

# 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

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

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

Optique **N84113**  Autres

Maladie

Dentaire

### Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : **0856** Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : **ZIDANI Abdellatif**

Date de naissance : **04/08/1949** à **CASABLANCA**

Adresse : **Rue 2 Ville 37 gr. W EL OULEMA CASABLANCA**

Tél. **06.61.10.13.85** Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : ..... / ..... / .....

Nom et prénom du malade : ..... Age : .....

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

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 : **CASABLANCA**

Le : **24/11/2023**

Signature de l'adhérent(e) :



#### **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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur                      | Date       | Montant de la Facture |
|---|------------|-----------------------|
| <i>'HARMONIE DU NIL<br/>Médicaments<br/>et cosmétiques'</i> | 26/11/2023 | 565,80                |

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

| Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue | Date | Désignation des Cœfficients | Montant des Honoraires |
|---|------|-----------------------------|------------------------|
|   |      |                             |                        |
|   |      |                             |                        |
|   |      |                             |                        |
|   |      |                             |                        |
|   |      |                             |                        |

#### AUXILIAIRES MEDICAUX

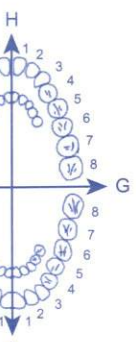
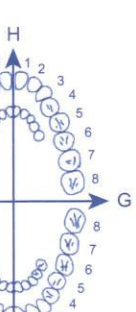
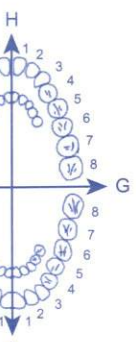
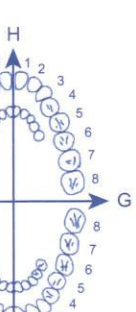
| Cachet et signature<br>du Praticien | Date des<br>Soins | Nombre |     |     |     | Montant détaillé<br>des Honoraires |
|-------------------------------------|-------------------|--------|-----|-----|-----|------------------------------------|
|                                     |                   | A M    | P C | I M | I V |                                    |
|                                     | .....             |        |     |     |     | .....                              |
|                                     | .....             |        |     |     |     | .....                              |
|                                     | .....             |        |     |     |     | .....                              |
|                                     | .....             |        |     |     |     | .....                              |
|                                     | .....             |        |     |     |     | .....                              |

#### **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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

| SOINS DENTAIRES  | Dents Traitées  | Nature des Soins                                       | Coefficient |                         |
|--|---|--|-------------|-------------------------|
|   |   |  |             | Coefficient des travaux |
|  |   |  |             | Montants des soins      |
|  |   |  |             | Début d'exécution       |
|  |   |  |             | Fin d'exécution         |
| O.D.F PROTHESES DENTAIRES  | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE   |  |             |                         |
|   | H<br>25533412<br>00000000<br>D<br>00000000<br>35533411  | G<br>21433552<br>00000000<br>G<br>00000000<br>11433553 | B           | Coefficient des travaux |
|  | <b>[Création, remont, adjonction]</b><br>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession |  |             | Montants des soins      |
|  |   |  |             | Date du devis           |
|  |   |  |             | Date de l'exécution     |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION**

PHARMACIE DU NIL  
HAY ELOULFA CASABLANCA  
PATENTE : 36004560  
PHONE : 0522900748  
ICE N° : 001644535000081

Le : 26/11/2023

PHARMACIE DU NIL  
HAY ELOULFA CASABLANCA

MLE 856.

## FACTURE

NOM : M<sup>r</sup> ZIDANI Abdelfatih

| PRODUITS   | NOMBRE | PU.    | TOTAL      |
|--|--------|--------|------------|
| Triates 5  | 4      | 122,10 | 488,40     |
| Ipradex 500  | 6      | 12,90  | 77,40      |
|  |        |        | T = 565,80 |
| III <sup>e</sup> à vie   |        |        |            |
| Arrête la présente facture à la somme<br>de cinq cent soixante cinq dirhams,<br>et 80 centimes |        |        |            |

PHARMACIE DU NIL  
HAY ELOULFA CASABLANCA



12,90

**IPRADIA LP 500 mg.**

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30

#### **IPRADIA LP 1000 ma**

Comprimé à libération prolongée Boîte de 30

#### **Metformine chlorhydrate**

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez 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. Voir rubrique effets indésirables.

#### **Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  3. Comment prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### **1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courrez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucré). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

**Ne présentez pas de symptômes évidents.** IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et aide à revenir à la façon normale dont votre corps utilise le glucose.

IPRADIA LP est associé à un poids corporel stable ou à une perte de poids modeste.

IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

Si l'une de ces situations survient, veuillez faire ce que votre médecin vous a recommandé. Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous souffrez d'insuffisance rénale, de déshydratation ou de vomissements.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?**

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :



- 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 vous avez moins de 18 ans.

**Avertissements et précautions**

**Risque d'acidose lactique**

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé fonctionnent par acidose lactique contrôlé, d'infection d'alcool, taires ci-dessous, affections médicales, apport réduit sévères, par exemple

Si l'une de ces symptômes persiste ou si vous souffrez de déshydratation, vomissements, exposition à la chaleur d'habitude. Arrêtez de prendre les instructions suivantes. Arrêtez de prendre les médicaments ou les symptômes de la maladie et entraînez un certain nombre de symptômes.

- Vomissement
  - Maux d'estomac
  - Crampes musculaires
  - Sensation gêante
  - Difficultés à dormir
  - Diminution de l'appétit

L'acidose lactique peut entraîner l'hôpitalisation.

Si vous devrez arrêter de prendre pendant un court moment, décidera du régime de traitement par la suite. Pendant votre convalescence, contrôlera votre tension fréquemment. Si s'est détériorée, Si vous avez risques de diabète, pas être entre de type 2.

Vous pouvez vous inquiéter. Vous devriez consulter un médecin vous faire examiner et vous faire recommander une alimentation équilibrée. N'arrêtez pas de prendre vos médicaments.

**Autres médicaments prolongée.**  
Si vous devez prendre un médicament contenant de l'acide ibuprofène ou du scanner, vous devrez attendre au moins 12 heures après le moment de l'administration de ce médicament pour prendre IPRADIA LP. Informez votre pharmacien ou votre médecin.



12,90

#### **IPRADIA LP 500 mg.**

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30

**IPRADIA LP 1000 ma.**

Comprimé à libération prolongée Boîte de 30

#### **Metformine chlorhydrate**

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez 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. Voir rubrique effets indésirables.

#### **Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  3. Comment prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### **1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

IIPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courrez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucré). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

**Ne présentez pas de symptômes avancés.** IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et aide à revenir à la façon normale dont votre corps utilise le glucose.

IPRADIA LP est associé à un poids corporel stable ou à une perte de poids modeste.  
IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

Si l'une de ces situations survient, veuillez faire ce que votre médecin vous a recommandé. Arrêtez de prendre le comprimé et vous souffrez d'insomnie, de déshydratation ou de vomissements.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?**

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;  
Une réaction allergique peut provoquer une éruption cutanée, des démangeaisons ou un essoufflement
  - Si vous avez des problèmes hépatiques ;
  - Si vous souffrez d'une détérioration 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 trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis 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 poumons 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 »)

Ci-dessous, une liste de symptômes qui peuvent entraîner une accélération de l'effacement ou entraîner un choc.

**Les symptômes :**

  - Vomissements
  - Maux d'estomac
  - Crampes musculaires
  - Sensation gêne
  - Difficultés à respirer
  - Diminution de la force
  - L'acidose lactique

Si vous deve...

...ez arrêté de prendre ce médicament pendant un certain temps, décidera du résultat de ce traitement par rapport à votre état de santé. Pendant votre traitement, votre médecin contrôlera votre état de santé fréquemment pour voir si vous êtes déterioré ou pas.

Si vous avez une infection, il n'est pas nécessaire d'arrêter le traitement. Vous pouvez toutefois vous inquiéter. Vous devriez voir votre médecin si vous mangez des aliments

- 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 vous avez moins de 18 ans.

**Avertissements et précautions**

**Risque d'acidose lactique**

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé fonctionnent par acidose lactique contrôlé, d'infection d'alcool, taires ci-dessous, affections médicales, apport réduit sévères, par exemple

Si l'une de ces symptômes persiste ou si vous souffrez de déshydratation, vomissements, exposition à la chaleur d'habitude. Arrêtez de prendre les instructions suivantes. Arrêtez de prendre les médicaments ou les symptômes de la maladie et entraînez un certain nombre de symptômes.

- Vomissement
  - Maux d'estomac
  - Crampes musculaires
  - Sensation gêante
  - Difficultés à dormir
  - Diminution de l'appétit

L'acidose lactique peut entraîner l'hôpitalisation.

Si vous devrez arrêter de prendre pendant un court moment, décidera du régime de traitement par la suite. Pendant votre convalescence, contrôlera votre tension fréquemment. Si elle s'est détériorée, Si vous avez risqué de ne pas être entre dans le type 2.

Vous pouvez vous inquiéter. Vous devriez consulter un médecin vous mangez des choses. N'arrêtez pas de consulter un médecin.

**Autres médicaments prolongée.**  
Si vous devez prendre un médicament contenant de l'acide acétylsalicylique (ASA), scanner, vous devrez attendre au moins 12 heures avant de prendre le prochain médicament de l'I.P.R.A.D.I.A. L.P. Informez votre pharmacien ou votre médecin si vous pourriez prendre ces deux médicaments ensemble.



12,90

#### **IPRADIA LP 500 mg.**

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30

**IPRADIA LP 1000 ma.**

**Comprimé à libération prolongée Boîte de 30**

#### **Metformine chlorhydrate**

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez 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. Voir rubrique effets indésirables.

#### **Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  3. Comment prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### **1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

IIPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courrez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucré). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

**Ne présentez pas de symptômes évidents.** IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et aide à revenir à la façon normale dont votre corps utilise le glucose.

IPRADIA LP est associé à un poids corporel stable ou à une perte de poids modeste.

IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

Si l'une de ces situations survient, veuillez faire ce que votre médecin vous a recommandé. Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous souffrez d'insuffisance rénale, de déshydratation ou de vomissements.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?**

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;  
Une réaction allergique peut provoquer une éruption cutanée, des démangeaisons ou un essoufflement
  - Si vous avez des problèmes hépatiques ;
  - Si vous souffrez d'une détérioration 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 trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis 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 poumons 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 entraîner un choc.

Les symptômes :

  - Vomissements
  - Maux d'estomac
  - Crampes musculaires
  - Sensation gêne
  - Difficultés à respirer
  - Diminution de la force
  - L'acidose lactique peut entraîner un coma dans l'hôpital.

Si vous deviez prendre ce médicament, arrêtez de prendre ce médicament pendant un court moment et décidez du régime alimentaire et du traitement par un diabétologue. Pendant ce temps, il pourra contrôlera votre taux de sucre fréquemment et déterminer si vous êtes déterioré ou non. Si vous avez perdu trop d'eau, pas être entrez dans une baignoire de type 2.

Vous pouvez également vous inquiéter. Vous devriez voir votre médecin si vous avez des symptômes de maladie. Mangez des aliments riches en glucides. N'ignez pas les aliments riches en glucides.

Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aigüe 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 vous avez moins de 18 ans.

**Avertissements et précautions**

**Risque d'acidose lactique**

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé fonctionnent par acidose lactique contrôlé, d'infection d'alcool, taires ci-dessous, affections médicales, apport réduit sévères, par exemple

Si l'une de ces symptômes persiste ou si vous souffrez de déshydratation, vomissements, exposition à la chaleur ou d'habitude. Arrêtez de prendre ce médicament et contactez votre médecin ou un centre de soins d'urgence. Les symptômes peuvent entraîner un choc.

- Vomissement
  - Maux d'estomac
  - Crampes musculaires
  - Sensation gêante
  - Difficultés à dormir
  - Diminution de l'appétit

L'acidose lactique peut entraîner l'hôpitalisation.

Si vous devrez arrêter de prendre pendant un court moment, décidera du régime de traitement par la suite. Pendant votre convalescence, contrôlera votre tension fréquemment. Si elle s'est détériorée, Si vous avez risqué de ne pas être entre dans le type 2.

Vous pouvez vous inquiéter. Vous devriez consulter un médecin vous faire examiner et vous faire recommander une alimentation équilibrée. N'arrêtez pas de prendre vos médicaments.

**Autres médicaments prolongée.**  
Si vous devez prendre un médicament contenant de l'acide ibuprofène ou du scanner, vous devrez attendre au moins 12 heures après le moment de l'administration de ce médicament pour prendre IPRADIA LP. Informez votre pharmacien ou votre médecin.



12,90

#### **IPRADIA LP 500 mg.**

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30

#### **IPRADIA LP 1000 ma**

Comprimé à libération prolongée Boîte de 30

#### **Metformine chlorhydrate**

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez 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. Voir rubrique effets indésirables.

#### **Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  3. Comment prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### **1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courrez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucré). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

**Ne présentez pas de symptômes évidents.** IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et aide à revenir à la façon normale dont votre corps utilise le glucose.

IPRADIA LP est associé à un poids corporel stable ou à une perte de poids modeste.  
IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

Si l'une de ces situations survient, veuillez faire ce que votre médecin vous a recommandé. Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous souffrez d'insuffisance rénale, de déshydratation ou de vomissements.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?**

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :



- 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 vous avez moins de 18 ans.

**Avertissements et précautions**

**Risque d'acidose lactique**

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé fonctionnent par acidose lactique contrôlé, d'infection d'alcool, taires ci-dessous, affections médicales, apport réduit sévères, par exemple

Si l'une de ces symptômes persiste ou si vous souffrez de déshydratation, vomissements, exposition à la chaleur d'habitude. Arrêtez de prendre les instructions suivantes. Arrêtez de prendre les médicaments ou les symptômes de la maladie et entraînez un certain nombre de symptômes.

- Vomissement
  - Maux d'estomac
  - Crampes musculaires
  - Sensation gêante
  - Difficultés à dormir
  - Diminution de l'appétit

L'acidose lactique peut entraîner l'hôpitalisation.

Si vous deviez arrêter de prendre pendant un court moment, décidera du résultat du traitement par la suite. Pendant votre suivi, nous contrôlerons votre tension fréquemment et si elle s'est détériorée, nous vous conseillerons de prendre à nouveau les médicaments de type 2.

Vous pouvez vous inquiéter. Vous devriez consulter un médecin vous mangez des fruits. N'arrêtez pas de prendre vos médicaments.

**Autres médicaments prolongée.**  
Si vous devez prendre un médicament contenant de l'acide ibuprofène ou du scanner, vous devrez attendre au moins 1 heure après le moment de l'administration de l'acide ibuprofène ou du scanner pour prendre l'IPRADIA LP. Informez votre pharmacien ou votre médecin si vous pourriez prendre ces médicaments ensemble.



12,90

**IPRADIA LP 500 mg.**

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30

**IPRADIA LP 1000 ma.**

Comprimé à libération prolongée Boîte de 30

#### **Metformine chlorhydrate**

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez 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. Voir rubrique effets indésirables.

#### **Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  3. Comment prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### **1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

IIPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courrez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucre). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

**Ne présentez pas de symptômes avancés.** IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et aide à revenir à la façon normale dont votre corps utilise le glucose.

IPRADIA LP est associé à un poids corporel stable ou à une perte de poids modeste.  
IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

Si l'une de ces situations survient, veuillez faire ce que votre médecin vous a recommandé. Arrêtez de prendre le comprimé et vous souffrez d'insomnie, de déshydratation ou de vomissements.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?**

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :



- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aigüe 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 vous avez moins de 18 ans.

**Avertissements et précautions**

**Risque d'acidose lactique**

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé fonctionnent par acidose lactique contrôlé, d'infection d'alcool, taires ci-dessous, affections médicales, apport réduit sévères, par exemple

Si l'une de ces symptômes persiste ou s'aggrave, consultez votre médecin. Arrêtez de prendre ce médicament si vous souffrez de déshydratation, de vomissements, d'exposition à la chaleur ou d'habitude. Suivez les instructions suivantes : Arrêtez de prendre ce médicin ou ces symptômes disparaissent. Si ces symptômes persistent ou s'aggravent, consultez un entraîneur ou un professionnel de la santé.

- Vomissement
  - Maux d'estomac
  - Crampes musculaires
  - Sensation gêante
  - Difficultés à uriner
  - Diminution de la libido

L'acidose lactique peut entraîner l'hôpitalisation.

Si vous devrez arrêter de prendre pendant un court moment, décidera du régime de traitement par la suite. Pendant votre convalescence, contrôlera votre tension fréquemment. Si s'est détériorée, Si vous avez risques de diabète, pas être entre de type 2.

Vous pouvez vous inquiéter. Vous devriez consulter un médecin vous faire examiner et vous faire recommander une alimentation équilibrée. Mangez des fruits et légumes, mais n'arrêtez pas de prendre vos médicaments.

**Autres médicaments prolongée.**  
Si vous devez prendre un médicament contenant de l'acide ibuprofène ou du scanner, vous devrez arrêter d'en prendre au moment de l'opération. Vous devrez arrêter d'en prendre au moins 10 jours avant l'opération. Informez votre chirurgien que vous pourriez prendre ce médicament.



12,90

#### **IPRADIA LP 500 mg.**

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30

#### **IPRADIA LP 1000 ma**

Comprimé à libération prolongée Boîte de 30

#### **Metformine chlorhydrate**

**Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez 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. Voir rubrique effets indésirables.

#### **Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  3. Comment prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### **1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

IIPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courrez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucré). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

**Ne présentez pas de symptômes évidents.** IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et aide à revenir à la façon normale dont votre corps utilise le glucose.

IPRADIA LP est associé à un poids corporel stable ou à une perte de poids modeste.  
IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

Si l'une de ces situations survient, veuillez faire ce que votre médecin vous a recommandé. Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous souffrez d'insuffisance rénale, de déshydratation, de nausées ou de vomissements.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée?**

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :



- 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 vous avez moins de 18 ans.

**Avertissements et précautions**

**Risque d'acidose lactique**

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé fonctionnent par acidose lactique contrôlé, d'infection d'alcool, taires ci-dessous, affections médicales, apport réduit sévères, par exemple

Si l'une de ces symptômes persiste ou si vous souffrez de déshydratation, vomissements, exposition à la chaleur ou d'habitude. Arrêtez de prendre ce médicament et contactez votre médecin ou un centre de soins d'urgence. Les symptômes peuvent entraîner un choc.

- Vomissement
  - Maux d'estomac
  - Crampes musculaires
  - Sensation gêante
  - Difficultés à dormir
  - Diminution de l'appétit

L'acidose lactique peut entraîner l'hôpitalisation.

Si vous devrez arrêter de prendre pendant un court moment, décidera du régime de traitement par la suite. Pendant votre convalescence, contrôlera votre tension fréquemment. Si elle s'est détériorée, Si vous avez risqué de ne pas être entre dans le type 2.

Vous pouvez vous inquiéter. Vous devriez consulter un médecin vous mangez des choses. N'arrêtez pas de consulter un médecin.

**Autres médicaments prolongée.**  
Si vous devez prendre un médicament contenant de l'acide acétylsalicylique (ASA), vous devrez attendre au moins 12 heures avant de prendre l'IPRADIA LP. Informez votre pharmacien ou votre médecin si vous pourriez prendre ces deux médicaments ensemble.

# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® 5 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril .....  
Excipients (communs) : hydroxypropylmé  
prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéa  
fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg  
TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg  
TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg  
TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avancée chez le patient diabétique.
- Début de néphropathie diabétique chez le patient diabétique.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose cérébral ou des dérèglements cardiovasculaires.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, utile dans l'infarctus du myocarde, utile dans l'infarctus du myocarde.

## CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® 5 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril .....  
Excipients (communs) : hydroxypropylmé  
prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéa  
fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg  
TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg  
TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg  
TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avancée chez le patient diabétique.
- Début de néphropathie diabétique chez le patient diabétique.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose cérébral ou des dérèglements cardiovasculaires.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, utile dans l'infarctus du myocarde, utile dans l'infarctus du myocarde.

## CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® 5 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril .....  
Excipients (communs) : hydroxypropylmé  
prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéa  
fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg  
TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg  
TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg  
TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avancée chez le patient diabétique.
- Début de néphropathie diabétique chez le patient diabétique.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose cérébral ou des dérives cardiovasculaires.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, utérin et cerveau.

## CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® 5 mg : Ramipril .....  
TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril .....  
Excipients (communs) : hydroxypropylmé  
prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéa  
fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg  
TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg  
TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg  
TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avancée chez le patient diabétique.
- Début de néphropathie diabétique chez le patient diabétique.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose cérébral ou des dérives cardiovasculaires.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, utérin et cerveau.

## CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de





DECLARATION DE MALADIE LONGUE DUREE :  
VALABLE UN AN

Code : PR2FR04

Version : 02

Date : 05/05/2023

- déjà déposée -

Partie réservée à l'adhérent (e) ou ayant droit

Nom et prénom :

ZIDANI Abdelfatih

Matricule :

0856

N° CIN :

B69933

Adresse :

Rue 2 Vallée 37 Groupement EL OULFA  
CASABLANCA

Bénéficiaire de soins :

Adhérent

Conjoint

Enfant

Partie réservée au médecin traitant

Je soussigne : Dr. FATIHI El Mustapha

Spécialité :

N° ICE : 001842645000073

N° INPE :

Néphrologue

Certifie que Mlle, Mme, M. :

ZIDANI Abdelfatih

Nécessitant un traitement d'une durée :

< 3 mois

Entre 3 et 6 mois

A vie

Arguments cliniques et résultats des examens complémentaires récents justifiant le diagnostic et traitement :

Vasculite ce Drift  
inflammation recent

Dont ci-joint ordonnance :

Traitement prescrit :

Triflazac - Gefenol 5  
500 mg 5x, 1 la giornal 2x.

Je déclare les informations ci-dessus sincères et véritables

Fait à :

le

Cachet et signature du médecin traitant

05/09/2023

En application de la loi 08-09 relative à la protection des données à caractère personnel, MUPRAS garantit la confidentialité des informations communiquées