

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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



## Déclaration de Maladie

M22- 1154713

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres 184113

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0856 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : ZIDANI Abdeljalil  
 Date de naissance : 04/08/1949 à Casablanca  
 Adresse : Rue 2 Villa 37 q. W ELLOULEA CASABLANCA  
 Tél. 0661101385 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) :


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

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24/11/2023	565,80

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

### AUXILIAIRES MEDICAUX

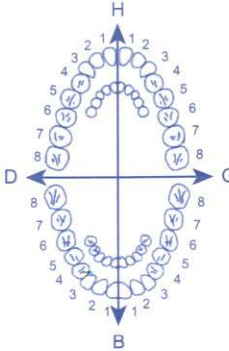
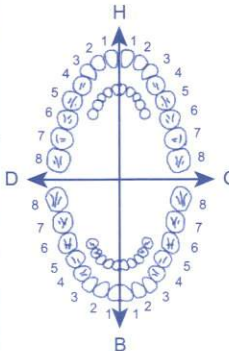
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>	
					MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
					DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> <b>H</b>            25533412 21433552            00000000 00000000  <b>D</b> </div> <div style="text-align: center;"> <b>G</b>            00000000 00000000            35533411 11433553  <b>B</b> </div> </div> <p><b>[Création, remont, adjonction]</b>            Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>	
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>	
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 : 24/11/2023

PHARMACIE DU NIL  
453 Bd. Dum-Rabii  
Casablanca

MLE 856.

## FACTURE

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

PRODUITS	NOMBRE	PU.	TOTAL
Triatec 5	4	12210	48840
Ipradex 500	6	1290	7740
			T= 56580
III <sup>e</sup> à Vie			
Arrivée la présente facture à la somme			
de cinq cent soixante cinq mille huit cents			
et 80 centimes			

PHARMACIE DU NIL  
453 Bd. Dum-Rabii  
Casablanca



## IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## Metformine chlorhydrate

**Veillez 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 courez 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 avant 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 stocker le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

12:30

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.

### 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 vomi 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 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

type 2 ne produisent pas pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une qui peut causer un certain me. Il est donc important édicament, même si vous

grave, appelé fonctionnent p acidose lactique contrôlé, d'infe tion d'alcool. taires ci-dess affections médi apport réduit sévères, par Si l'une de ces votre médecin Arrêtez de pre vous souffrez déshydratation vomissements exposition à d'habitude. instructions su Arrêtez de pre médecin ou p symptômes d entraîner un co Les symptômes • Vomissemen • Maux d'estom • Crampes mu • Sensation ge • Difficultés à • Diminution d L'acidose lacti l'hôpital. Si vous deve arrêtez de pre pendant un c décideira du r traitement par Pendant votr contrôlera votr fréquemment s'est détérioré Si vous avez p pas être entre de type 2. Vous pouvez v vous inquiète Vous devriez c médecin vous mangez des N'arrêtez pas médecin. Autres médi prolongée. Si vous deve contenant de scanner, vous moment de l' vous devrez a IPRADIA LP. Informez votr pourriez pren

## IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## Metformine chlorhydrate

**Veillez 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 courez 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 avant 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 stocker le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

12:30

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.

### 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 vomi 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 pousmons 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 vous avez moins de 18 ans.

#### Avertissements et précautions

##### Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

type 2 ne produisent pas pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une qui peut causer un certain me. Il est donc important édicament, même si vous

grave, appelé fonctionnent p acidose lactique contrôlé, d'infection d'alcool, c taires ci-dess affections médi apport réduit s sévères, par Si l'une de ces votre médecin Arrêtez de pre vous souffrez déshydratation vomissements exposition à d'habitude. instructions su Arrêtez de pre médecin ou p symptômes d entraîner un co Les symptômes • Vomissemen • Maux d'estom • Crampes mu • Sensation ge • Difficultés à • Diminution d L'acidose lacti l'hôpital. Si vous deve arrêtez de pre pendant un c décideira du r traitement par Pendant votr contrôlera votr fréquemment s'est détérioré Si vous avez p pas être entre de type 2. Vous pouvez v vous inquiète Vous devriez c médecin vous mangez des N'arrêtez pas médecin. Autres médi prolongée. Si vous deve contenant de scanner, vous moment de l' vous devrez a IPRADIA LP. Informez votr pourriez pren



## IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

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 courez 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 avant 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 stocker le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

12:30

ne présentez pas de symptômes évènements. 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.

### 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 vomi 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 pousmons 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 vous avez moins de 18 ans.

#### Avertissements et précautions

##### Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

type 2 ne produisent pas pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une qui peut causer un certain me. Il est donc important d'écouter votre médecin, même si vous

grave, appelé fonctionnent pas, l'acidose lactique, contrôlé, d'infection d'alcool, d'autres symptômes ci-dessous. Si l'une de ces affections médicales sévères, par exemple, Si l'une de ces affections médicales sévères, par exemple, Arrêtez de prendre ce médicament si vous souffrez de déshydratation, de vomissements, d'exposition à des températures élevées, d'habitudes, d'instructions sur la façon d'utiliser le médicament ou si vous présentez des symptômes d'acidose lactique. Les symptômes d'acidose lactique peuvent entraîner un coma. Les symptômes d'acidose lactique sont : • Vomissements • Maux d'estomac • Crampes musculaires • Sensation de chaleur • Difficultés à respirer • Diminution de la conscience • L'acidose lactique peut être fatale. Si vous devez arrêter de prendre ce médicament pendant un court laps de temps, consultez votre médecin. Pendant votre traitement, votre médecin contrôlera votre glycémie fréquemment. Si s'est détérioré, Si vous avez des symptômes, ne pas être entré de type 2. Vous pouvez vous sentir fatigué, vous inquiétez. Vous devriez consulter votre médecin si vous mangez des aliments gras. N'arrêtez pas de prendre ce médicament sans avis de votre médecin. Autres médicaments et IPRADIA LP : Si vous devez prendre d'autres médicaments, informez votre médecin. IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

## IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## Metformine chlorhydrate

**Veillez 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 courez 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 avant 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 stocker le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

12:30

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.

### 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 vomi 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 poux 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 vous avez moins de 18 ans.

### Avertissements et précautions

#### Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

type 2 ne produisent pas pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une qui peut causer un certain me. Il est donc important édicament, même si vous

grave, appelé fonctionnent p acidose lactique contrôlé, d'infe tion d'alcool, c taires ci-dess affections médi apport réduit s sévères, par Si l'une de ces votre médecin Arrêtez de pre vous souffrez déshydratation vomissements exposition à d'habitude. instructions su Arrêtez de pre médecin ou p symptômes d entraîner un co Les symptômes • Vomissemen • Maux d'estom • Crampes mu • Sensation ge • Difficultés à • Diminution d L'acidose lacti l'hôpital. Si vous deve arrêtez de pre pendant un c décideira du r traitement par Pendant votr contrôlera votr fréquemment s'est détérioré Si vous avez p pas être entre de type 2. Vous pouvez v vous inquiète Vous devriez c médecin vous mangez des N'arrêtez pas médecin. Autres médi prolongée. Si vous deve contenant de scanner, vous moment de l' vous devrez a IPRADIA LP Informez votr pourriez pren



## IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## Metformine chlorhydrate

**Veillez 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 courez 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 avant 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 stocker le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

12:30

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.

### 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 vomi 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 pousmons 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 vous avez moins de 18 ans.

#### Avertissements et précautions

##### Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

type 2 ne produisent pas pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une qui peut causer un certain me. Il est donc important édicament, même si vous

grave, appelé fonctionnent p acidose lactique contrôlé, d'infe tion d'alcool, c taires ci-dess affections médi apport réduit s sévères, par Si l'une de ces votre médecin Arrêtez de pre vous souffrez déshydratation vomissements exposition à d'habitude. instructions su Arrêtez de pre médecin ou p symptômes d entraîner un co Les symptômes • Vomissemen • Maux d'estom • Crampes mu • Sensation ge • Difficultés à • Diminution d L'acidose lacti l'hôpital. Si vous deve arrêtez de pre pendant un c décideira du r traitement par Pendant votr contrôlera votr fréquemment s'est détérioré Si vous avez p pas être entre de type 2. Vous pouvez v vous inquiète Vous devriez c médecin vous mangez des N'arrêtez pas médecin. Autres médi prolongée. Si vous deve contenant de scanner, vous moment de l' vous devrez a IPRADIA LP Informez votr pourriez pren



## IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## Metformine chlorhydrate

**Veillez 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 courez 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 avant 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 stocker le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

12:30

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.

### 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 vomi 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 poux 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 vous avez moins de 18 ans.

### Avertissements et précautions

#### Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

type 2 ne produisent pas pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une qui peut causer un certain me. Il est donc important édicament, même si vous

grave, appelé fonctionnent p acidose lactique contrôlé, d'infe tion d'alcool. taires ci-dess affections médi apport réduit sévères, par Si l'une de ces votre médecin Arrêtez de pre vous souffrez déshydratation vomissements exposition à d'habitude. instructions su Arrêtez de pre médecin ou p symptômes d entraîner un co Les symptômes • Vomissemen • Maux d'estom • Crampes mu • Sensation ge • Difficultés à • Diminution d L'acidose lacti l'hôpital. Si vous deve arrêtez de pre pendant un c décideira du r traitement par Pendant votr contrôlera votr fréquemment s'est détérioré Si vous avez p pas être entre de type 2. Vous pouvez v vous inquiète Vous devriez c médecin vous mangez des N'arrêtez pas médecin. Autres médi prolongée. Si vous deve contenant de scanner, vous moment de l' vous devrez a IPRADIA LP. Informez votr pourriez pren

# 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 PRESENTAT

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,2

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg,

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffi  
aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste av
- Début de néphropathie diabétique chez  
du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose  
type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire  
cérébral ou des décès cardiovasculaires.

## CONTRE-INDICATIONS

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

g/comprimé.  
g/comprimé.  
g/comprimé.  
g/comprimé.  
on de mais  
um, oxyde de  
TEC® 5 mg).

e 15 et 30.

après la phase

ant de diabète

ans diabète de  
accident vasculaire

122,10





# 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 PRESENTAT

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,2

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg,

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffi  
aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste av
- Début de néphropathie diabétique chez  
du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose  
type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire  
cérébral ou des décès cardiovasculaires.

## CONTRE-INDICATIONS

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

g/comprimé.  
g/comprimé.  
g/comprimé.  
g/comprimé.  
on de mais  
um, oxyde de  
TEC® 5 mg).

e 15 et 30.

après la phase

ant de diabète

ans diabète de  
accident vasculaire

122,10



# TRIA TEC®

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

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril

TRIA TEC® 5 mg : Ramipril

TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril

Excipients (communs) : hydroxypropylmé  
prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéa  
fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde de

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTAT

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,2

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg,

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffi  
aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste av
- Début de néphropathie diabétique chez  
du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose  
type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'occlusion  
cérébral ou des décès cardiovasculaires.

## CONTRE-INDICATIONS

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

g/comprimé.  
g/comprimé.  
g/comprimé.  
g/comprimé.  
on de mais  
um, oxyde de  
TEC® 5 mg).

e 15 et 30.

après la phase

ant de diabète

ans diabète de  
ent vasculaire

122,10





# TRIA TEC®

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

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril

TRIA TEC® 5 mg : Ramipril

TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril

Excipients (communs) : hydroxypropylmé  
prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéa  
fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde de

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTAT

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,2

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg,

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffi  
aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste av
- Début de néphropathie diabétique chez  
du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose  
type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, des accidents vasculaire  
cérébral ou des décès cardiovasculaires.

## CONTRE-INDICATIONS

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



g/comprimé.  
g/comprimé.  
g/comprimé.  
g/comprimé.  
on de mais  
um, oxyde de  
TEC® 5 mg).

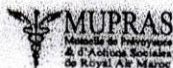
e 15 et 30.

après la phase

ant de diabète

ans diabète de  
accident vasculaire





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 Abdelatif

Matricule :

0856

N° CIN :

B69933

Adresse :

Rue 2 villa 37 groupe W EL OULFA  
CASABLANCA

Bénéficiaire de soins : ☒ Adhérent

☐ Conjoint

☐ Enfant

Partie réservée au médecin traitant

Je soussigne :

Dr. FATHI El Mustapha

Spécialité :

Néphrologie

N° ICE :

001842645000078

N° INPE :

Certifie que Mlle, Mme, M. :

ZIDANI Abdelatif

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 :

- Vasculaire à l'AVC  
- insuffisance rénale

Dont ci-joint ordonnance :

Traitement prescrit :

Trinital - Cortisol  
Spray 2x 5ml, Magnésium 2x

Je déclare les informations ci-dessus sincères et véritables

Fait à :

Casablanca

le :

05/05/2023

Cachet et signature du médecin traitant

05/05/2023

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