

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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

M22- 0043138

☐ Maladie

☐ Dentaire

☒ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

7728

Société :

RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

FIRAS BOUCHAIB

Date de naissance :

31.07.1953

Adresse :

RES. FERDIAUS GH 15. IMM 83 APTT
N.1 RS CASABLANCA

Tél. :

06 76 92 81 95

Total des frais engagés :

464,00

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

23/09/2023

Nom et prénom du malade :

MOUSTAHSINE RABIA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Diabète

Affection longue durée ou chronique :

☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

2 Sept 2023
Pharmacie Naïma
INP-920445698
Dr. LAKHMIRI-TABET Naïjba
Médecine Générale
Oued Tiz Hay El Oudja
AV. d'Alger (Tolal) Casa Blanca 02
25 22 90 51
Dr. LAKHMIRI-TABET Naïjba
Médecine Générale
Oued Tiz Hay El Oudja- casa
Tel : 212 5 22 90 51 68

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la facture

23.09.23 202,00
25/09/23 259,00

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 Montant détaillé des Honoraires

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

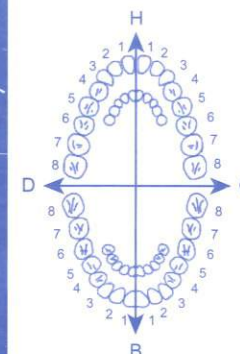
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



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 G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

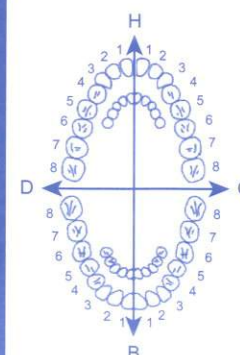
[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur LAKHMIRI-TABET Najiba

Médecine Générale

135, AV. Oued Ziz - Hay El Oulfa
(Derrière Station Total)
CASABLANCA 02

Tél. : Cab. : 212 522 905 168

ICE : 001621801000083



الدكتورة الخميري ثابت نجيبية

الطب العام

135, شارع واد زيز حي الأولفة
وراء محطة طوطال
الدار البيضاء 02

الهاتف : العيادة : 212 522 905 168

Casablanca, le 23 Sept 2023

pe nous lah sine
Reka.

92.10

Amarol. 3

= y h

X1 news

20.80 x 2

glucophage. 500

= y. 2.

68.30

Dorval fls.

= y la son

202,00

LAKHMIRI-TABET Najiba
Médecine Générale
135, AV. Oued Ziz - Hay El Oulfa
(Derrière Station Total)
Tél: 212 5 22 905 168



Amarel® 1 mg, 2mg, 3mg, 4mg

Glimépiride
Comprimé

SANOFI

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

AMAREL, comprimé est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

AMAREL, comprimé agit en augmentant la qualité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

Dans quels cas AMAREL, comprimé est-il utilisé ?

AMAREL, comprimé est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls le taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais AMAREL, comprimé et informez votre médecin :

- si vous êtes allergique (hypersensible) : au glimépiride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicament pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans AMAREL, comprimé (voir « Que contient AMAREL, comprimé ») ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
- en cas de coma diabétique ;
- si vous avez une maladie grave des reins ;
- si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL, comprimé.

Faites attention

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

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de tout autre forme de stress, informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL, comprimé.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL, comprimé chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

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

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;

- modification du régime alimentaire ;
- prise de pils d'AMAREL, comprimé que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains autres médicaments (voir « Prise d'autres médicaments ») ;
- si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment.

Les symptômes de l'hypoglycémie sont les suivants :

• faiblesse, troubles de la parole, vertiges, anxiété

intenses, et soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les régions voisines (angine de poitrine et troubles de rythme cardiaque).

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

Traitement de l'hypoglycémie :

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

Tests de laboratoire

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

Prise d'autres médicaments

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

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

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

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



somnolence, concentration, diminution des visuels et de la sensibilité, troubles sensitifs,

éruptions cutanées, peau muqueuse, douleurs, taches dans les régions voisines

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Metformine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02
GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. GLUCOPHAGE® aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de GLUCOPHAGE® à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. GLUCOPHAGE® est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à insuline ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec de l'insuline.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6
- si vous avez des problèmes hépatiques
- si vous souffrez d'une déshydratation sévère de la fonction rénale
- si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque agüe ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos 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 et/ou d'autres problèmes au foie et d'autres apports réduits en oxygène (il s'agit de ces situations).

Instructions supplémentaires

Arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® si vous présentez les symptômes suivants :

Les symptômes de l'acidose lactique sont :

• maux d'estomac (douleur)

• 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 devez arrêter et reprendre votre traitement par GLUCOPHAGE®.

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (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 hyperglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiques, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hyperglycémie, 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 et adolescents

Sans objet

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 devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez 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-adrénérgiques 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 crotizolinol et l'olaparib)

• autres médicaments utilisés pour traiter le diabète

GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez-éte enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hyperglycémie (comme les sulfamides

20/80

GLUCOPHAGE® 500 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 50.
GLUCOPHAGE® 850 mg, comprimé pelliculé - Boîtes de 30 et de 60.
GLUCOPHAGE® 1000 mg, comprimé pelliculé - Boîte de 30.
(Metformine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02
GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. GLUCOPHAGE® aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de GLUCOPHAGE® à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. GLUCOPHAGE® est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à insuline ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec de l'insuline.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6
- si vous avez des problèmes hépatiques
- si vous souffrez d'une déshydratation sévère de la fonction rénale
- si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle
- si vous avez perdu du poids (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu paraître des plaques d'affaiblissement. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos 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 et/ou d'autres problèmes au foie et d'autres apports réduits en oxygène (il s'agit de ces situations).

Instructions supplémentaires

Arrêt de prendre GLUCOPHAGE®

susceptible d'être associé à des vomissements sévères, de

de liquides que d'habit

supplémentaires.

Arrêt de prendre GLUCOPHAGE®

si vous présentez les sym

Les symptômes de l'acid

vomissements

maux d'estomac (doule

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'hyperglycémie (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 hypoglycémiques, 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 et adolescents

Sans objet

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-adrénérgiques 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 crotizolinol et l'olaparib)
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète

GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé avec de l'alcool

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides

20/80

DORNAT PLUS® est une combinaison unique de plusieurs extraits phytoactifs et de suppléments qui agissent principalement contre les troubles liés au stress et à l'insomnie de par leurs propriétés relaxantes et sédatives.

Grâce à leur synergie, les effets de chacun de ses composants sont optimisés afin d'améliorer la qualité du sommeil et traiter les différents effets liés au stress, à la nervosité et à l'insomnie tout en procurant le lendemain, un réveil de qualité.

La nouvelle formulation gélule
prise par voie orale facile

DORNAT PLUS®

A consommer de
préférence avant fin :
Lot N°:

68.30 DH
Lot: 2021A
Per: 09-2025

COMPOSITION

Extraits de Valériane, Eschscholzie
et Vitamine B6.

CONSEILS D'UTILISATION

- Difficultés d'endormissement
- Agitation, Nervosité.

- Adultes : 2 gélules le soir, à prendre avec un grand verre d'eau.
- Enfants plus de 8 ans : 1 gélule le soir, à prendre avec un grand verre d'eau.

TOLÉRANCE

DORNAT PLUS® ne provoque ni accoutumance ni dépendance.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Ne pas utiliser pendant la grossesse.

PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30 gélules et de 45 gélules.

Tenir hors de la portée des enfants.

Conserver le produit dans un lieu frais et sec, loin de toute source de chaleur.

Les compléments alimentaires ne doivent pas être utilisés comme substituts d'un régime alimentaire varié.

COMPLÉMENT ALIMENTAIRE, CE N'EST PAS UN MÉDICAMENT

Produit Fabriqué par **ESI srl**

Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY

www.esi.it

Importé et Distribué par **ESNAPHARM** - 7, Rue Abdelmajid Benjelloun
Maarif extension - Casablanca

SISTÈME DE GESTION QUALITÉ
CERTIFIÉ ISO 9001:2015
PAR CERTIQUALITY

Le :

25 Sept 2023

ORDONNANCE

148,00

Mr Nourshrine Rab

Bactospray



~~PHARMACIE JAMAÏCA~~
AL FIRDAOUS
Ensemble Immobilier
45, Imp. A 80 N° 1
Hay Hassani, Casablanca
Tel: 0522 03 30 25

88,00

- Suplin



2 cr

23,00

- Akat



7 b sur 7

AKHMIRI-TABET NAJIBA
Médecine Générale
135, Av. Oued Z'z Hay El Oulfa
(Dernière Section Total) Casablanca 09
Tél: 212 5 22 90 51 55

BACTOSPRAY

LOT: PF2301007
EXP: 01/2026
PPC: 148.00DH

125 ml

Distribué par :
Laboratoire ADDAX MAROC
Avenue Stendhal, RES BENBER
Casablanca - MAROC
www.addaxmaroc.com

T= 259,00



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- **Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.**
- **Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.**
- **Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.**
- **Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.**

Que contient cette notice ?

- 1) Qu'est-ce que SAPHIR® 1g/125mg et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2) Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SAPHIR® 1g/125mg ?
- 3) Comment prendre SAPHIR® 1g/125mg ?
- 4) Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5) Comment conserver SAPHIR® 1g/125mg ?
- 6) Informations supplémentaires.

1) QU'EST-CE QUE SAPHIR® 1G/125MG ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
SAPHIR® est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

SAPHIR® est utilisé chez l'adulte et chez les enfants pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

2) QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SAPHIR® 1G/125MG ?

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

Ne prenez jamais SAPHIR® 1g/125mg :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
Si vous prenez de l'allopiuride (en traitement de la goutte) avec SAPHIR®, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose de SAPHIR®.
Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec SAPHIR®, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

SAPHIR® peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).
SAPHIR® peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Aliments et boissons SAPHIR® 1g/125mg :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

SAPHIR® peut provoquer des effets indésirables dont les symptômes peuvent diminuer la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

Ce médicament contient du saccharose, du potassium et du sodium :

- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

- Ce médicament contient du potassium. À prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.

- Ce médicament contient du sodium. À prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

3) COMMENT PRENDRE SAPHIR® 1G/125MG ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Poseologie :

Adultes et enfants de 40 kg ou plus :

- Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour

- Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour

Enfants pesant moins de 40 kg :

Les sachets SAPHIR® 1g/125mg ne sont pas recommandés.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques :

En cas des problèmes rénaux, une réduction de la dose peut être nécessaire. Le médecin pourra vous prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

En cas des problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être réalisées afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

d'administration :

Avant la prise de SAPHIR®, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un verre d'eau.

Prenez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Arrosez les pilules de manière régulière au cours de la journée. Elles doivent être prises d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

Prenez pas SAPHIR® pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, allez de nouveau un médecin.

Si vous avez pris plus de SAPHIR® 1g/125mg que vous n'auriez dû :

En cas d'une quantité excessive de SAPHIR® peut entraîner des nausées, vomissements (ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin si possible. Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre SAPHIR® 1g/125mg :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Ne arrêtez de prendre SAPHIR® 1g/125mg :

Ne devez continuer de prendre SAPHIR® jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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. Ce médicament peut entraîner les effets indésirables mentionnés ci-dessous.

Réactions nécessitant une attention particulière :

- éruption cutanée,
- inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite) pouvant apparaître sous la forme de taches rouges ou violettes sur la peau, mais pouvant également toucher d'autres parties du corps,
- fièvre, douleurs articulaires, ganglions dans le cou, l'aisselle et l'aîne,

• gonflement, parfois du visage ou de la bouche (angio-œdème), difficultés respiratoires,

• malaise brutal avec chute de la pression artérielle.

Si vous présentez un de ces symptômes, contactez un médecin.

Arrêtez l'administration de SAPHIR®.

Inflammation du gros intestin :

Inflammation du gros intestin, entraînant une diarrhée aqueuse, mucus, des douleurs gastriques et/ou une fièvre.
Si vous présentez ces symptômes, demandez conseil le plus tôt à votre médecin.

Effets indésirables très fréquents :

Ils peuvent affecter plus d'une personne sur 10 :

• diarrhée

Effets indésirables fréquents :

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 10 :

• muguet (affection due à un champignon, le candida, qui se développe dans la bouche ou les plis cutanés),

• nausées, en particulier aux doses élevées.

Si vous présentez ces effets indésirables, administrez SAPHIR® à

• vomissements,

• diarrhée (chez les enfants).

Effets indésirables peu fréquents :

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 100 :

• éruption cutanée, démangeaisons,

• éruption cutanée en saillie avec démangeaisons (urticaire),

• indigestion,

• étourdissements,

• maux de tête.

Effets indésirables peu fréquents pouvant être mis en

analyses de sang

• augmentation de certaines substances (enzymes) produites par

Effets indésirables rares :

Ils peuvent affecter moins de 1 personne sur 1000 :

• éruption cutanée, pouvant former des cloques et ressemblant (points noirs centraux entourés d'une zone plus pâle, avec un

autour : érythème polymorphe).

Si vous remarquez un de ces symptômes, contactez un médecin.

Effets indésirables rares pouvant être mis en évidence par

• faible nombre de cellules participant à la coagulation sanguine

• faible nombre de globules blancs.

Autres effets indésirables

D'autres effets indésirables ont été observés chez un très petit nombre de patients, mais leur fréquence exacte est inconnue :

• réactions allergiques (voir ci-dessus),

• inflammation du gros intestin (voir ci-dessus),

• inflammation de la membrane protectrice entourant les cellules (gastro-entérite aseptique).

• réactions cutanées graves :

• éruption étendue avec cloques et desquamation de la peau, de la

bouche, du nez, des yeux et dans la région génitale (syndrome de

Stevens-Johnson), et une forme plus grave, responsable d'un décollement cutané de 30 % de la surface corporelle (syndrome de Lyell),

• éruption cutanée rouge étendue avec petites cloques contenant des

bulles ou exfoliation),

• éruption squameuse rouge avec masses sous la peau et des cloques

(exanthème),

• symptômes de type grippe accompagnés d'une éruption cutanée, de

ganglions enflés, et de résultats anormaux des tests sanguins (dont une augmentation

des globules blancs (leucopénie) et des enzymes hépatiques) (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS)).

Si vous présentez l'un de ces symptômes, contactez un médecin

immédiatement.

• inflammation du foie (hépatite),

• icteric, provoqué par une augmentation du taux sanguin de bilirubine (une substance

produite dans le foie), qui donne une coloration jaune à la peau et au blanc des yeux,

• inflammation des reins,

• prolongation du temps de coagulation du sang,

• hypercaltémie,

• convulsions (chez les personnes prenant des doses élevées de SAPHIR® ou ayant

des problèmes rénaux),

• langue noire pisseuse (glossophtie),

• coloration des dents (chez les enfants), généralement éliminée au brossage.

Effets indésirables pouvant être mis en évidence par les analyses de sang ou

d'urine :

• réduction importante du nombre de globules blancs,

• faible nombre de globules rouges (anémie hémolytique),

• cristaux dans les urines

Déclaration des effets secondaires :

Si vous remarquez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre

pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné

dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir

PPV: 88DH00
PER: 05-26
LOT: M 1550