

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

N° W21-774301

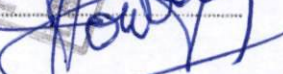
<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : <b>1537</b>	Société : <b>RAM</b>		
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	<b>08</b>
Nom & Prénom : <b>HOUBAN MOHAMED</b>			
Date de naissance : <b>16.06.50</b>			
Adresse : <b>BD. TAHA HOUSSIN, RUE 61 N° 3 NADOR</b>			
Tél. : <b>0661-08-91-17</b>	Total des frais engagés : <b>#1024,00 Dhs</b>		

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin	
Cachet du médecin :	
<b>Dr.Jamal BOUDHEN</b> Spécialiste en Médecine Interne 110 Rue Al Massira Appt.N°13 04/10/2023 NADOR-Tel:05.36.33.87.97	
Date de consultation :	
Nom et prénom du malade : <b>AMROUSSI YAMNA</b> Age : <b>69ANS</b>	
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :	
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :	
Dans le cas où le médecin 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 : **NADOR** Le : **04/10/2023**

Signature de l'adhérent(e) 

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
18/10/23	C-5		9411	081035792
19/10/23	C-5		9411	Jamal BOUDJELLA 06 36.33.87.97

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Babel Bd. Taha Hcier N°65 - NADOR INPE: 08201355 - Tél: 05.36.60.55.44	04/10/2023	698,00 DH

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
 Dr. Akarkach AND Biologiste Médecin Route Principale 102 60.42.72.Fax: 0015998550012 ACCUEIL	03/10/23	gly + chd H&AC	176 DH

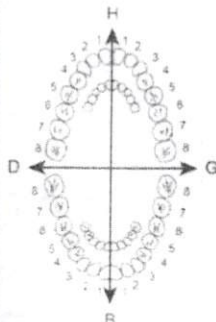
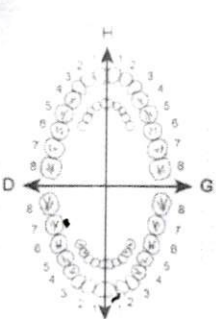
## AUXILIAIRES MÉDICAUX

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODDF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>															
	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																		
	MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																		
	DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																		
	FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																		
	<b>O.D.F</b> <b>PROTHESES DENTAIRES</b> 	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
		<table border="0"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>26533412</td> <td>21433582</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">D</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">00000000 00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">35533411 11433553</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">B</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> </table>				H		26533412	21433582	00000000	00000000	D		00000000 00000000		35533411 11433553		B	G
		H																	
		26533412	21433582																
		00000000	00000000																
		D																	
00000000 00000000																			
35533411 11433553																			
B		G																	
<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel. Therapeutique, nécessaire à la profession.																			
COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																			
MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																			
DATE DU DEVIS <input type="text"/>																			
DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																			

# Docteur Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne  
Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat

Diplômé d'Echographie Clinique  
de la Faculté de Montpellier (France)



INPE : 081035792

الدكتور جمال بودهن

اختصاصي في الطب الباطني

خريج كلية الطب بالرباط

حاصل على دبلوم التخدير بالصدى  
من جامعة مونبولي بفرنسا

Nador, le ..... 04/10/93 ..... الناظور، في

Nom : Amnoussin Hammoud الاسم

78,70x3 - Diaminilan 60mg 1 p 2x (3 mois)

28,00x6 - gastrophinge 100s 1 p 2x - (3 mois)

49,40x3 - Amp 5mg 1 p 2x (3 mois)

91,00 - Stabilol 60mg 1 p (3 mois)

54,70 - Methionamine forte 1 p (3 mois)

698,00 - Pharmacie Babel 1 p 2x (3 mois)

Bo. Taria Hcien, N° 13 - NADOR  
INPE: 082013558 - Tél: 05.36.60.55.44

Docteur JAMAL BOUDHEN  
Spécialiste en Médecine Interne  
Rue Al Massira App. n° 13  
NADOR Tél: 05.36.33.67.97



# MEBEVERINE FORTE

## trenker

Le principe actif de la **MEBEVERINE FORTE** trenker, est le chlorhydrate de mébélévérine. La **MEBEVERINE FORTE** trenker est un spasmolytique musculotrope puissant et sélectif, agissant des spasmes du système digestif, notamment sur ceux du côlon.

### Indications :

Spasmes fonctionnels du côlon :

- Côlon irritable, formes primaires,
- Côlon irritable lors d'affections organiques du système digestif, telles que : diverticulose et diverticulite du côlon, entérocolite régionale, troubles de la vésicule ou des voies biliaires (dyskinésie biliaire), ulcère de l'estomac et du duodénum, dysenterie (notamment celle de l'anamnèse) et inflammations aspécifiques ou spécifiques du système digestif.

### Posologie :

1 comprimés (135 mg) 3 fois par jour, de préférence vingt minutes avant le repas.

Lorsque l'effet recherché est atteint, la posologie peut, après quelques semaines, être progressivement diminuée.

### Contre-indications :

On ne connaît aucune contre-indication.

Comme elle ne provoque aucun effet atropinique, la **MEBEVERINE FORTE** trenker n'est pas contre-indiquée aux malades atteints de glaucome ou d'hypertrophie de la prostate.

### Effets secondaires :

A la dose thérapeutique, on n'a pas signalé d'effets secondaires imputables à la **MEBEVERINE FORTE** trenker.

### Présentation :

Conditionnement de 30 comprimés, contenant cha-

LOT	224104	1
EXP	11	2027
PPV	54	70

### Composition :

Mébélévérine HCL 135 mg - Lactos. - Microcrist,  
- Magnesium stéarate. - Colloïd. Silic. dioxyd. -



Fabriqué par les Laboratoires SOTHEMA  
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc  
Sous licence TRENKER Belgique



08400

IMPRIMEPEL 10/14













The safety of amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant, or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP®.

#### Breast-feeding:

It has been shown that amlodipine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

#### The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you feel sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

#### Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

#### 3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drinks. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® with grapefruit juice.

#### Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of AMEP® 2.5 mg are not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

#### If you take more AMEP® tablets than you should:

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop is severe enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you could lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP®.

#### If you forget to take AMEP® tablets:

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

#### If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may return if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

#### 4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects after taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing
- Swelling of eyelids, face or lips
- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing
- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin over your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the skin, inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.
- Heart attack, abnormal heart beat.
- Inflamed pancreas which may cause severe abdominal and back pain accompanied with feeling very unwell.

The following very common side effect has been reported. If this causes you problems or if it lasts for more than one week

#### Very common side effects: may affect up to 1 in 10 people

- Oedema (fluid retention)

The following common side effects may affect up to 1 in 10 people or if they last for more than one week

#### Common side effects: may affect up to 1 in 10 people

- Headache, dizziness, sleepiness
- Palpitations (awareness of your heart beat)
- Abdominal pain, nausea
- Altered bowel habits, diarrhoea
- Tiredness, weakness
- Visual disturbances, double vision
- Muscle cramps
- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

#### Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

Mood  
Tremor  
Numbness  
Ringings in the ears  
Low blood pressure  
Sneezing  
Coughing  
Dry mouth  
Hair loss  
Disorders of the heart and blood vessels  
Inability to sleep  
Pain  
Joint pain  
Weight gain

#### Rare side effects

Confusion  
Very rare side effects  
Decreased or increased sex drive  
Excessive sweating  
A disorder of the heart and blood vessels  
Swelling of the face, hands and feet  
Abdominal pain  
Abnormal jaundice  
Increased heart rate  
Inflammation of the liver  
Sensitivity to sunlight  
Disorders of the blood

#### Reporting of side effects

The decision to report side effects is important

#### 5. How to store

No special storage required

#### Keep out of reach of children

Do not store in the bathroom

Medicines should not be stored in the bathroom to protect them from heat

#### 6. Further information

What are the ingredients?

Active ingredient: Amlodipine  
Equivalent to: Equivalent to 5 mg of Amlodipine colloidate

#### List of ingredients

Name and address of the manufacturer

This leaflet  
Conditions of Supply  
Table A (Information for the patient)

The safety of amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant, or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP®.

#### Breast-feeding:

It has been shown that amlodipine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

#### The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you feel sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

#### Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

#### 3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drinks. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® with grapefruit juice.

#### Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of AMEP® 2.5 mg are not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

#### If you take more AMEP® tablets than you should:

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop is severe enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you could lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP®.

#### If you forget to take AMEP® tablets:

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

#### If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may return if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

#### 4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects after taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing
- Swelling of eyelids, face or lips
- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing
- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin over your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the skin, inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.
- Heart attack, abnormal heart beat.
- Inflamed pancreas which may cause severe abdominal and back pain accompanied with feeling very unwell.

The following very common side effect has been reported. If this causes you problems or if it lasts for more than one week

#### Very common side effects: may affect up to 1 in 10 people

- Oedema (fluid retention)

The following common side effects may affect up to 1 in 10 people or if they last for more than one week

#### Common side effects: may affect up to 1 in 10 people

- Headache, dizziness, sleepiness
- Palpitations (awareness of your heart beat)
- Abdominal pain, nausea
- Altered bowel habits, diarrhoea
- Tiredness, weakness
- Visual disturbances, double vision
- Muscle cramps
- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

#### Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

Mood  
Tremor  
Numbness  
Ringings in the ears  
Low blood pressure  
Sneezing  
Coughing  
Dry mouth  
Hair loss  
Disorders of the heart and blood vessels  
Inability to sleep  
Pain  
Joint pain  
Weight gain

#### Rare side effects

Confusion  
Very rare side effects  
Decreased or increased sex drive  
Excessive sweating  
A disorder of the heart and blood vessels  
Swelling of the face, hands and feet  
Abdominal pain  
Abnormal jaundice  
Increased heart rate  
Inflammation of the liver  
Sensitivity to sunlight  
Disorders of the blood

#### Report side effects

The decision to report side effects is important

#### 5. How to store

No special storage required  
Keep out of reach of children  
Do not store in the bathroom  
Medicines should be stored in a cool place to protect them

#### 6. Further information

What are the ingredients?

Active ingredient: Amlodipine  
Equivalent: Equivalent to colloid

#### List of ingredients

Name and address of the manufacturer

This leaflet  
Conditions  
Table A (Information for patients)

The safety of amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant, or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP®.

#### Breast-feeding:

It has been shown that amlodipine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

#### The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you feel sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

#### Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

#### 3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drinks. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® with grapefruit juice.

#### Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of AMEP® 2.5 mg are not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

#### If you take more AMEP® tablets than you should:

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop is severe enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you could lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP®.

#### If you forget to take AMEP® tablets:

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

#### If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may return if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

#### 4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects after taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing
- Swelling of eyelids, face or lips
- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing
- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin over your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the skin, inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.
- Heart attack, abnormal heart beat.
- Inflamed pancreas which may cause severe abdominal and back pain accompanied with feeling very unwell.

The following very common side effect has been reported. If this causes you problems or if it lasts for more than one week

#### Very common side effects: may affect up to 1 in 10 people

- Oedema (fluid retention)

The following common side effects may affect up to 1 in 10 people or if they last for more than one week

#### Common side effects: may affect up to 1 in 10 people

- Headache, dizziness, sleepiness
- Palpitations (awareness of your heart beat)
- Abdominal pain, nausea
- Altered bowel habits, diarrhoea
- Tiredness, weakness
- Visual disturbances, double vision
- Muscle cramps
- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

#### Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

Mood  
Tremor  
Numbness  
Ringings in the ears  
Low blood pressure  
Sneezing  
Coughing  
Dry mouth  
Hair loss  
Disorders of the heart and blood vessels  
Inability to sleep  
Pain  
Joint pain  
Weight gain

#### Rare side effects

Confusion  
Very rare side effects  
Decreased or increased sex drive  
Excessive sweating  
A disorder of the heart and blood vessels  
Swelling of the face, hands and feet  
Abdominal pain  
Abnormal jaundice  
Increased heart rate  
Inflammation of the liver  
Sensitivity to sunlight  
Disorders of the blood

#### Report side effects

The decision to report side effects is important

#### 5. How to store

No special storage required

#### Keep out of reach of children

Do not store in the bathroom

#### Medicines should not be stored in the bathroom

to protect from heat

#### 6. Further information

What are the ingredients?

Active ingredient: Amlodipine. Equivalents: 5 mg, 10 mg. Excipients: colloidium.

#### List of ingredients

Name and address of the manufacturer

This leaflet contains general information about this medicine. Conditions of use: Table A (list of conditions)

### ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

ما هو الحال مع كافة الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يسبب آثاراً جانبية، رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص.

٤١٣) كانت نوبة نقص سكر الدم حادة وطويلة، حتى و لو مرت السيطرة المؤقتة عليها بتناول السكر، يجب إستدعاء الطبيب فورا.

احظت أعراض معزولة ونادرة لسوء الوظيفة اليكيدية مؤدية إلى إصفرار في العينين وفي الجلد. فإذا ثبتت بهذه الأعراض يجب أن تراجع طبيبك فوراً. وبشكل عام تختفي هذه الأعراض بمجرد التوقف

تحظى بعض أعراض التفاعلات الجلدية، مثل الطفح، الإحمرار، الحكة، الشرى، بثور والوذمة، بخطيرات جلدية، من العلاج. طبيك هو الذي يقرر وقف العلاج.

الطباطبائي، إبراهيم، طلاق مشورة طيبة عاجلة وأخير الطبيب أثنك تتناول هذه الدواء.

(DRESS): وهي تشمل اعراض مشابهة لانفلونزاً وطفح على الوجه تم طفح منتشر مع رجحة حرارة مرتفعة.  
نقطيرات دموية:

يُحتمل حدوث تناقض في عدد خلايا الدم (مثل الصفيحات، والكريات البيض والكريات الحمراء)، مما يؤدي إلى شحوب، ازدياد مدة النزف، كدمات، ألم في البالعوم وحمى. وبشكل عام تختفي هذه الأعراض مع تناول العلاج.

في البطن، غثيان، قيء، عسر الهضم، إسهال وإمساك. فقد تخف تلك الأعراض في حال أخذ

د. تأثير الرؤية لديك لفترة قصيرة وخاصة في بداية العلاج. هذه التأثيرات تحدث بسبب التبدلات  
بـ 50% في حبوب المخدرات التي تتناولها، حيث أن جسمك يتعود على تناول المخدرات، مما يسبب اضطرابات نظرية.

طاردة على معدلات سكر الدم.

الإغاثة: التأمينات الجانبيّة

بعض من سيريرات الجينات  
أ. أصبت بـ أي آثار جانبيه، فاتصل بطببك، أو الصيدلاني؛ وهذا يشمل أي آثار جانبية ممكنة مـ ذكرها في هذه النشرة، كما يمكنك الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية مباشرة عن طريق نظام الإبلاغ

ـ كيفية حفظ ديميكرون 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير؟

يختفي بالدواء بعيداً عن مرأى الأطفال ومتناول أيديهم. تستعمل هذا الدواء بعد انقضاء تاريخ الصلاحية المبين على العلبة وعلى الشريط البلاستيكي بعد انتهاء الصلاحية بـ 6 أشهر، مع مراعاة التزكي.

يطلب هذا الدواء أي شروط خاصة لحفظه.  
تتخلص من الأدوية في مياه المجاري العامة أو مع قمامات المنزل. أسأل الصيدلاني عن طريقة  
ذلك. ارجع إليها، الصيدلانية مو أخر يوم من شهر أكتوبر.

محتويات العبوة ومعلومات أخرى

## محتويات العبوة ومعلومات أخرى

هي مكونات ديميكرون 60 ملغم، حيث قابلة للكسر ومعدلة التحرير

عند كل حادثة الفعالية  
المواد الأخرى

رسيليكا الغر هو دياميكة 0 ياميكون 0

78,70

خر تاریخ تمد

242600060-02

 SERVIER  
Les Laboratoires Servier - France  
سرفيه - المغرب  
**SERVIER MAROC**  
Immeuble ZGVA/CO, 1er étage, 14  
90-00000-00000

## ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

إذا هو الحال مع كافة الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يسبب آثارا جانبية، رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص.

إن الآثار الجانبية الأكثر حدوداً هو تقصي السكر في الدم، الالطاع على الأعراض والعلامات راجع لقطع تحذيرات وأسفيات.

إذ تطور هذه الأعراض إذاً يتم علاجها إلى نعسان، إغماء أو حتى إلى غيبوبة.

إن كانت نسبة تقصي السكر الدم حادة وطويلة، حتى ولو قمت السيطرة المؤقتة عليها بتناول السكر.

يجب استدعاء الطبيب فوراً.

تحذيرات مديدة.

ووكلت بعض أعراض متعددة ونادرة لسوء الوظيفة الكبدية مؤدية إلى اضطرار في العينين وفي الجلد. فإذا

صبت بهذه الأعراض يجب أن تراجع طبيبك فوراً، وبشكل عام تتحقق هذه الأعراض مجرد التوقف عن العلاج.

تحذيرات جلدية.

ووكلت بعض أعراض التفاعلات الجلدية، مثل الطفح، الإحمرار، الحكة، الشعور بالدوخة بسبب مفعوله.

ووكلت بعض أعراض متعددة مثل التهيج، الوجه، الشفتين، الفم، اللسان أو البارود مما قد

يسبب مفعوله.

إذ أصبت بهذه توقيف عن تناول ديماكرون 60 ملغم، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير،

أطلب طفيفة طبية عاجلة وأخرين الطبيب أثنك تناول هذه الدوائة.

إن حالات استثنائية، تم التبليغ عن تطهير العروق، اهتمامات انتفاثات جلدية تحسسية شديدة (DRESS)، وهي يمكن أساساً أعراض مشابهة للافالونترا وطعم على الوجه ثم طفح متشر

برقة حرارة مرتفعة.

تحذيرات جلدية.

تحتمل جدوى تناول في عد خلايا الدم مثل الصفيحات، والكريات البيض والكريات الحمر، مما

قد يؤدي إلى شعوب، الإذياحة مدة التوقف، كدمات، آلم في البارود وحمى، وبشكل عام تتحقق هذه

الحالات.

تحذيرات ضعف.

في المرضى، شباب، قيء، عسر الهضم، إسهال وإمساك، فقد تخفف تلك الأعراض في حال أخذ ديماكرون 60 ملغم، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير مع وجبة الطعام كما هو مفروض.

تحذيرات تغذية.

إن تأثير الرؤية لديك لفترة قصيرة وخاصة في بداية العلاج، هذه التأثيرات تحدث بسبب البدلات

الطارئة على بعدلات سكر الدم.

ما بالنسبة لمريضات الساقونيلوبيرلا الأخرى، فقد ووكلت التأثيرات الجانبية التالية: تغيرات شديدة

في عدد خلايا الدم، والآثاريات حساسية في دهان الأوعية الدموية، تقص الصوديوم في الدم، أعراض

صورة كبدية (الاكلوفار التي تتحقق في دهان الأوعية الدموية، تقص الصوديوم في الدم، أعراض

وذئبي إلى قصور كبدية مهدد الحياة لكن في بعض الحالات المنفردة.

إنزعج من التأثيرات الجانبية

إذ أصبت بألم جانبية، فاتصل بطبيبك، أو الصيدلاني، وهذا يشمل أي آثار جانبية ممكنة لم

در ذكرها في هذه التأثيرات، كما يمكنك الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية مباشرة عن طريق نظام الإبلاغ

وطوني، بالإزعاج عن التأثيرات الجانبية يمكن المساعدة على توفير مزيد من المعلومات عن سلامة

هذا الدواء.

## كيفية حفظ ديماكرون 60 ملغم، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير؟

تحفظ الدواء بعيداً عن مجرى الأطفال ومتناول أيديهم.

تحتاج هذه الدوائة بعد افراطه تاريخ الصلاحية المبين على العلبة وعلى الشريط البلاستيكي بعد

EXI.

تاريخ انتهاء الصلاحية هو آخر يوم من شهر المذكور.

يطلب هذا الدواء أي شرط خاصة لحفظه.

تحفظ الدوائة في مياه الماجاري العامة أو مع قمامه الممزول. أسل الصيدلاني عن طريقة

تحفظ الدوائة التي تم تحدى ستمتها. هذه الإجراءات تساعد على حماية البيئة.

## محتويات العبوة ومعلومات أخرى

ما هي مكونات ديماكرون 60 ملغم، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير

المادة الفعالة

جهاز كل ح

المواد الأخرى

رسيليكاك الفر

اميديامي

ديمايكرون 0

عرضها 7 مل

حتوى العلب

خر تاريخ

المغذى،

جهاز،

### ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

ما هو الحال مع كافة الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يسبب آثارا جانبية، رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص.

الآن الجانبي الأكثر حدوثاً هو نقص السكر في الدم، لللاظع على الأعراض، والعلماء راجحون

لечение «السكري» وأسبابه،  
وتطور هذه الأعراض إذا لم يتم علاجها إلى نعاس، إغماء أو حتى إلى غيبوبة.

أ: كانت نوبة نقص سكر الدم حادة وطويلة، حتى لو لم تسيطر الملوثة عليها بتناول السكر،  
بحسب استدعاء الطبيب هو.

الحالات المرضية: حضرت أعراض متصلة ونادرة لسوء الوظيفة الكبدية مؤدية إلى إصفار في العينين وفي الجلد. فإذا بسببت بهذه الأعراض يجب أن تراجع طبيبك فوراً. وبشكل عام تختفي هذه الأعراض بمجرد التوقف عن العلاج طبسك هو الذي يدق، هفوة، العلاء.

أجل، إذا أضفت بهذا، توقف عن تناول ديماكرون 60 ملغم، حيث قابلة للكرس ومعدلة التحرير،  
أطلب مشورة طبية عاجلة وأخیر الطبيب أثنك تناول هذه الدواء.

نحوه حرارة مرتفعة.  
نقطيات دمومية:

أعراض مجرد التوقف عن تناول العلاج.  
**مطرادات هضمية:**

يميكرون 60 ملغ، حيث قابلة للكسر ومعدلة التحرير مع وجبة الطعام كما هو مفروض،  
نطريات نظرية: د. تأثير الرؤية لديك لفترة قصيرة وخاصة في بداية العلاج. هذه التأثيرات تحدث بسبب التبدلات

ما بالنسبة لمركبات السلفونيلوريا الأخرى، فقد لوحظت تأثيرات جانبية إضافية: تغيرات شديدة في درجة الحرارة، والآهات حساسية في جدار الأوعية الدموية، نقص المعدوي في الدم، أعراض مرضية، وتأثيرات على الأمعاء، مما يهدد الحياة لكن في بعض الحالات المفرطة.

الآباء أصوات يأثر جاذبية، فاتصل بطبعيك، أو الصيدلاني، وهذا يشمل أي آثار جانبية ممكّنة به ذكرها في هذه الشّارة. كما يذكر الآليّة عن التّأثيرات الجاذبية ممادة عن طريق نظام الآليّة  
وطوني، وبالإلاعنة عن التّأثيرات الجاذبية يذكر المعايير على توفير مزيد من المعلومات عن سلامة  
الدواء.

ك. كيفية حفظ ديميكرون 60 ملغم، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير؟

تستعمل هذا الدوا بعد انقضاء تاريخ الصلاحية المبين على العلبة وعلى الشريط البلاستيك بعد تاریخ انتهاء الصلاحیة هو آخر يوم من الشهر المذکور. EX.

تتخلص من الأدوية في مياه المجاري العامة أو مع قمامات المنزل. أسل الصيدلاني عن طريقة تخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها. هذه الإجراءات تساعد على حماية البيئة.

هي مكونات ديميكرون 60 ملغم، حيث قابلة للكسر ومعدلة التحرير  
الحادية الفضة

هي مكونات ديميكرون 60 ملغم، حيث قابلة للكسر ومعدلة التحرير

، المغذّيّوْم،  
عبوّة؟



Les Laboratoires Servier - France

سرفییہ - اُمّغرب

**SERVIER MAROC**   
100, ZG 100, B.P. 5011

BR. ABDELHADI BOUJTAI FR. 20180 CASABLANCA

# Docteur Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat

Diplôme d'Echographie Clinique  
de la Faculté de Montpellier (France)

الدكتور جمال بووهدن

احصادي في الطب الباطني

خريج كلية الطب بالرباط

حاصل على دبلوم التشخيص بالصدى

من جامعة مونبولي بفرنسا

Nador, le 09/03/23 الناظور، في

Nom du Malade : Ammar Benhadj است المريض

Jané GUP -  
- glycine - MBNHL  
- Histone -

Laboratoire Pasteur

Dr. Akarkach Abdellah  
Biologiste Médical  
103 Route Principale Yalla-Nador  
Tél: 0536 60 42 72 Fax: 0536 33 27 93  
CE: 00159988300072 ACCUEIL

Dr. Jamal BOUDHEN  
Spécialiste en Médecine Interne  
110, Rue Al Massira App. N°13  
2ème Etage NADOR Tél: 05 36 33 67 97

110، شارع المسيرة، شقة رقم 13 - الطابق الثاني (قبالة مقر البنك الشعبي) الهاتف : 05 36 33 67 97 - الناظور

110, Rue Al Massira, App. n° 13 - 2<sup>nd</sup> Etage (en face du siège de la Banque Populaire) - Tél: 05 36 33 67 97 - NADOR



# Laboratoire PASTEUR d'Analyses Médicales

## مختبر باستور للتحاليل الطبية

Dr. Abdellah AKARKACH

Pharmacien Biologiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles

Spécialiste en: Hématologie, Immunologie, Virologie, Bactériologie, Parasitologie

Immuno-Hématologie, Biochimie, Endocrinologie, Mycologie,

Spermologie, Biologie moléculaire, Toxicologie.

Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise!

Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020



**FACTURE N°: 182919**

NIF ..... : 87891226

CNSS ..... : 2147305

Registre commerce .. : 13118

INPE..... : 083000711

Nador le ..... : 03/10/2023

Nom et Prénom ... : Madame AMROUSSI YAMNA

Prescripteur .... : Dr. BOUDHEN JAMAL

Code Barre ..... :



Bilan :

SEC Dh 0,00+ IP1 Dh 0,00+ GLY B30+  
CHOL B30+ HBAC B100+

Montant Net ..... : 176,00 Dhs

Arrêtée la présente facture à la somme de:

Cent soixante seize Dh

Dr. Abdellah AKARKACH  
Biologiste

Dr. Abdellah AKARKACH  
Biologiste  
103 Route Principale N° 103  
Tel: 0536 60 42 72  
ICE: 001599883000072  
ACCUEIL N° 27.93



# Laboratoire PASTEUR d'Analyses Médicales

## مختبر باستور للتحاليل الطبية

Dr. Abdellah AKARKACH

Pharmacien Biogiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles

Spécialiste en: Hématologie, Immunologie, Virologie, Bactériologie, Parasitologie

Immuno-Hématologie, Biochimie, Endocrinologie, Mycologie,

Spermiologie, Biologie moléculaire, Toxicologie.



Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise!

Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020

Code Patient : 20615  
Prélèvement du : 03/10/2023  
Dossier édité le : 03/10/2023  
Né(e) le : 12/04/1954  
CIN..... : A802856



Madame AMROUSSI YAMNA

Référence : 031023 178

Dr. BOUDHEN JAMAL

Prélèvement Effectué au Laboratoire 03/10/2023 à 09h52

NB : Identité du patient non vérifiée

## BIOCHIMIE SANGUINE

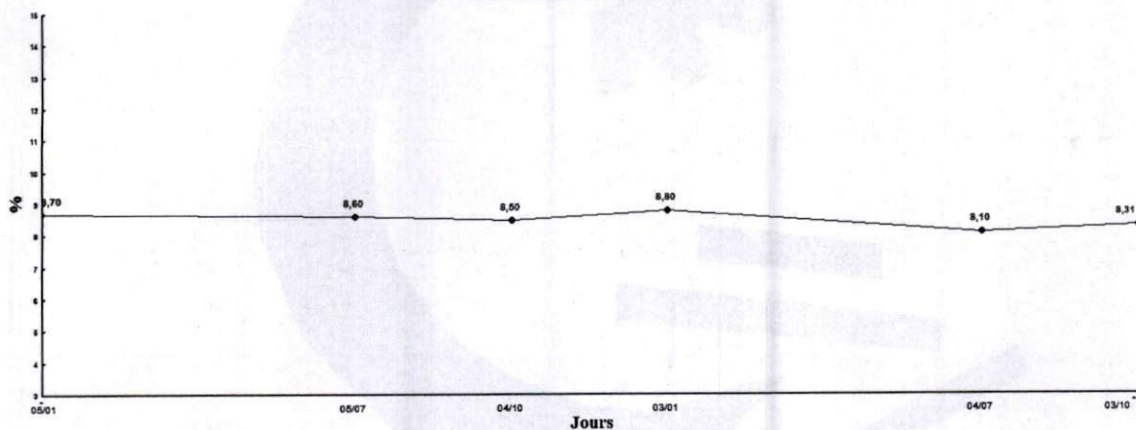
Architect Ci4100 Cobas pure Mindray

			Valeurs de référence	Antécédents
GLYCEMIE A JEUN	..... : 1,12	g/l	(0,70 à 1,10)	04/07/23 : 1.39
Hexokinase/G-6-PDH	Soit..... : 6,22	mmol/l	(3,88 à 6,12)	
CHOLESTEROL TOTAL	..... : 1,82	g/l	( < à 2,40 )	04/07/23 : 1.77
Enzymatique	Soit..... : 4,70	mmol/l	( < à 6,19 )	

HEMOGLOBINE GLYQUEE (HbA1C par HPLC sur automate HLC-723G11, GX TM A1c)

Résultat..... : 8,31 % HbA1c

### Graphe d'hémoglobine glyquée



### Critères d'interprétation des résultats d'HbA1c

% HbA1c Contrôle du taux de glucose

4-6 - Intervalle non diabétique

< 6.5 - Excellent équilibre glycémique (DNIN)

< 7 - Excellent équilibre glycémique (DID)

> 8 - Mauvais équilibre glycémique

NB: HPLC Technique de référence, mesure l'hémoglobine glyquée en donnant une valeur HbA1c standardisée en accord avec les recommandations NGSP/IFCC et de Laboratoire de Référence Européen (ERL)

Fin de compte rendu validé par Dr. Abdellah AKARKACH

Page: 1/1