

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0044666

155208

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1053

Société : R.A.M

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Retraité

Nom & Prénom :

KHIDIoui - Khadija

Date de naissance :

22/02/1948

CASA

Adresse :

312 Bd oued oum Rabbia oulfa

Tél. :

0662256446

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

21/11/2022

Nom et prénom du malade :

KHIDIoui Khadija

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

DIABÈTE + pathologie

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) :

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

FLUOMART

des **pondraires** attestant le Paiement des A
 3000
 N° 313 - Case - Tél : 05 22 86 14 7

ORDONNANCES

صيدلية المنال
Pharmacie El Manal
Dr. Nawal Benhami
20 Bd. Oum Elbadi, Oulfa
Tél: 05 22 93 28 29

ANALYSES - RAD		Dés
Cachet et signature du Laboratoire du Radiologue	Date	C
	3/12/22	
	3/3/23	B

Cachet et signature du Laboratoire du Radiologue		Date	Dési C
LABORATOIRE ORBIO 12, rue de l'Industrie 13000 Aubagne Tél : 05 22 99 20 44 Fax : 05 22 99 20 45 E-mail : orbio@orbio.fr		3/12/2022	B
		3/3/23	B

AUXILIAIRES	
Cachet et signature du Praticien	<div>Date des Soins</div> <div>A M</div>

AUXILIAIRES	
Cachet et signature du Praticien	<div>Date des Soins</div> <div>A M</div>

FLUOMART

Important :

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

[illegible]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Hassan EL GHOMARI

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition & Croissance

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc
de Montréal - Canada



الدكتور حسن الغماري

أستاذ جامعي بكلية الطب والصيدلة

أخصائي أمراض الغدد - داء السكري

التغذية و النمو

طبيب سابقاً بمستشفى سان لوك

مونترéal - كندا

Casablanca, le :

09.03.23

الدار البيضاء في :

Mme KHIDIOUI KHADIJA

DIAMICRON 30

1-0-0 pendant 3 Mois

GLUCOPHAGE 850 MG

1-1-1 pendant 3 Mois

LYRICA 75 *N4 194*

0-0-1 pendant 3 Mois

CHONDROSULF 500

89.00 x 3

54.00 x 3

23.00

45.20 x 14

307.00 x 4

283.00 x 5

1 - 0 - 1, pendant 3 MOIS

3729.60

*Pharmacie El Manai
Boulevard Bannani
320 Bd. Oum el Banan
Tél: 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44*

Professeur Hassan EL GHOMARI
Spécialiste en Endocrinologie
Diabétologie et Nutrition
Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoua
N° 313 - Casa - Tél: 05 22 86 14 14

مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال و شارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء
Abdelmoumen Center, Angle Bd. Anoua et Bd. Abdelmoumen, 3^{ème} étage - N° 313 - Casablanca

E-mail : hassanelghomari@yahoo.fr : البريد الإلكتروني : Tél. : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44 : الهاتف

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032

LOT 221622
EXP 11/2027
PPV 45.20DH

mg, con
mg, con
mg, con
de mel

45,20

LOT 221293
EXP 09/2027
PPV 45.20DH

ice avant de prendre ce médicament.
de la retire.
en doute, demandez plus d'information à votre
script. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,
car il lui être nocif.
vous remarquez un effet indésirable non mentionné
à votre médecin ou à votre pharmacien.

contient cette notice ?

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
nealre avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
?

45,20

ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

amment utilisé pour traiter le diabète. Il

permet

permettant à votre corps de récupérer le
utilisé le glucose pour produire de l'énergie ou le

produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps
ne qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose
baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un

Glucophage à long terme permet également d'aider à
au diabète. Glucophage est associé à une stabilité

de type 2 (aussi appelé « diabète non
insuline et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à
riculièrement utilisé chez les patients en surpoids,
tage seul ou avec d'autres médicaments contre le
diabète).

pourront prendre Glucophage seul ou avec

NAIRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE,

liculé :

forme ou à l'un des autres composants contenus
dans la notice.

nale
hyperglycémie sévère (taux élevés de
serrée, une perte de poids rapide, une
ou une acidocétose. En cas
accident dans le sang ce qui peut

ent des douleurs à l'estomac, une
le haleine présente une odeur fruitée inhabituelle

tempête suite à une diarrhée persistante ou
déshydratation peut entraîner des problèmes

acide (voir « Avertissements et précautions »)
fection des poumons ou des bronches, ou
entraîner des problèmes de reins qui

« Avertissements et précautions »)

cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu
problèmes de circulation sanguine (tel choc) ou si

entraîner un manque d'apport en oxygène des
tique (voir « Avertissements et précautions »)

eventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de
placement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions
votre médecin.

en garde spéciale et précautions d'emploi.
risques et précautions

Risque d'acidose lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique »,
en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose
lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé
ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous) de
problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles vous devez suivre des
apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques pour lesquelles vous devez suivre des
Si l'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour des
instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage pendant un
susceptible d'être associée à une déshydratation
des vomissements sévères, de la diarrhée, de la
moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous
supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez
proche si vous présentez les symptômes d'un
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 Glucophage 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 Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible).

Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le
diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants,
l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes
d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des
battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou
manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par Glucophage, 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.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

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 Glucophage avant ou au moment
de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre la prise de
votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre
médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la
fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est
particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib).

Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et
antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).

• Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés
pour traiter l'asthme).

• Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de
la peau ou l'asthme).

• Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si
vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le
dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).

• Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

ne consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage.

ne consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage.

ne consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage.

ne consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage.

ne consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage.

ne consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage.

ne consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage.

ne consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage.

LOT 221622
EXP 11/2027
PPV 45.20DH

LOT 221259
EXP 09/2027
PPV 45.20DH

LOT 201452
EXP 11/2025
PPV 45.20DH

45,20

45,20

45,20

45,20

45,20

45,20

45,20

Chondrosulf® 400 mg

IBSA

AMM N° 556/17 DMP/21/NRQ



PPV : 283,00 DH

te sodique (ACS4 - ACS6)

ZENITH Pharma

AMM N° 556/17 DMP/21/NRQ



PPV : 283,00 DH

nt cette notice avant
nt car elle contient
ntes pour vous.

les informations
u par votre
en.

s pourriez avoir

rmacien pour tout

onque effet
tre médecin ou
pplique aussi
ne serait pas
e. Voir rubrique 4.

vous devez vous adresser à votre médecin si
amélioration ou si
en.

ZENITH Pharma

AMM N° 556/17 DMP/21/NRQ



PPV : 283,00 DH

ZENITH Pharma

AMM N° 556/17 DMP/21/NRQ



PPV : 283,00 DH

SULF® 400 mg,
t-il utilisé ?

ZENITH Pharma

AMM N° 556/17 DMP/21/NRQ



PPV : 283,00 DH

ormations à connaître avant
ROSULF® 400 mg, gélule ?

DROSULF® 400 mg,

irables éventuels ?

5. Comment conserver CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1

QU'EST-CE QUE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - AUTRES MÉDICAMENTS DES DÉSORDRES MUSCULO-SQUELETTIQUES.

Ce médicament contient du sulfate de chondroïtine. Il est préconisé chez l'adulte (plus de 15 ans) dans le traitement de la douleur et de

la gêne fonctionnelle au cours de l'arthrose du genou et de la hanche.

Ce médicament a une action lente, retardée d'environ 2 mois et son effet peut persister après l'arrêt du traitement.

2

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?

Ne prenez jamais CHONDROSULF® 400 mg, gélule :

- antécédents d'allergie à l'un des constituants de ce produit,
- enfant de moins de 15 ans.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CHONDROSULF® 400 mg, gélule. Ce médicament est déconseillé en cas de grossesse ou d'allaitement.

Ce médicament contient 36,5 mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par gélule. Cela équivaut à 1,8% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.

Autres médicaments et CHONDROSULF® 400 mg, gélule

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

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

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

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

3

COMMENT PRENDRE CHONDROSULF® 400 mg, gélule

Posologie

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

3 gélules à 400 mg, soit 1200 mg par jour.

DIAMICRON® 30 mg

Gliclazide

Comprimé à Libération Modifiée

89,00

avant de prendre ce médicament

antes pour vous.

besoin de la relire.

geez votre médecin ou votre

• Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez pas à

nable, parlez-en à votre
ssi à tout effet indésirable
ir rubrique 4).

54,30

QUE CONTIENT CETTE NOTICE

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels

prendre DIAMICRON 30 mg,

ération modifiée ?

libération modifiée ?

54,30

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET

ant - dérivé de l'urée, code

un médicament qui réduit
partenant à la classe des

est indiqué dans certaines

pe 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque
physique et la perte de poids seuls ne sont pas
mie (taux de sucre dans le sang) normale.

IMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE
E À LIBÉRATION MODIFIÉE?

30 mg, comprimé à libération modifiée :

azide ou à l'un des autres composants contenus
brigue 6), ou à d'autres médicaments de
es médicaments apparentés (sulfamides

nt (de type 1) ;
re dans vos urines (ce qui peut signifier
un précoma ou un coma diabétiques ;
hépatique sévères ;

• si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole)
(voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération
modifiée»).

• si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre DIAMICRON
30 mg, comprimé à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une
glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous
respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est
nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le
sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée
(HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de
sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux
est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,

- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants :
Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil,
agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réactions
altérés, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements,
troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite,
anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression
artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches
(angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une
confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid,
votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous
pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très
rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose,
morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux
de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez
contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas
efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se
développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que
votre taux de sucre dans le sang a baissé.

Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments
(par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-
bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale,
fièvre,...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par
insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent
survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la
glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin,
si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum)
(voir rubrique. «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération
modifiée»), ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent
inclure soit, envies fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange,
infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre
pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut
survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de
la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients
âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre
glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-
Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux
d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent
survenir. Contacter votre médecin avant de prendre ce médicament.

Des cas de porphyrie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe
des sulfonylurées chez les patients atteints de porphyrie (maladies génétiques
héréditaires provoquant une accumulation dans l'organisme de porphyrines ou de
précurseurs de porphyrines).

Enfants

DIAMICRON 30 mg n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de
données.

Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou
pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être renforcé et les signes d'une
hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux,
agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfonamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants,
inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou énalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes
des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut
survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV,
rétrovirus et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels
importants et l'endométriose (danazol),
- Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Lyrica



Lyrica® 75 mg – 56 gélules
P.P.V. : 307,00 DH



Information de l'utilisateur

25 mg gélule

Lyrica 75 mg gélule

150 mg gélule

300 mg gélule

prégabaline

Lyrica® 75 mg – 56 gélules
P.P.V. : 307,00 DH



Lyrica® 75 mg – 56 gélules
P.P.V. : 307,00 DH



Lyrica® 75 mg – 56 gélules
P.P.V. : 307,00 DH



Lisez cette notice avant de prendre ce médicament
Informations importantes pour vous.

Vous devez avoir besoin de la relire.
Avant de commencer le traitement, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre. Il peut leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

En cas d'effet indésirable, parlez-en à votre médecin.
Ce médicament s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne figure pas dans cette notice. Voir rubrique 4.

Dans quels cas est-il utilisé ?
Vous devez connaître avant de prendre Lyrica :

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Lyrica ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Lyrica appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie, les douleurs neuropathiques et le Trouble Anxieux Généralisé (TAG) chez l'adulte.

Douleurs neuropathiques périphériques et centrales : Lyrica est utilisé pour traiter les douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs. Différentes pathologies comme le diabète ou le zona peuvent induire des douleurs neuropathiques périphériques. Les manifestations douloureuses peuvent être décrites comme étant des sensations de chaleur, de brûlure, de douleur lancinante, d'élancement, de coup de poignard, de douleur fulgurante, de crampes, d'endolorissement, de picotements, d'engourdissement, de pincements et de coups d'aiguille. Les douleurs neuropathiques périphériques et centrales peuvent aussi être associées à des changements de l'humeur, des troubles du sommeil, de la fatigue, et peuvent avoir un impact sur le

Si vous arrêtez de prendre Lyrica

N'arrêtez pas votre traitement par Lyrica sauf si le médecin vous le demande. Si votre traitement est arrêté, l'arrêt doit s'effectuer de façon progressive pendant 1 semaine minimum.

Après l'arrêt d'un traitement à long terme ou à court terme par Lyrica, vous devez savoir que vous pouvez ressentir certains effets indésirables. Ces effets comprennent des troubles du sommeil, des maux de tête, des nausées, une sensation d'anxiété, de la diarrhée, des symptômes pseudogrippaux, des convulsions, de la nervosité, de la dépression, de la douleur, de la transpiration et des étourdissements. Ces symptômes peuvent apparaître plus fréquemment ou de façon plus sévère lorsque Lyrica est administré pendant une période prolongée.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Très fréquents : susceptibles d'affecter plus d'1 personne sur 10

- étourdissements, somnolence, maux de tête

Fréquents : susceptibles d'affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- augmentation de l'appétit
- sensation d'euphorie, état confusionnel, désorientation, diminution de la libido, irritabilité
- troubles de l'attention, maladresse, troubles de la mémoire, perte de mémoire, tremblements, difficulté à parler, sensation de picotement, engourdissement, sédation, léthargie, insomnie, fatigue, sensations anormales
- vision floue, vision double
- vertiges, troubles de l'équilibre, chutes
- sécheresse de la bouche, constipation, vomissements, flatulences, diarrhée, nausées, ballonnement
- troubles de l'érection
- gonflement du corps y compris des extrémités
- sensation d'ivresse, troubles de la marche
- prise de poids
- crampes musculaires, douleurs articulaires, douleurs dorsales, douleurs dans les membres
- mal de gorge

Peu fréquents : susceptibles d'affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- perte d'appétit, perte de poids, taux faible de sucre dans le sang, taux de sucre élevé dans le sang
- modification de la personnalité, nervosité, dépression, agitation, humeur changeante, difficulté à trouver les mots, hallucinations, rêves anormaux, crises de panique, apathie, agression, exaltation, altération de la fonction mentale, difficulté à se concentrer, augmentation de la libido, problèmes de fonctionnement sexuel incluant l'incapacité de parvenir à un orgasme, éjaculation retardée
- trouble de la vue, mouvements oculaires anormaux, troubles de la vision y compris rétrécissement du champ visuel, éclairs de lumière, mouvements saccadés, diminution des réflexes, hyperactivité, vertiges en position debout,

Docteur Hassan EL GHOMARI

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition & Croissance

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc
de Montréal - Canada



الدكتور حسن الغماري

أستاذ جامعي بكلية الطب والصيدلة

أخصائي أمراض الغدد - داء السكري

التغذية و النمو

**طبيب سابقا بمستشفى سان لوك
مونترéal - كندا**

Casablanca, le :

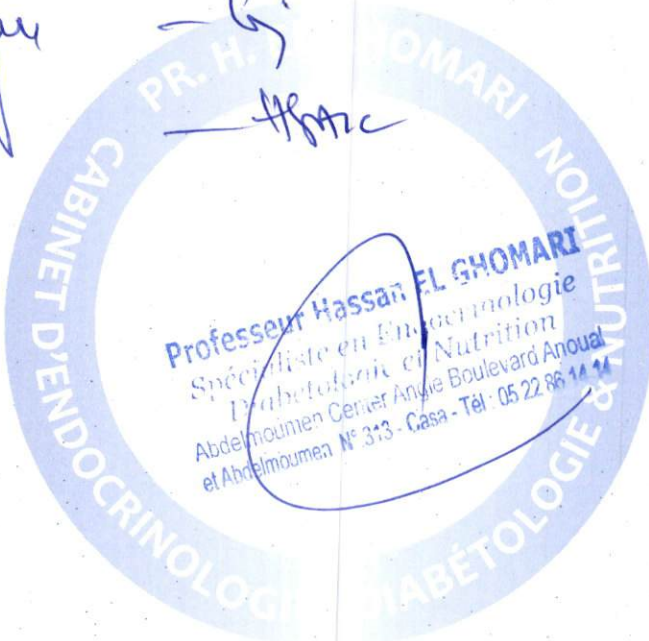
09/09/2013

الدار البيضاء في :

Dr. Hassan El Ghomari

for

Dr. Hassan El Ghomari



مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال و شارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء

Abdelmoumen Center, Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3^{ème} étage - N° 313 - Casablanca

الهاتف : 05 22 86 14 14 / 05 22 86 37 44 - البريد الإلكتروني : hassanelghomari@yahoo.fr - E-mail :

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032

Docteur Hassan EL GHOMARI

Professeur à la F.M.P.C

Spécialiste en Endocrinologie - Diabétologie

Nutrition & Croissance

Ancien Attaché à l'hôpital Saint Luc
de Montréal - Canada



الدكتور حسن الغماري

أستاذ جامعي بكلية الطب والصيدلة

**أخصائي أمراض الغدد - داء السكري
التغذية و النمو**

**طبيب سابقا بمستشفى سان لوك
مونترéal - كندا**

Casablanca, le : : الدار البيضاء في

MME KHIDIOUI KHADIJA

Analyses :

Glycémie à jeun
Hémoglobine glycosylée
ACIDE URIQUE
NFS
Ferritinémie
vit D 25 OH D2+D3

Mme KHIDIOUI Khadija
22-02-1948 F



ORDO

A coller sur l'ordonnance

LABORATOIRE ORBIO

Analyses Médicales

Dr. Said EL HAFIANE

199 Bd Oum Rabii - Casablanca

Tél : 05.22.90.90.44

N° ICE : 001698908000008

Professeur Hassan EL GHOMARI

Spécialiste en Endocrinologie

Diabétologie et Nutrition

Abdelmoumen Center Angle Boulevard Anoual

et Abdelmoumen N° 313 - Casa - Tél : 05 22 86 14 14

مركز عبد المومن، زاوية شارع أنوال و شارع عبد المومن، الطابق الثالث - رقم 313 - الدار البيضاء
Abdelmoumen Center, Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen, 3^{ème} étage - N° 313 - Casablanca

الهاتف : 05 22 86 37 44 / 05 22 86 14 14 - البريد الإلكتروني : hassanelghomari@yahoo.fr

N° INP : 091028506 - ICE : 001663750000032

LABORATOIRE DE BIOLOGIE MÉDICALE

ORBIO

Dr.Said EL HAFIANE : Pharmacien Biologiste, Ancien interne des hôpitaux de Nancy (France)

Mme KI

FACTURE N : 221200599

CASABLANCA le 31-12-2022

Demande

adja KHIDIQUI

Date de

N° 2212312004

de l'examen : 31-12-2022

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
PS	Prélèvement sang adulte	E10	E
0100	Acide urique sanguin	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0154	Ferritine	B250	B
0216	Numération Formule (Globules rouges/Blancs/plaquettes)	B80	B
0439	Vitamine D	B450	B

Total des B : 940

TOTAL DOSSIER : 1040.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : mille quarante dirhams

LABORATOIRE ORBIO
Analyses Médicales
Dr. Said EL HAFIANE
199 Bd Oum Rabii, Casablanca
N° IC: 001698908000008
Tél : 05 22 90 90 44 / Fax : 05 22 90 90 42
INPE: 093060895

RIB BMCI : 013 78 001091 000 38 30013 648

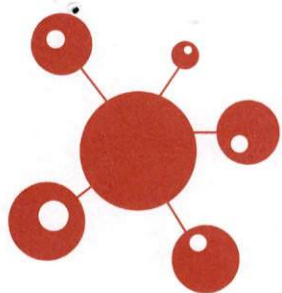
Recto - Verso

HORAIRES D'OUVERTURE

du Lundi au Vendredi de 7h30 à 18h30 / le Samedi de 8h00 à 13h00

199 , Boulevard Oum Rabii , EL OULFA Casablanca Tél.: +212 (0)5 22 90 90 44 / Fax : +212 (0)5 22 90 90 42 / Email : contact@orbio.ma

T.P : 36046873 - I.F : 15240654 - CNSS : 9115842 - ICE : 001698908000008



LABORATOIRE DE BIOLOGIE MÉDICALE ORBIO

Dr.Said EL HAFIANE : Pharmacien Biologiste, Ancien interne des hôpitaux de Nancy (France)

FACTURE N : 230300187

CASABLANCA le 09-03-2023

Mme Khadija KHIDIOUI

Demande N° 2303092008

Date de l'examen : 09-03-2023

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
PS	Prélèvement sang adulte	E10	E
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B

Total des B : 130

TOTAL DOSSIER : 150.00DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : cent cinquante dirhams

LABORATOIRE ORBIO
Analyses Médicales
Dr. Said EL HAFIANE
199 bd Oum Rabii - Casablanca
Tél : 05 22 90 90 44
N° ICE : 001698908000008
INPE: 093060895

RIB BMCI : 013 78 001091 000 38 30013 648

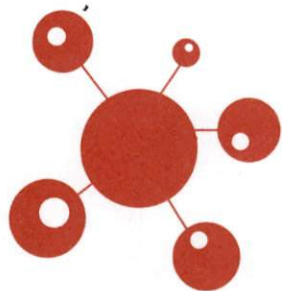
Recto - Verso

HORAIRES D'OUVERTURE

du Lundi au Vendredi de 7h30 à 18h30 / le Samedi de 8h00 à 13h00

199 , Boulevard Oum Rabii , EL OULFA Casablanca Tél.: +212 (0)5 22 90 90 44 / Fax : +212 (0)5 22 90 90 42 / Email : contact@orbio.ma

T.P : 36046873 - I.F : 15240654 - CNSS : 9115842 - ICE : 001698908000008



LABORATOIRE DE BIOLOGIE MÉDICALE ORBIO

Dr.Said EL HAFIANE : Pharmacien Biologiste, Ancien interne des hôpitaux de Nancy (France)

A Casablanca, le Jeudi 09 Mars 2023

Dossier N° : 2303092008

Mme Khadija KHIDIOUI

Né(e) le : 22-02-1948

Prélevé le : au labo 09-03-2023 08:43

Prescription :

BIOCHIMIE SANGUINE

Sang tube sec,gel,héparine

Glycémie à jeun

(Héxokinase)

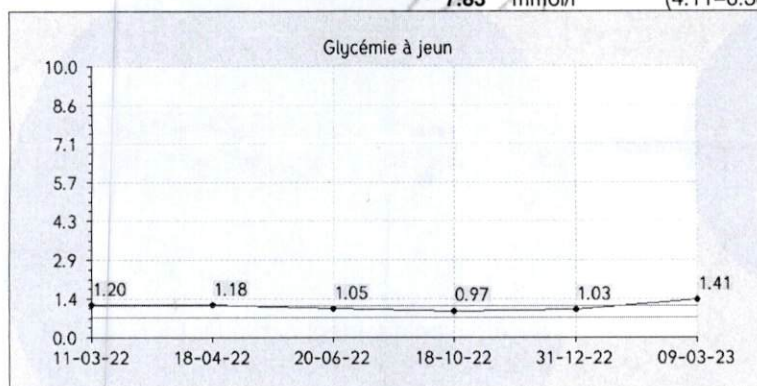
Mme Khadija KHIDIOUI
CASABLANCA



1.41 g/l (0.74-1.15)
7.83 mmol/l (4.11-6.38)

31-12-2022

1.03



LABORATOIRE ORBIO
Analyses Médicales
Dr. Said EL HAFIANE
139 Bd Oum Rabii - Casablanca
Tel : 05 22 90 90 44
N°ICE : 001698908000008

Page 1 sur 2

Recto - Verso

HORAIRES D'OUVERTURE

du Lundi au Vendredi de 7h30 à 18h30 / le Samedi de 8h00 à 13h00

199 , Boulevard Oum Rabii , EL OULFA Casablanca Tél. : +212 (0)5 22 90 90 44 / Fax : +212 (0)5 22 90 90 42 / Email : contact@orbio.ma

T.P : 36046873 - I.F : 15240654 - CNSS : 9115842 - ICE : 001698908000008

2303092008 – Mme Khadija KHIDIOUI

31-12-2022

HbA1c :

8.0 %

(4.0–6.0)

7.8

(Méthode H.P.L.C Tosoh GX, certifiée par les sociétés internationales de standardisation (IFCC), sang total)

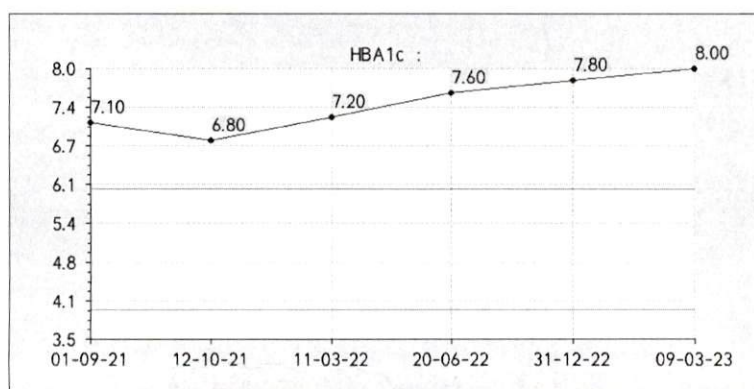
Intervalles de références selon l'ANAES :

4.0 – 6.0 % : état non diabétique ou diabète très bien équilibré.

6.1 – 6.5 % : diabète bien équilibré.

6.6 – 8.0 % : diabète à surveiller. Modification du traitement à envisager en fonction de l'état clinique et du résultat du prochain contrôle d'HbA1c.

Sup. à 8 % : diabète non équilibré. Modification du traitement recommandé si un résultat équivalent est retrouvé lors du prochain dosage.



Validé biologiquement par le Dr EL HAFIANE Said