnement enfumé,
ou des travaux à la poussière.

OPHTALMED
PPC
74.00 DHS

NANG15FEA-I-20V1. Révision 06/2019.

Ophthalmic solution

15 ml e

EN

Description:

Sterile ophthalmic solution, lubricant and moisturizer with hyaluronic acid, glycerin, mallow and chamomile's extracts of vegetal origin.

Indications:

- To relieve redness, dryness and fatigue of the eyes, prolonged computer exposure, insufficient lacrimation, exposure to sun, smoky or dehydrated environment or salt water.
- Prolonged use of contact lenses.
- Sensation of extraneous body due to exposure to wind or dust.

Instructions for use:

- Instill 2 or 3 drops in each eye as required or as directed by your doctor.
- Compatible with contact lenses.

Warnings:

- Do not use if allergic to any of the ingredients.
- In case of adverse reaction, discontinue use and consult a doctor.

- Do not swallow the solution.
- The product is sterile until opened. Close the bottle tightly after use.
- Use within 60 days after first opening.
- Make sure that the bottle is intact before use
- Do not use the product after the expiration date indicated on the bottle. The expiry date refers to the intact and properly stored product.

Composition:

Hyaluronic Acid sodium salt, Glycerin, Extract of Malva sylvestris leaf, Extract of Chamomilla recutita flower, Sodium phosphate bibasic, Sodium phosphate monobasic, Sodium chloride, Sodium chlorite, Potassium hydroxide, purified water.

Storage conditions:

- Keep out of the reach of children.
- Keep at temperature below 30°C.
- Keep away from light and heat.

Presentation:

15 ml bottle.



NANG15FEA-I-20V1. Révision 06/2019.