

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

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1060

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : MAKHLOUKI AHMED

Date de naissance : 1 - 1 - 1950

Adresse : Hay Douma 66. Rue 10. N° 41 S/M

Tél : 06 41 61 0834

Total des frais engagés : 808 Dhs Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. OUDRHIRI NAIMA
Expert Assermentation
Derb Inani, Rue 29 N° 13
Casablanca Tel : 0522 62 62 35

Date de consultation : 20/04/2014

Nom et prénom du malade : MAKHLOUKI AHMED

Age :

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Diabète

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC

Pathologie : Diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Diabète

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

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare

avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) : DS

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
26/01/2024	1	11000		<i>DRPHIR NAMA</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE DOUAMA</i> 26, Bd. Annadha Hay Douma Casablanca Tel: 05 22 70 26 46 N	26.01.24	658,70

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	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	25533412 21433552 00000000 00000000	G	
	D	00000000 00000000 35533411 11433553	B	MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Naïma OUDRHIRI

MEDECINE GENERALE

Médecin Assermenté

Expert près les Tribunaux

الدكتورة نعيمة وعيري

الطب العام

طبيبة محلفة

خبيرة لدى المحاكم

Casablanca. le 26.01.2084 الدار البيضاء في

Mr HAKIM LAFIFI Alouf

850,00x2

11 I'm not here

PHARMACIE DOUMA

22, Bd. Annahda Hay Douma

Sidi Moumen - Casablanca

Tél.: 0522 70 26 46 N



100 t moh

138,00x2

21.01.2023

100 t le 22

100



Ref des

1889



02 02 2023

31 Riad el Oud

25,00

417 t mohu



100 t 22

Dr. OUDRHIRI NAIMA
Expert Assermenté
Derb Inani, Rue 29 N°3
Casablanca Tel: 0522 62 02 46

درب العناني زنقة 29 رقم 3 الحسيمة - الدار البيضاء - الهاتف: 0522.62.02.35

TRIBUTINE®

Trimébutine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

PRÉSENTATION

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250 ml.

TRIBUTINE® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIBUTINE® 150 mg gélule, boîte de 20.

COMPOSITION

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIBUTINE® 150 mg sachets	Trimébutine base.....150 mg par sachet	q.s.p. 1 sachet
TRIBUTINE® 150 mg gélule	Trimébutine maléate.....150 mg par gélule	q.s.p. 1 gélule

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIBUTINE® :

- Chez l'enfant de moins de 2 ans.
- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde en cas de :

LIST
TRIB
TRIB
sac

PO
Po
DA
TR
CF
E
Li

LOT : 5173
PER : 07 - 28
P.P.V : 24 DH 50

TRIBUTINE® 0,787% granulés

Adultes :

1 cuillère à soupe, 3 fois par jour, au cours des principaux repas. Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour
- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café trois fois par jour.

Modes et voies d'administration

TRIBUTINE® 150 mg, gélule et sachets :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau. Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable

Voie orale.

PRÉPARATION DE LA SUSPENSION BUVABLE INSTANTANÉE

- Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.
- Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.
- La suspension est prête à l'emploi
- Il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIBUTINE® que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

PIASCLEDINE® 300 mg, gélule

* Insaponifiables d'avocat et de soja *

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?

Si vous avez
que vous n'a

Les surdosag
ou exacerber
ou hépatique
PIASCLEDINE
consultez im
pharmacien.

3

PPV 188.00 DH
LABORATOIRES SOTHEMA
EXPANSIENCE®
LABORATOIRES

Si vous oubliez de prendre PIASCLEDINE 300 mg

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante du médicament comme prévu.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des nausées.

Effets indésirables graves possibles :

Contacter le laboratoire si vous avez des médi

PREZAR® 100 mg

rtan

Compr

P V 1330H10
P E R 09/26
L O T M3068

d'utiliser ce médicament.

demandez plus d'informations.

le donnez jamais à quelqu'un.

remarquez un effet indésirable.

INFORMATIONS MEDICALES :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE.

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, stéarate de sodium type A, opadry II OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notable : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de l'angiotensine II dans les vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients avec une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une protéinurie $\geq 0,5\text{g/jour}$ (présence d'une quantité anormale de protéines dans les examens biologiques).
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC: médicaments antihypertenseurs) ne suffit pas. La fonction cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche, le comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQU

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de la pression artérielle que vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre état de santé.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité et l'efficacité n'ont pas été établies dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Il est important de suivre la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs, les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose est augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan peut être recommandée.



PREZAR® 100 mg

rtan

Compr

P V 1330H10
P E R 09/26
L O T M3068

d'utiliser ce médicament.

demandez plus d'informations.

le donnez jamais à quelqu'un.

remarquez un effet indésirable.

INFORMATIONS MEDICALES :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE.

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégalatinisé, stéarate de sodium type A, opadry II OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notable : Lactose

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de l'angiotensine II dans les vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients avec une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une protéinurie $\geq 0,5\text{g/jour}$ (présence d'une quantité anormale de protéines dans les examens biologiques).
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC: médicaments antihypertenseurs) ne suffit pas. La fonction cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche, le comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQU

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de la pression artérielle que vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre état de santé.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité et l'efficacité n'ont pas été établies dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Il est important de suivre la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs, les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose est augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan peut être recommandée.



LOT 2300001

EXP 01/2025

PPV 05/00

et d'utiliser ce important pour

me, demandez plus

étre.

els, adressez-vous à

z un médecin.

entionnés dans cette

s comme étant grave,
m.

des difficultés à les reconnaître,

• Si vous répondez par l'AFIFR
informez-en votre médecin, phar-

- Etes-vous récemment tombé m-

- Avez-vous des problèmes réna-

- Faites-vous davantage d'exerci-

• Vos besoins en insuline pour-

• Si vous envisagez de vous ren-

médecin, pharmacien ou infirmier
contraindre à modifier vos heures
heures habituelles.

• Certains patients avec un d-

cardiaque ou un antécédent d'acc-

avec la pioglitazone et l'insuline.

Informez votre médecin le plus t-

d'insuffisance cardiaque tels que

l'augmentation rapide de poids ou

Modifications cutanées au site d'

Il faut effectuer une rotation de

modifications cutanées telles que

risque de ne pas agir correctement

présentant des grosses tumeurs (voir

le médecin si vous injectez actuelle-

grosses tumeurs avant de commencer à

peut vous demander de contrôler

vos doses d'insuline ou celle de

Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récem-

médicament obtenu sans ordonnance

pharmacien.

Vos besoins en insuline peuvent

traitements ci-dessous : corti-

hormones thyroïdiennes, hypogly-

diabète), acide acétylsalicylique,

octréotide, lanréotide, bêta 2 stim-

ou terbutaline), bêtabloquants,

(inhibiteurs de la monoamine o-

l'enzyme de conversion de l'ang-

enalapril) ou antagonistes des ré-

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous

planifiez une grossesse, demandez

au pharmacien avant de prendre tout

Les besoins en insuline diminuent

mois de grossesse et augmentent

allaitez, l'administration de votre

que votre régime alimentaire.

Conduite de véhicules et utilisation

Vos capacités de concentration et

d'hypoglycémie (abaissement du

peut penser dans toutes les situations

danger ou celles d'autres personnes

l'utilisation de machines. Vous

infirmière sur vos capacités à con-

- de fréquents épisodes d'hypogly-

- des symptômes annonciateurs d'

1. QU'EST-CE QU'INSULET ET DANS QU'EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Antidiabétique : Insuline humaine.

INSULET contient l'insuline humaine, et est utilisée pour le traitement du diabète. Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le niveau de glucose dans votre sang (glycémie). INSULET assure un contrôle du glucose à long terme. L'action d'INSULET NPH et INSULET MIX 30 est prolongée par la présence du sulfate de protamine dans la suspension. INSULET MIX 30 : Il s'agit d'une suspension pré-mélangée d'insuline rapide et d'insuline à action prolongée. INSULET RAPIDE est une préparation d'insuline d'action rapide.

• INSULET NPH : Votre médecin peut vous prescrire INSULET NPH ainsi qu'une insuline d'action rapide.

• INSULET MIX 30 : Votre médecin peut vous prescrire INSULET MIX 30 ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée.

• INSULET RAPIDE : Votre médecin peut vous prescrire INSULET RAPIDE ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée.

Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sauf sur prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline. Chaque type d'insuline a une couleur différente sur la boîte et le flacon ce qui vous permettra de les différencier facilement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER INSULET ?

N'utilisez jamais INSULET :

• Si vous estimatez qu'une hypoglycémie (abaissement du niveau de sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice comment prendre en charge une hypoglycémie légère (voir paragraphe A à la rubrique 4).

• si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline humaine ou à l'un des autres composants contenus dans INSULET (voir rubrique 6).

Faites attention avec INSULET :

• Si votre glycémie est bien contrôlée par votre insuline actuelle, vous pourriez ne pas ressentir les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie. Ces symptômes sont énumérés ultérieurement dans cette notice. Réfléchissez soigneusement à l'heure à laquelle vous prendrez vos repas, à la fréquence et à l'intensité de vos exercices physiques. Vous devrez également étroitement surveiller les niveaux de sucre dans votre sang grâce à des tests fréquents de votre glycémie.

• Quelques patients ayant présenté des hypoglycémies (abaissement du niveau de sucre dans le sang) après passage d'une insuline animale à une insuline humaine ont rapporté que les symptômes annonciateurs d'hypoglycémie étaient moins prononcés ou différents de ceux provoqués par une insuline animale. En cas d'hypoglycémies fréquentes ou si vous avez

LOT 2300001

EXP 01/2025

PPV 05/00

et d'utiliser ce important pour

me, demandez plus

étre.

els, adressez-vous à

z un médecin.

entionnés dans cette

s comme étant grave,
m.

des difficultés à les reconnaître,

• Si vous répondez par l'AFIFR
informez-en votre médecin, phar-

- Etes-vous récemment tombé m-

- Avez-vous des problèmes réna-

- Faites-vous davantage d'exerci-

• Vos besoins en insuline pour-

• Si vous envisagez de vous ren-

médecin, pharmacien ou infirmier
contraindre à modifier vos heures
heures habituelles.

• Certains patients avec un d-

cardiaque ou un antécédent d'acc-

avec la pioglitazone et l'insuline.

Informez votre médecin le plus t-

d'insuffisance cardiaque tels que

l'augmentation rapide de poids ou

Modifications cutanées au site d'

Il faut effectuer une rotation

modifications cutanées telles que

risque de ne pas agir correctement

présentant des grosses tumeurs (voir

le médecin si vous injectez actuelle-

grosses tumeurs avant de commencer à

peut vous demander de contrôler

vos doses d'insuline ou celle de

Utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récem-

médicament obtenu sans ordonnance

pharmacien.

Vos besoins en insuline peuvent

traitements ci-dessous : cor-

hormones thyroïdiennes, hypogly-

diabète), acide acétylsalicylique

octréotide, lanréotide, bêta 2 stim-

ou terbutaline), bêtabloquants,

(inhibiteurs de la monoamine o-

l'enzyme de conversion de l'ang-

enalapril) ou antagonistes des ré-

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous

planifiez une grossesse, demandez

au pharmacien avant de prendre tout

Les besoins en insuline diminuent

mois de grossesse et augmentent

allaitez, l'administration de votre

que votre régime alimentaire.

Conduite de véhicules et utilisation

Vos capacités de concentration et

d'hypoglycémie (abaissement du

peut penser dans toutes les situations

danger ou celles d'autres personnes

l'utilisation de machines. Vous

infirmière sur vos capacités à con-

- de fréquents épisodes d'hypogly-

- des symptômes annonciateurs d'

1. QU'EST-CE QU'INSULET ET DANS QU'EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Antidiabétique : Insuline humaine.

INSULET contient l'insuline humaine, et est utilisée pour le traitement du diabète. Vous êtes diabétique lorsque votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline pour réguler le niveau de glucose dans votre sang (glycémie). INSULET assure un contrôle du glucose à long terme. L'action d'INSULET NPH et INSULET MIX 30 est prolongée par la présence du sulfate de protamine dans la suspension. INSULET MIX 30 : Il s'agit d'une suspension pré-mélangée d'insuline rapide et d'insuline à action prolongée. INSULET RAPIDE est une préparation d'insuline d'action rapide.

• INSULET NPH : Votre médecin peut vous prescrire INSULET NPH ainsi qu'une insuline d'action rapide.

• INSULET MIX 30 : Votre médecin peut vous prescrire INSULET MIX 30 ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée.

• INSULET RAPIDE : Votre médecin peut vous prescrire INSULET RAPIDE ainsi qu'une insuline d'action plus prolongée.

Une notice spécifique accompagne cette autre insuline. Ne changez pas d'insuline sauf sur prescription de votre médecin. Observez la plus grande prudence si vous changez d'insuline. Chaque type d'insuline a une couleur différente sur la boîte et le flacon ce qui vous permettra de les différencier facilement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER INSULET ?

N'utilisez jamais INSULET :

• Si vous estimatez qu'une hypoglycémie (abaissement du niveau de sucre dans le sang) est imminente. Il est indiqué plus loin dans cette notice comment prendre en charge une hypoglycémie légère (voir paragraphe A à la rubrique 4).

• si vous êtes allergique (hypersensible) à l'insuline humaine ou à l'un des autres composants contenus dans INSULET (voir rubrique 6).

Faites attention avec INSULET :

• Si votre glycémie est bien contrôlée par votre insuline actuelle, vous pourriez ne pas ressentir les symptômes annonciateurs de l'hypoglycémie.

Ces symptômes sont énumérés ultérieurement dans cette notice. Réfléchissez soigneusement à l'heure à laquelle vous prendrez vos repas, à la fréquence et à l'intensité de vos exercices physiques. Vous devrez également étroitement surveiller les niveaux de sucre dans votre sang grâce à des tests fréquents de votre glycémie.

• Quelques patients ayant présenté des hypoglycémies (abaissement du niveau de sucre dans le sang) après passage d'une insuline animale à une insuline humaine ont rapporté que les symptômes annonciateurs d'hypoglycémie étaient moins prononcés ou différents de ceux provoqués par une insuline animale. En cas d'hypoglycémies fréquentes ou si vous avez