

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.



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

Déclaration de Maladie

M22- 0021129

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2028 Société : R A O T
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : KARMOUS Khadija
 Date de naissance :
 Adresse : 21, Rue LANGEN ou SAER - CASA
 Tél. : 0666 192526 Total des frais engagés : 3004 1998,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

ENDOCRINOLOGIE DIABETE
39, BD. RAHAL EL MESKINI - CASA
TEL: 022 31 16 30 - FAX: 022 31 06 74

Date de consultation : 5 DEC 2022
 Nom et prénom du malade : KARMOUS Khadija Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Diabète de type 2
 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 : CASA 13 JAN 2023 Le : 08/12/2023
 Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

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

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2010

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
15/12/2022	CS		300	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

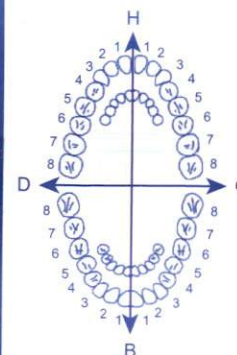
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

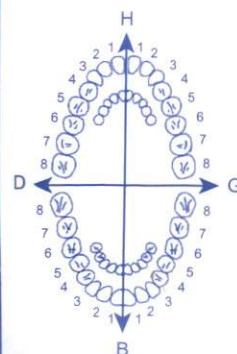
FIN
D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VSA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur MIKOU Abdelhaq

Diplômé de la faculté de
Médecine de Toulouse
Spécialiste en
Endocrinologie - Diabète
Maladies de la nutrition

Obésité - Maigreur - Maladies du Cholestérol
- Goitre -

Sur Rendez-vous

Membre de :

- SFD
- EASD
- MGSD

Société Francophone du Diabète
Association Européenne pour l'Etude du Diabète
Groupe Méditerranéen pour l'Etude du Diabète

Casablanca, le

الدكتور ميكو عبد الحق

خريج كلية الطب بتولوز

اختصاصي في

أمراض الغدد، مرض السكر

السمنة و أمراض الكوليسترول
بالموعد

Pharmacie REGIONALE
TAZI Adnane
80, Bd. de la Liberté
Casablanca
Tel. : 0522 31 33 94

- 5 DEC. 2022

la KAR Mouna Khedja

2080x6

Choc/hage 50

S.V

Traitement
Pour 3 Mois

163,60x7 Co Vefra 3.00/25

S.V

114.00
195.00

Bon

S.V

2.00/1

40.10x6

X 43all 50g 191

46.70

Zyloric 200 112

S.V

4040x5

meccospa nyl 191x2

S.V

INP 092050244

DR MIKOU A.
ENDOCRINOLOGIE-DIABETE
39, Bd. RAHAL EL MESKINI - CASA
Tél. : 05 22 31 16 30 - FAX: 05 22 31 06 74

39, شارع رجال المسكيني - الطابق (2) - الدار البيضاء - الهاتف (عيادة) : 05 22 31 16 30 - هاتف وفاكس : 05 22 31 06 74
39, Bd Rahal El Meskini - 2^{ème} étage - Casablanca - Tél. : 05 22 31 16 30 - Tél./Fax : 05 22 31 06 74
e-mail: familemikou@gmail.com

153,60

153,60

153,60

153,60

153,60

153,60

153,60

20,80

20,80

20,80

20,80

20,80

LOT220265 1

EXP 01 2026

PPV 40 10

Blood Glucose Test Stri

114.00

PPV : 40.10 DH
LABORATOIRES SOTHEMA

جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف
جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف
جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف

كلوريدات الفلورمين

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل تناول هذا الدواء.
 احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد.

يد من المعلومات من الطبيب

حتى ولو كانت لديه نفس
 يرغب لم يرد ذكره في هذه

ص مغلف؟

LOT 220307
 EXP 03/2021
 PVP 20.80DH

على
 -1
 -2
 -3
 -4
 -5
 -6

1- ما هي جليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استخدامه؟

الصفحة الصيدلي العلاجي A10BA02. code ATC

دواعي الاستعمال:
 يحتوي جليكوفاج على فلورمين، إنه دواء مستعمل لعلاج السكري، ينتمي إلى فئة الأدوية

المسماة بيجوانايد.
 الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يساعد للجسم باستعادة كمية الجلوكوز (السكر) المتواجدين في الدم. يستخدم الجسم الجلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقا. عندما تكون مرضيا بالسكري، لا ينتج البنكرياس لنسبة الإنسولين كافية أو جسمك ليس قادرا على استخدام الإنسولين لينتج بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الجلوكوز في الدم. يساعد جليكوفاج على خفض معدل الجلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن للمستوى الطبيعي.
 إذا كنت بالغاً وتعاين من وزن زائد، فمن ذلك تناول جليكوفاج على المدى الطويل المساعدة على الحد من أخطار المضاعفات الصحية للسكري. يشترك جليكوفاج بالانستقرار في الوزن أو بتقليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها جليكوفاج؟
 يستعمل جليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتدبير اليومي وحدهما بالتحكم بمعدل الجلوكوز في الدم. يستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستعمل المرضى الذين يعانون تناول جليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للدمج أو إنسولين).

يستعمل الأطباء في سن العاشرة وما فوق والمرافقون تناول جليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوفاج، قرص مغلف؟

موانع الاستعمال:
 لا تتناول أيداً جليكوفاج في الحالات التالية:
 إذا كنت تعاني من الأجيحة (الحساسية المفرطة) تجاه الفلورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.

إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.
 إذا كنت تعاني من داء حاد في وظائف الكلى.
 إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم بصورة صارمة، غثاق، قئ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني (انظر "خطر حمض لبني" أسفله) أو حمض كيتوني، الحمض الكيتوني إصابتك تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والتي من شأنها التسبب بسبب سكري أولى، الأعراض هي تشنجات في المعدة، تشنجات سريعة وعيق، الغثاق، نفس ذو رائحة كيتونية غير معتادة.

إذا وقعت كمية كبيرة من الماء (اجفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي، قد يؤدي الاجفاف إلى مشاكل كلية من شأنها أن تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").
 إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصب، أو التهاب الكلى، قد تؤدي الإصابة بالحادة إلى مشاكل في الكلى من شأنها تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "انتبه من التهاب حمض اللبني").

إذا كنت تتناول علاجاً ضد الفيروس القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس، ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نفس في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

• إذا كنت تستهلك بكثرة المشروبات الكحولية.
 • إذا انطبق عليك إحدى هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء.
يجب استشارة الطبيب في حالة:
 • إذا كنت مقبلاً على الخضوع لفحص بالتصوير الشعاعي أو السكان والذي قد يقتضي حقن مادة مبيانة تحتوي على اليود في دورتك الدموية.
 • إذا كنت مقبلاً على الخضوع لعملية جراحية كبيرة.
 يجب التوقف عن تناول جليكوفاج بعض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. سيقدر الطبيب إذا كنت بحاجة أم لا إلى علاج بديل خلال هذه الفترة. من المهم أن تتبع بدقة تعليمات الطبيب.
يجب الانتباه مع جليكوفاج

خطر الحمض اللبني

قد يسبب جليكوفاج مضاعفة نادرة لكن خطيرة تسمى الحمض اللبني، خاصة إذا كانت كلياتك لا تعملان بصورة صحيحة. كما أن خطر الحمض اللبني يزداد في حال وجود سكري غير متحكم به أو التهابات شديدة أو انقطاع طويل عن الطعام أو استهلاك المشروبات الكحولية والحقاق. انظر التعليمات الإضافية أدناه (مشارك في الكبد وغيرها من الحالات الطبية حيث يقل الأكسجين) (على سبيل أمثال، أمراض القلب الحادة).

إذا كان أي من هذه الحالات تنطبق عليك، اتصل بطبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول جليكوفاج لفترة قصيرة إذا كانت تعاني من مرض من المحتمل أن يكون مرتبطاً باجفاف (فقدان مهم لسوائل الجسم) مثل القيء الشديد، والإسهال، والحمى، والتعرض للحرارة، أو ضرب وسائل نقل الممتدة. تحدث مع طبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول جليكوفاج وعلى الفور اتصل بالطبيب أو بالقرب مستشفى إذا كنت تعاني من أعراض الحمض اللبني لأنه قد يؤدي إلى عيوبة.

وتشمل أعراض الحمض اللبني:

- اضطراب في المعدة (آلام في البطن)
- تقلصات العضلات
- الشعور العام بعدم الراحة مرتبطة بتعب كبير
- صعوبة في التنفس
- انخفاض درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب
- الحمض اللبني حالة طوارئ طبية يجب معالجتها في المستشفى
- إذا اضطررت إلى إجراء عملية جراحية، توقف عن تناول جليكوفاج في وقت و بعد العملية. سوف يراقبك طبيبك منى تتوقف وتتأكد عاكث باستخدام جليكوفاج جليكوفاج وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم، لكن إذا تناولت جليكوفاج في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج السكري والتي قد تؤدي إلى انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السلفاميدات المخفضة لمعدل السكر في الدم، الإنسولين، الفينيتاين)، هناك خطر انخفاض معدل السكر في الدم، أصبحت أعراض انخفاض معدل السكر في الدم، مثل الشعور بالوهن، الدوخة، زيادة تسبب العرق، تسارع نظم القلب، اضطرابات بصرية، صعوبة التحدث، الغثاق، فإن شرب أو أكل شيء ما يحتوي على سكر قد يساعد على تخفيف الأعراض. إذا لاحظت انخفاض سقيم طبيبك بفحص وظيفة الكلى مرة واحدة على الأقل أثناء فترة العلاج بجليكوفاج، بالإضافة إلى فحص وظائف الكلى مرة واحدة على الأقل سنوياً أو بشكل متكرر إذا كنت مسناً و / أو تدور وظائف الكلى.

الافتقار لا ينبغي.
 معلومات عن سواغات لها تأثير ملحوظ لا ينبغي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى
 إذا كنت مقبلاً على حقن وعائي من مادة مبيانة تحتوي على اليود، مثلاً لفحص الباشعة أو السكان، عليك إبقاء تناول جليكوفاج قبل وبعد الحقن. سوف يراقبك طبيبك منى يجب التوقف واستئناف تناول جليكوفاج.

عليك إعلام الطبيب إذا كنت تتناول، تناولت مؤخراً أو من الممكن أن تتناول أي دواء. عندئذ قد تحتاج إلى إجراء اختبار جلوبوك الدم بشكل متكرر أو اختبارات وظائف الكلى وقد يكون يجب أن يضبط طبيبك الجرعة.

من المهم بصفة خاصة الإعلان عن الأدوية التالية:
 • الأدوية التي تزيد من كمية البول (مدرات البول).
 • الأدوية المستخدمة لعلاج الألم والتهاب (مثل مضادات التهاب غير الستيرويدية أو مسكنات كوكس، إيبوبروفين أو سيليكوكسيب).
 • بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثل مضادات مستقبلات أنغوتنسين II).

• شذات المستقبلات بيتا-2-أدرينالية مثل سالبوتامول أو تيوبوتالين (تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيرويد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات الحادة الحادة الحادة أو الربو).
 • الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى متدهنة (مثل فيزاياميل، ريفاميسين، سيمبديين، تولوتريغرافير، رانولازين، تريمتوريم، فانديتاين، جليكوفاكازول، كيريتونين و أولاباري).
 • أدوية أخرى مستخدمة لعلاج السكري.

جليكوفاج مع الكحول

تجنب الإفراط في استهلاك الكحول مع الأخذ جليكوفاج لأن هذا قد يزيد من خطر الحمض اللبني (انظر التحذيرات وقسم الإحتياطات).

الحمل والرضاع

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg, 300 mg, comprimé ALLOPURINOL

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car il pourrait leur être nuisible.
- 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYLORIC, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

INHIBITEUR DE LA SYNTHÈSE D'ACIDE URIQUE.

Ce médicament est préconisé pour le traitement et la prévention des troubles liés à l'excès d'acide urique tels que gouttes, calculs,...

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

N'utilisez jamais ZYLORIC, comprimé :

- en cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit,
- chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique),
- en cas d'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ZYLORIC, comprimé :

Mises en garde spéciales
CE MÉDICAMENT NE DOIT ÊTRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MÉDICALE.

Au cours du traitement, avertir immédiatement votre médecin en cas de :

- manifestations cutanées de type démangeaisons, rougeurs, vésicules, décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- fièvre associée à une atteinte de l'état général, éruption cutanée, atteinte du foie ou du rein.

Ces manifestations rares peuvent être graves et imposent le plus souvent l'arrêt immédiat du traitement.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

Afin d'éviter le déclenchement d'une crise de goutte, ce médicament devra (pendant les premiers mois de traitement) être associé à la colchicine. Il ne doit pas être utilisé lors d'une crise aiguë de goutte.

AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT, PREVENIR VOTRE MEDECIN en cas de :

- défaillance des fonctions du rein,
- de maladie du sang.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS AVEC PLUSIEURS MEDICAMENTS notamment avec la vidarabine (anti-viral), la didanosine, l'azathioprine ou la mercaptopurine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, l'allaitement est contre-indiqué.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

Posologie

La posologie usuelle varie de 100 à 300 mg par jour. Elle est fonction des résultats du taux sanguin et urinaire en acide urique.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après le repas.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

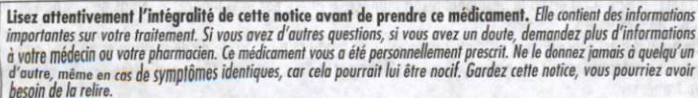
Si vous avez pris plus de ZYLORIC, comprimé que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

LOT 227173

EXP 04 2026

PPV 46.70 DH



**Dichlorhydrate
de Lévocétirizine**

5 mg comprimé pelliculé

- La substance active est :** dichlorhydrate de lé
- Les autres composants sont :
Comprimé nu : cellulose microcristalline, lactose mc
Pelliculage : Opadry Y-1-7000 [hypromellose (E

LOT 211097 2
EXP 04 2025
PPV 40.10 DH

1. QU'EST-CE QUE XYZALL 5 mg, comprimé

Ce médicament se présente sous la forme de comprimés anti-allergiques indiqués dans le traitement des symptômes

- La rhinite allergique saisonnière (rhume des foins), y compris les atteintes oculaires (conjonctivite allergique) ;
- La rhinite allergique chronique ;
- L'urticaire.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé
XYZALL 5mg, comprimé pelliculé, NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la lévocétirizine ou à toute substance chimique apparentée, ou à l'un des autres composants contenus dans XYZALL.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave.

Prendre des précautions particulières avec XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

Mises en garde :

- XYZALL n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans car il n'existe pas encore de dosage adapté.
- XYZALL ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares), en raison de la présence de lactose dans le comprimé.

- Précautions d'emploi :

- Si vous souffrez de troubles rénaux, la dose pourra être réduite en fonction de la gravité de votre maladie. Suivez les instructions de votre médecin.
- La prudence est recommandée en cas d'absorption d'alcool en même temps que XYZALL. Chez certains patients sensibles, la prise simultanée de lévocétirizine et d'alcool pourrait avoir des effets sur le système nerveux, bien que la cétirizine (produit chimiquement apparenté) n'ait jamais montré une augmentation des effets liés à l'alcool.

Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

D'une façon générale, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

D'une façon générale, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

D'une façon générale, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

D'une façon générale, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait avoir besoin de la relire.

XYZALL

Dichlorhydrate
de Lévocétirizine
5 mg, comprimé pelliculé

LOT 211096
EXP 04 2025
PPV 90 50

Informations
relatives à
ce médicament

- La substance active est : dichlorhydrate de lévocétirizine 5 mg pour un comprimé pelliculé
- Les autres composants sont :
Comprimé nu : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.
Pelliculage : Opadry Y-1-7000 [hypromellose (E 464), dioxyde de titane (E 171), macrogol 400]

1. QU'EST-CE QUE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme de comprimé pelliculé, boîte de 14 et 28. XYZALL est un médicament anti-allergique indiqué dans le traitement des symptômes associés à l'allergie, tels que :

- La rhinite allergique saisonnière (rhume des foins), y compris les atteintes oculaires (conjonctivite allergique) ;
- La rhinite allergique chronique ;
- L'urticaire.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

XYZALL 5mg, comprimé pelliculé, NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la lévocétirizine ou à toute substance chimique apparentée, ou à l'un des autres composants contenus dans XYZALL.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale grave.

Prendre des précautions particulières avec XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé

Mises en garde :

- XYZALL n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans car il n'existe pas encore de dosage adapté.
- XYZALL ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares), en raison de la présence de lactose dans le comprimé.

- Précautions d'emploi :

- Si vous souffrez de troubles rénaux, la dose pourra être réduite en fonction de la gravité de votre maladie. Suivez les instructions de votre médecin.
- La prudence est recommandée en cas d'absorption d'alcool en même temps que XYZALL. Chez certains patients sensibles, la prise simultanée de lévocétirizine et d'alcool pourrait avoir des effets sur le système nerveux, bien que la cétirizine (produit chimiquement apparenté) n'ait jamais montré une augmentation des effets liés à l'alcool.

Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

D'une façon générale, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

On-Call® Plus

Bandelettes de Glycémie Mode d'Emploi

REF G133-111, REF G133-112, REF G133-114
REF G133-118, REF G133-119, REF G133-211

Français

PRINCIPE ET DOMAINE D'UTILISATION

Les bandelettes On-Call® Plus sont des bandelettes fines. Les bandelettes sont pourvues d'un système provoquant une réaction chimique. Elles fonctionnent avec le glucomètre On-Call® Plus ou On-Call® EZ II. Ensemble ils mesurent le taux de glycémie dans le sang entier. Le sang est appliqué sur le bout de la bandelette. Il est ensuite absorbé automatiquement dans la cellule où se produit la réaction chimique. Une décharge électrique passagère se produit durant la réaction. Le taux de glycémie est calculé sur la base du courant électrique détecté par le glucomètre. Le résultat apparaît sur l'écran du glucomètre. Les glucomètres sont calibrés pour montrer des résultats équivalant au plasma.

Pour une utilisation lors d'un diagnostic in vitro. Les bandelettes sont destinées à un usage externe, un usage professionnel ainsi qu'à l'auto-surveillance de la glycémie. Les bandelettes On-Call® Plus servent à l'analyse quantitative de la glycémie à l'aide de sang capillaire entier prélevé du doigt, de l'avant-bras ou de la paume.

COMPOSITION

Chaque bandelette contient les réactifs chimiques suivants: Glucose oxydase < 25 UI, médiateur < 300 µg. Chaque flacon de bandelettes contient un agent déshydratant.

CONSERVATION ET MANIPULATION

- Conserver les bandelettes dans leur flacon protecteur bien fermé afin de maintenir leur efficacité.
- Conserver les bandelettes dans un endroit frais et sec, à température ambiante, 2 - 35°C (35° - 95°F). Conserver à l'abri de la chaleur et de la lumière directe du soleil.
- Ne pas congeler les bandelettes ni les conserver au réfrigérateur.
- Utilisez les bandelettes à température ambiante. Ceci permet d'assurer des résultats corrects.
- Ne pas conserver les bandelettes en-dehors de leur flacon protecteur. Conserver les bandelettes dans leur flacon original hermétiquement fermé.
- Ne pas entreposer ni utiliser les bandelettes dans un endroit humide, p.ex. la salle de bain.
- Ne pas entreposer le glucomètre, les bandelettes ou la solution de contrôle à proximité de produits contenant des agents blanchissants.
- Gardez les bandelettes dans leur flacon d'origine. Ne changez pas le flacon.
- Remettez le capuchon immédiatement après avoir retiré une bandelette.
- Utilisez la bandelette immédiatement après l'avoir retirée du flacon.
- Utilisez les bandelettes avant la date de péremption indiquée sur le flacon. Les bandelettes utilisées après la date de péremption figurant sur l'emballage peuvent donner des résultats erronés.
- **Important:** Toutes les dates de péremption sont indiquées en année et mois et date.
- Un flacon de bandelettes de test peut être utilisé dans les 6 mois qui suivent son ouverture. La date d'expiration du flacon entamé est de 6 mois à compter de la date à laquelle le flacon a été ouvert. Notez la date d'expiration sur l'étiquette du flacon entamé dès que vous l'avez ouvert.

PRÉCAUTIONS

- Pour une utilisation *in vitro*. N'utilisez les bandelettes qu'en usage externe. Ne les utilisez que pour effectuer des tests.
- N'utilisez pas les bandelettes après la date de péremption indiquée sur le flacon. Les bandelettes périmées peuvent indiquer un taux de glycémie erroné.
- N'utilisez pas des bandelettes qui sont teintes ou tachées.
- Utilisez les bandelettes de la manière indiquée. Ne réutilisez pas les bandelettes.

- Prélevez du sang sur le bout du doigt si vous n'avez pas mangé pendant un repas, une dose d'insuline ou une activité physique intense.
- Vous sentez que votre taux de glycémie change.
- Effectuez systématiquement votre test sur le b

VALEURS A

Collaborez avec le personnel médical pour contrôler ensemble votre propre fourchette concernant vos heures de contrôle. Vous devriez interpréter le Taux de glycémie normal pour des personnes c

Heure	Plage
A jeun ou avant les repas	70 -
2 heures après les repas	moins

VERIFICATION

Soyez prudent avec votre glucomètre. Consultez votre glucomètre en bon état. Effectuez un test de contrôle avec le glucomètre et les bandelettes fonctionnant correctement. L'essai d'emploi afin d'effectuer correctement le test de contrôle 1 et CTRL 2, sont indiqués sur le flacon de bandelettes. Pour la plupart des autotests. Si vous pensez que le glucomètre ne fonctionne pas correctement effectuez un test de contrôle avec le glucomètre et les bandelettes fonctionnant afin d'obtenir des informations pour confirmer les résultats, la mesure de la glycémie. Pour la solution de contrôle 1, celle de la solution de contrôle 1, de la solution de contrôle 2 dans la plage CTRL assurez-vous de comparer les résultats à la plage MISE EN GARDE: Si les résultats du test de contrôle de contrôle figurant sur le flacon de bandelette sang. Ceci peut signifier que le matériel ne fonctionne pas correctement. Contactez votre fournisseur afin qu'il vous aide si vous ne trouvez pas de résultats corrects.

RESTR

- Les bandelettes On-Call® Plus et les autres bandelettes fonctionnent avec les glucomètres On-Call® Plus et les autres glucomètres fiables du taux de glycémie. N'utilisez pas de bandelettes d'autres marques.
- A ne pas utiliser qu'avec du sang total. Ne pas utiliser de bandelettes d'autres marques.
- A ne pas utiliser sur des personnes atteintes d'anémie.
- Un taux d'hématocrites très élevé (supérieur à 50%) peut engendrer de faux résultats. Contacter un médecin.
- Un taux anormalement élevé de vitamine C peut fausser les résultats de la glycémie.
- Le système est testé afin de lire de façon fiable le total comprises entre 1,1 et 33,3 mmol/L (20 et 600 mg/dL).
- Les substances grasses (triglycérides) jusqu'à 10 mmol/L n'ont aucun effet sur le résultat des tests de contrôle.
- Le système de surveillance de glycémie On-Call® Plus révèle fonctionner correctement jusqu'à un an.
- Les personnes gravement malades ne doivent pas utiliser le système de surveillance de glycémie On-Call® Plus.
- L'appareil n'a pas été testé avec des échantillons de sang en état de choc, ni de sang coagulé.

MeteoSpasm[®]

Capsule molle - Boîte de 20
Citrate d'alvérine et Siméticone

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que METEOSPASYL, capsule molle et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre METEOSPASYL, capsule molle ?
3. Comment prendre METEOSPASYL, capsule molle ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver METEOSPASYL, capsule molle ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE METEOSPASYL, capsule molle ET DANS QUELS CAS

METEOS
aliments, boissons et de l'alcool
Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Vous devez éviter de prendre ce médicament si vous allaitez.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que METEOSPASYL ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Toutefois, METEOSPASYL peut provoquer des vertiges et cela peut avoir un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE METEOSPASYL, capsule molle ?

Posologie

RESERVE A L'ADULTE

1 capsule 2 à 3 fois par jour.

الفيرين 80 ملع شمسون
METEOSPASYL[®] B 20 caps molles
Alvérine citrate 60 mg / Siméticone 300 mg
P.P.V. : 40,40 DH
Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri - Casablanca
6 118001 100293