

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

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



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

Déclaration de Mal

N° W21-811661

2006 93

☐ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : *Com*

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : *02/02/2024*

Nom et prénom du malade : *Mr*

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint

Nature de la maladie : *Chilab Malika*

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 au médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le :

Signature de l'adhérent(e) :



Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° W21-811661


Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.

Matricule :


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
02/02/2024	B. Bleu	1	Q. AT	INP : 08 MG 3720
05/02/2024	C	1	250,00	Dr. ELI... Bd. Youssouf Ibn Tachfine, 75-05 36 71 / 77 75 - 05


EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	05/02/24	156 87 =

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	07/04/14	Bleue	14000

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	PC	IM	IV	
						

VOLET ADHERENT

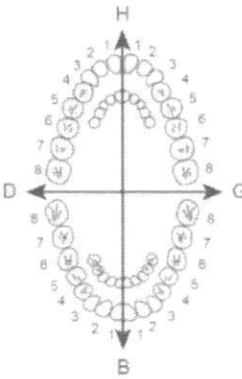
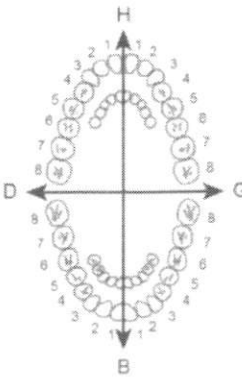
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi qu

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <table><tr><td></td><td></td><td></td><td></td></tr></table>																																																																																					
					COEFFICIENT DES TRAVAUX																																																																																					
					MONTANTS DES SOINS																																																																																					
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX																																																																																					
<table><tr><td colspan="6"></td><td>H</td><td colspan="6"></td></tr><tr><td colspan="3">25533412</td><td colspan="3"> </td><td colspan="3">21433552</td><td colspan="3"></td></tr><tr><td colspan="3">00000000</td><td colspan="3"> </td><td colspan="3">00000000</td><td colspan="3"></td></tr><tr><td>D</td><td colspan="3">-----</td><td colspan="3"> </td><td colspan="3">G</td><td colspan="3"></td></tr><tr><td colspan="3">00000000</td><td colspan="3"> </td><td colspan="3">00000000</td><td colspan="3"></td></tr><tr><td colspan="3">35533411</td><td colspan="3"> </td><td colspan="3">11433553</td><td colspan="3"></td></tr><tr><td colspan="6"></td><td>B</td><td colspan="6"></td></tr></table>									H							25533412						21433552						00000000						00000000						D	-----						G						00000000						00000000						35533411						11433553												B							MONTANTS DES SOINS
						H																																																																																				
25533412						21433552																																																																																				
00000000						00000000																																																																																				
D	-----						G																																																																																			
00000000						00000000																																																																																				
35533411						11433553																																																																																				
						B																																																																																				
(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS																																																																																							
			DATE DE L'EXECUTION																																																																																							



CABINET EL MEKKAOUI
Endocrinologie & Diabétologie

الدكتورة المكاوي صفاء

Docteur ELMEKKAOUI Safae

أخصائية في أمراض الغدد و السكري و أمراض الأيض
Spécialiste en endocrinologie, diabétologie
et maladies métaboliques

وجدة في: 05/02/2024
Oujda Le:

Chihab

Malika

6000 x 3 = 18000

- Odeia 3000

1/2 cistui, 1/2 le soir avant

2000 3000

- Jament 20/10000

18770 x 3 = 56310 1/2 midi, 1/2 le soir 3000

- ulonic 8000

1/2 le soir 3000

3670 x 3 = 11010

- Kandegic 7000

7970 1/2 midi 3000

- Azix 2000

3290 x 2 = 6580 1/2 midi 3000

- Dogetatil 2000



081163727

شارع يوسف بن تاشفين، إقامة بن تاشفين رقم 5، الطابق الأول شقة رقم 7 - وجدة
Boulevard Youssef ibn Tachfine, N°5 Résidence ibn Tachfine, 1er étage N°7 - Oujda

Tél: 05 36 70 77 75

$$29400 \times 2 = 58800$$

- Coveram 10 ug / 10 ug

100 lecture 3000

156870

Dr. DUC-THI
Bà Rịa - Vũng Tàu
Tel: 36 70 77 75 - Outha



ODIA® 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimés.
Glimépiride

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines
fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez y avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leur maladie est identique à la vôtre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable non mentionné dans ce prospect.
- Voir rubrique 4.

Que contient cette notice

1. QU'EST-CE QUE ODA, QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INDICATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODA ?
3. COMMENT PRENDRE ODA ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODA, comprimé ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques
excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC :
A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

Ne prenez jamais ODIA :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonamides (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

Odia ୨ ମାସ

30 comprimés

30 comprimés
AMM N° 242/19/DMP/21/NRQDNM



6 118000 022077

LOT

LVI

EXP

2000

PPV

220973 1

04 2025

60.90

porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

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

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

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

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

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas pendant la période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous «Autres médicaments et ODIA») ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des

Notice : Information de l'utilisateur

ODIA[®] 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.
Glimépiride

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si 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 ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ?
2. QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
5. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
6. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
7. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

Ne prenez jamais ODIA :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

des situations évoquées ci-dessous) ;

Si vous avez une maladie grave du foie.

Odia 3 mg

30 comprimés

AMM N° 242/19/DMP/21/NRQDNM



6 118000 022077

LOT
EXP
PPV

220973 1
04 2025
60.00

porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

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

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

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

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

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas pendant la période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous «Autres médicaments et ODIA») ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des

Notice : Information de l'utilisateur

ODIA[®] 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.
Glimépiride

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si 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 ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ?
2. QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA ?
4. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
5. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?
6. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
7. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

Ne prenez jamais ODIA :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

des situations évoquées ci-dessous) ;

Précautions

Avant de prendre ODIA, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ne prenez ODIA si :

- Vous avez une blessure, d'une infection grave, d'une infection avec fièvre, d'une infection avec une autre forme de stress.
- Vous avez subi un changement de régime alimentaire de votre traitement.

Odia 3 mg

30 comprimés

AMM N° 242/19/DMP/21/NRQDNM



6 118000 022077

LOT
EXP
PPV

220973 1
04 2025
60.00

porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

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

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

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

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

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas pendant la période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous «Autres médicaments et ODIA») ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des

U

1. DENOMINATION

ULORIC 40 mg, comprimés
ULORIC 80 mg, comprimés (Fébusxostat)

Formes/Présentation
ULORIC 40 mg, comprimés
ULORIC 80 mg, comprimés

2. CONTENU

Boîte de 30 comprimés
Boîte de 60 comprimés
Boîte de 90 comprimés
Boîte de 120 comprimés

Pour utilisation

Fébusxostat

Excipients à effet notoire :

PPV
187DH70



ULORIC 80 mg
30 comprimés pelliculés

LOT 1149282
MFG 07 2023
EXP 07 2025
SN FLBYO4U4374MKB



- Envie impétueuse d'uriner
 - Modification ou interruption de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-intersticielle)
 - Inflammation du foie (hépatite)
 - Jaunissement de la peau (jaunisse)
 - Lésion du foie
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :
Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :
• Si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes

• en une maladie des reins et/ou une réaction allergique au médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
• eu une maladie du foie ou une anomalie des
• tion hépatique.
• pour une urémie élevée due à un cancer ou un
• tyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle dans le sang est trop élevé)
• systèmes thyroïdiens.

Les symptômes d'une réaction allergique au Fébusxostat peuvent être :
• Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative), des démangeaisons.
• Un gonflement des membres ou de la face.
• Une difficulté à respirer.
• De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
• Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC. De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de

Excipients :
Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose, Opdri OY, 37202 Dark Tan.

3. CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITÉ :
ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébusxostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

4. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :
DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT
Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébusxostat.

U

1. DENOMINATION

ULORIC 40 mg, comprimés
ULORIC 80 mg, comprimés (Fébusxostat)

Formes/Présentation
ULORIC 40 mg, comprimés
ULORIC 80 mg, comprimés

2. Composition

Mét
Si v
d'in
vous
d'ac
Si l
indé
à vo

Pour utilisation

Fébusxostat

Excipients :
Lactose NF, Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose, Opdri, OY, 37202 Dark Tan.

PPV
187DH70

LOT 1149282
MFG 07 2023
EXP 07 2025
SN FLBYO4U4374MKB



- Envie impétueuse d'uriner
 - Modification ou augmentation de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-intersticielle)
 - Inflammation du foie (hépatite)
 - Jaunissement de la peau (jaunisse)
 - Lésion du foie
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :
Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :
Si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes

en une maladie des reins et/ou une réaction allergique au médicament utilisé pour le traitement de la goutte)
eu une maladie du foie ou une anomalie des
tion hépatique.
pour une urémie élevée due à un cancer ou un
lyhan (affection héréditaire rare, au cours de laquelle dans le sang est trop élevé)
systèmes thyroïdiens.

Les symptômes d'une réaction allergique au Fébusxostat peuvent être :
- Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative), des démangeaisons.
- Un gonflement des membres ou de la face.
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC. De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de

3. CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITÉ :
ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébusxostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

4. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :
DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT
Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébusxostat.

U

1. DENOMI

ULORIC 40 mg
ULORIC 80 mg
(Fébusostat)

Formes/Présentat
ULORIC 40 mg, c
ULORIC 80 mg, c

2. Con

Mét
Si v
d'in
vous
d'at
Si l
indé
à vo

Pour ui
Pricip
Fébusostat

Excipients :
Lactose NF, Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde,
Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose,
Opadry OY-37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE OU TYPE D'ACTIVITÉ :
ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébusostat ».

Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

4. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :
DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT
Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébusostat.

PPV
187DH70

LOT 1149282
MFG 07 2023
EXP 07 2025
SN FLBYO4U4374MKB



- Envie impétueuse d'uriner
 - Modification ou augmentation de la quantité d'urine dues à une inflammation
 - des reins (néphrite, tubulo-interstielle)
 - Inflammation du foie (hépatite)
 - Jaunissement de la peau (jaunisse)
 - Lésion du foie
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :
Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

• Si vous avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes de circulation hépatique.
pour une urémie élevée due à un cancer ou un lymphome (affection hématologique rare, au cours de laquelle le sang est trop épais).

Les symptômes d'une réaction allergique au Fébusostat peuvent être :
• Une éruption cutanée pouvant être des formes graves (avec des cloques, des nodules, des démangeaisons, une éruption exfoliative), des démangeaisons, un gonflement des membres ou de la face.

• Une difficulté à respirer.
• De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC. De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de

AZIX®

AZIX®
Azithromycine
500 mg

3 Comprimés sécables



COMPOSITION

Comprimé 500 mg

INDICATIONS

Traitement des infections

- infections
- pharyngite;
- infections
- infections
- infections
- urétrites

CONTRE

- Antécédents d'antibiotiques

- Insuffisance hépatique sévère.

MISES EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebaï - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

idemco 101005 - 04.11

كوفيرام

بيراندوبريل أرجينتين

كوفيرام[®] 5 ملغ / 10 ملغ حبات

بيراندوبريل أرجينتين / أملوديبيين

كوفيرام[®] 10 ملغ / 10 ملغ حبات

بيراندوبريل أرجينتين / أملوديبيين

كوفيرام[®] 10 ملغ / 10 ملغ حبات

بيراندوبريل أرجينتين

اقرأ بَدَقَّة هذه النشرة قبل أخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

• احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتسند إليها من جديد .

• إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .

• لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيًا . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .

• إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضا على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة

(انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

في هذه النشرة :

1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أيّة حالة يستعمل؟

2 . ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام ، حبة؟

3 . كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟

4 . ما في الآثار الجانبية المحتملة؟

5 . كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟

6 . محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أيّة حالة يُستعمل؟

الفئة العلاجية الصيدلانية : منبسط للخميرة المحوّلة للأميونيتسين (IEC) وحاصر للكلسيوم .

كود : C09BB04 : ATC

يُوصف كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع ضغط الشرياني و/أو لعلاج الأمراض الإكليلية الثابتة (في حال

تناقص أو إنحصار الدم الوارد للقلب) .

فيإمكان المرضى الذين يستخدمون البيراندوبريل و الأملوديين أن يأخذوا كلا المادتين في حبة واحدة

من كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيراندوبريل و الأملوديين .

إن البيراندوبريل منبسط للخميرة المحوّلة للأميونيتسين (IEC) ، و الأملوديين حاصر للكلسيوم (تابع

عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث

سيصل لك دواء آخر بديلا عنه .

لا تصبح بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل ، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند

إستعماله بعد الشهر الثالث من الحمل .

الإيضاح

لقد أثبت أن الأملوديين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة .

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع .

لا يؤسى إعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات ، ويمكن لطبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت

تفضلين الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لاوانه .

إلى سائقي السيارات والعاملين على الآليات :

قد يؤثر كوفيرام حبة على قدرتك على قيادة السيارة أو تشغيل الآليات . إذا كانت الأعراض تسبب

لك الشعور بالدوخة أو الضعف أو التعب ، أو تسبب لك الصداع ، فيجب أن تتجنب القيادة أو تشغيل

الآليات وأن تتصل بطبيبك على الفور .

يحتوي كوفيرام حبة ، على سكر الحليب

إذا كان لديك حساسية سابقة وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكر ، فانصل بالطبيب

قبل المباشرة بتناول هذا الدواء .

3 . كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟

كوفيرام

بيراندوبريل أرجينتين

كوفيرام[®] 5 ملغ / 10 ملغ حبات

بيراندوبريل أرجينتين / أملوديبيين

كوفيرام[®] 10 ملغ / 10 ملغ حبات

بيراندوبريل أرجينتين / أملوديبيين

كوفيرام[®] 10 ملغ / 10 ملغ حبات

بيراندوبريل أرجينتين

اقرأ بَدَقَّة هذه النشرة قبل أخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتسند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

في هذه النشرة :

- 1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أيّة حالة يستعمل؟
 - 2 . ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام ، حبة؟
 - 3 . كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟
 - 4 . ما في الآثار الجانبية المحتملة؟
 - 5 . كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟
 - 6 . محتوى العبوة ومعلومات إضافية .
- 1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أيّة حالة يُستعمل؟
الفئة العلاجية الصيدلانية : منبسط للخميرة المحوّلة للأميونيتسين (IEC) وحاصر للكلسيوم .
كود : C09BB04 : ATC
يُوصف كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع ضغط الشرياني و/أو لعلاج الأمراض الإكليلية الثابتة (في حال تنافس أو إنحصار الدم الوارد للقلب) .
فيإمكان المرضى الذين يستخدمون البيراندوبريل و الأملوديبيين أن يأخذوا كلا المادتين في حبة واحدة من كوفيرام ، حبة .
 - 2 . ما هو كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيراندوبريل والأملوديبيين ،
إن البيراندوبريل منبسط للخميرة المحوّلة للأميونيتسين (IEC) ، و الأملوديبيين حاصر للكلسيوم (تابع إنحصار الأدرينالية) .
 - 3 . كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟

عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث سيصل لك دواء آخر بدلاً عنه .
لا تصبح بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل ، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله بعد الشهر الثالث من الحمل .

الإيضاح

لقد أثبت أن الأملوديبيين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة .
أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع .
لا يؤسى إعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات ، ويمكن لطبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لآوانه .
إلى سائقي السيارات والعاملين على الآليات :
قد يؤثر كوفيرام حبة على قدرتك على قيادة السيارة أو تشغيل الآليات . إذا كانت الأعراض تسبب لك الشعور بالدوخة أو الضعف أو التعب ، أو تسبب لك الصداع ، فيجب أن تتجنب القيادة أو تشغيل الآليات وأن تتصل بطبيبك على الفور .
يحتوي كوفيرام حبة ، على سكر الحليب
إذا كان لديك حساسية سابقة وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكر ، فانصل بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء .

Dogmatil
Sulpiride
Gélule

LOT : 23E005
PER-03 2026

DOGMATIL 50MG
GÉLULE B20

P.P.V : 32DH90



SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 4.

1. QU'EST-CE QUE DOGMATIL 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE BENZAMIDE- code ATC : N05A101
DOGMATIL appartient à une famille de médicaments appelés antipsychotique neuroleptiques. Il appartient à la famille des benzamides.

Ce médicament est utilisé :

- Chez l'adulte : pour traiter certaines formes d'anxiété.
- Chez l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans : pour traiter certains troubles graves du comportement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DOGMATIL 50 mg, gélule ?

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

Ne prenez jamais DOGMATIL 50 mg, gélule :

- Si vous êtes allergique au sulpiride ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous souffrez d'un phéochromocytome (croissance excessive des glandes surrénales situées au niveau des reins et libérant des substances qui provoquent une pression artérielle élevée),
- Si vous avez une tumeur dépendante de la prolactine (hormone provoquant la sécrétion de lait), par exemple un

cancer du sein ou des troubles d'origine hypophysaire,

- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec DOGMATIL n'est pas contre-indiquée (Voir la rubrique « Autres médicaments et DOGMATIL 50 mg, gélule »).
- Si vous avez une maladie du sang (la porphyrie aiguë) caractérisée par une accumulation de pigments dans l'organisme,

- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers la gélule et s'étouffer avec.

En cas de doute, n'hésitez pas à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DOGMATIL 50 mg, gélule.

- Votre médecin pourra pratiquer un électrocardiogramme avant de vous donner ce traitement. En effet ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque (voir rubrique « 4. Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Utilisez ce médicament avec précautions dans les cas suivants :
 - Chez les personnes âgées, notamment si elles sont atteintes de démence ou d'hypertension artérielle (pression artérielle élevée).

- Si vous souffrez d'hypertension artérielle en raison du risque de crise d'hypertension, parlez-en à votre médecin. Un suivi est nécessaire.

- Si vous présentez des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral (appelé également « attaque cérébrale ») et se produisant lorsque la circulation du sang est brusquement interrompue dans une partie du cerveau).

- Si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formations de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques peut provoquer la formation de caillots sanguins.

- Si vous êtes atteints ou avez été atteint de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil), d'iléus (arrêt du transit intestinal), de sténose digestive congénitale (rétrécissement du tube digestif présent à la naissance), de rétention urinaire (incapacité à vider la vessie) ou d'hyperplasie de la prostate (augmentation de la taille de la prostate).

- Si vous ou un membre de votre famille avez des antécédents de cancer du sein, en raison de la survenue possible d'hyperprolactinémie (quantité excessive de prolactine dans le sang).

Votre médecin doit vous surveiller étroitement pendant le traitement.

- Prévenez votre médecin :
 - Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale), dans

Dogmatil
Sulpiride
Gélule

LOT : 23E005
PER-03 2026

DOGMATIL 50MG
GÉLULE B20

P.P.V : 32DH90



SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 4.

1. QU'EST-CE QUE DOGMATIL 50 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ANTIPSYCHOTIQUE NEUROLEPTIQUE BENZAMIDE- code ATC : N05A101
DOGMATIL appartient à une famille de médicaments appelés antipsychotique neuroleptiques. Il appartient à la famille des benzamides.

Ce médicament est utilisé :

- Chez l'adulte : pour traiter certaines formes d'anxiété.
- Chez l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans : pour traiter certains troubles graves du comportement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DOGMATIL 50 mg, gélule ?

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

Ne prenez jamais DOGMATIL 50 mg, gélule :

- Si vous êtes allergique au sulpiride ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous souffrez d'un phéochromocytome (croissance excessive des glandes surrénales situées au niveau des reins et libérant des substances qui provoquent une pression artérielle élevée),
- Si vous avez une tumeur dépendante de la prolactine (hormone provoquant la sécrétion de lait), par exemple un

cancer du sein ou des troubles d'origine hypophysaire,

- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec DOGMATIL n'est pas contre-indiquée (Voir la rubrique « Autres médicaments et DOGMATIL 50 mg, gélule »).
- Si vous avez une maladie du sang (la porphyrie aiguë) caractérisée par une accumulation de pigments dans l'organisme,

- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers la gélule et s'étouffer avec.

En cas de doute, n'hésitez pas à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DOGMATIL 50 mg, gélule.

- Votre médecin pourra pratiquer un électrocardiogramme avant de vous donner ce traitement. En effet ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque (voir rubrique « 4. Quels sont les effets indésirables éventuels »).
- Utilisez ce médicament avec précautions dans les cas suivants :
 - Chez les personnes âgées, notamment si elles sont atteintes de démence ou d'hypertension artérielle (pression artérielle élevée).

- Si vous souffrez d'hypertension artérielle en raison du risque de crise d'hypertension, parlez-en à votre médecin. Un suivi est nécessaire.

- Si vous présentez des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral (appelé également « attaque cérébrale ») et se produisant lorsque la circulation du sang est brusquement interrompue dans une partie du cerveau).

- Si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formations de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques peut provoquer la formation de caillots sanguins.

- Si vous êtes atteints ou avez été atteint de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil), d'iléus (arrêt du transit intestinal), de sténose digestive congénitale (rétrécissement du tube digestif présent à la naissance), de rétention urinaire (incapacité à vider la vessie) ou d'hyperplasie de la prostate (augmentation de la taille de la prostate).

- Si vous ou un membre de votre famille avez des antécédents de cancer du sein, en raison de la survenue possible d'hyperprolactinémie (quantité excessive de prolactine dans le sang).

Votre médecin doit vous surveiller étroitement pendant le traitement.

- Prévenez votre médecin :
 - Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale), dans



CABINET EL MEKKAOUI
Endocrinologie & Diabétologie

الدكتورة المكاوي صفاء

Docteur ELMEKKAOUI Safae

أخصائية في أمراض الغدد والسكري وأمراض الأيض
Spécialiste en endocrinologie, diabétologie
et maladies métaboliques

Oujda Le: 02/02/2024 وجدة في:

Chihab Malika

- HbA_{1c}
- Acide urique
- Cholesterol tot, HDL, LDL
- Triglycéride
- Minéral (sur échantillon)

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr Asmae LAMJOUN
Résidence Saidi - OUJDA
Tél: 0536 68 74 74 - Fax: 0536 68 74 75



شارع يوسف بن تاشفين، إقامة بن تاشفين رقم 5، الطابق الأول شقة رقم 7 - وجدة
Boulevard Youssef ibn Tachfine, N°5 Résidence ibn Tachfine, 1er étage N°7 - Oujda
Tél: 05 36 70 77 75

LABORATOIRE ABDELMOUMEN D'ANALYSES MEDICALES

Docteur Asmae LAMJOUN
INPE :083060640
ICE : 001636557000050
IF:40122309

8 RUE JAKARTA
OUJDA
0536 68 74 74/76 - 0662 55 71 77
Taxe professionnelle:10837042

Oujda le 2 février 2024

Mme CHIHAB MALIKA

FACTURE N°	212134
------------	--------

Analyses :

Bilan lipidique -----	B	160	
Acide urique -----	B	30	
Hémoglobine glycosylée HBA1C -----	B	100	
Albumine/créatinine -----	B	150	Total : B 440

Prélèvements :

Sang-----	Pc	1,5	
-----------	----	-----	--

TOTAL DOSSIER	440,00 DH
---------------	-----------

Arrêtée la présente facture à la somme de :
Quatre Cent Quarante Dirhams

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr Asmae LAMJOUN
Résidence Sanaa Oujda
Tél: 0536 68 74 74 - Fax: 0536 68 74 75



Dr Asmae LAMJOUN

Spécialiste en Biologie Clinique

الدكتورة أسماء لمجون
أخصائية في البيولوجيا السريرية

- Diplôme de Spécialité en Biologie Clinique Faculté de Pharmacie (Monastir - Tunisie)

- Diplôme Universitaire de Management de la Qualité (Bordeaux - France)

- Diplôme Universitaire de la Biologie de la Reproduction (Rabat - Maroc)

- Diplôme Universitaire de Biologie Moléculaire en Pratique Médicale (Casablanca - Maroc)

Dossier créé le : 02/02/24

Edité le : 02/02/24

Prélèvement effectué à 09:02



Mme CHIHAB MALIKA

Dossier : 24B1FF

Docteur Safae EL Mekkaoui

Page : 1/3

BIOCHIMIE

Aspect du sérum ----- :	Clair.	Normales	Antériorité
Cholestérol total ----- :	1,99 g/l	1,3 - 2	<u>13/06/23</u> 2,10
Soit ----- :	5,13 mmol/l	3,35 - 5,15	5,41
HISTORIQUE 			
Cholestérol H.D.L. ----- :	0,58 g/l	0,3 - 0,75	<u>15/12/21</u> 0,57
Soit ----- :	1,49 mmol/l	0,77 - 1,93	1,47
Rapport Cholestérol Total / H.D.L. ----- :	3,43	< 4,5	
Cholestérol L.D.L. ----- :	1,05 g/l	< 1,6	0,92
Soit ----- :	2,71 mmol/l	< 4,12	2,37
Triglycérides ----- :	1,84 * g/l	0,35 - 1,4	<u>13/06/23</u> 1,57
Soit ----- :	2,10 mmol/l	0,4 - 1,6	1,79

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr. Asmae LAMJOUN
8, Rue Jakarta - OUJDA
Tél: 0536 68 74 74 / 76 - Fax: 0536 68 74 75



Dr Asmae LAMJOUN

Spécialiste en Biologie Clinique

الدكتورة اسماء لمجون
إخصائية في البيولوجيا السريرية

- Diplôme de Spécialité en Biologie Clinique Faculté de Pharmacie (Monastir - Tunisie)
- Diplôme Universitaire de Management de la Qualité (Bordeaux - France)
- Diplôme Universitaire de la Biologie de la Reproduction (Rabat - Maroc)
- Diplôme Universitaire de Biologie Moléculaire en Pratique Médicale (Casablanca - Maroc)



Dossier créé le : 02/02/24

Edité le : 02/02/24

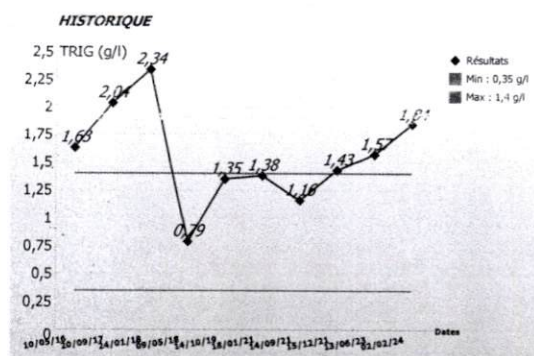
Prélèvement effectué à 09:02

Mme CHIHAB MALIKA

Dossier : 24B1FF

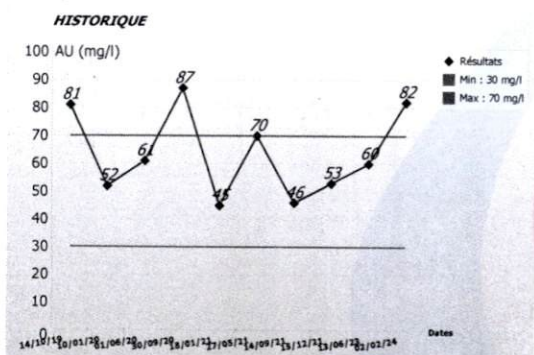
Docteur Safae EL Mekkaoui

Page : 2/3



Acide Urique ----- :
Soit ----- :

82 * mg/l	30 - 70	60
488 μmol/l	179 - 417	357



LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr. Asmae LAMJOUN
8, Rue Jakarta - Oujda
Tél: 0536 68 74 74 / 76 - Fax: 0536 68 74 75



Dr Asmae LAMJOUN

Spécialiste en Biologie Clinique

الدكتورة أسماء لمجون
اختصاصية في البيولوجيا السريرية

- Diplôme de Spécialité en Biologie Clinique Faculté de Pharmacie (Monastir - Tunisie)

- Diplôme Universitaire de Management de la Qualité (Bordeaux - France)

- Diplôme Universitaire de la Biologie de la Reproduction (Rabat - Maroc)

- Diplôme Universitaire de Biologie Moléculaire en Pratique Médicale (Casablanca - Maroc)

Dossier créé le : 02/02/24

Edité le : 02/02/24

Prélèvement effectué à 09:02



Mme CHIHAB MALIKA

Dossier : 24B1FF

Docteur Safae EL Mekkaoui

Page : 3/3

Hémoglobine glycosylée (HbA1C) ----- :
(Technique H.P.L.C)

6,5

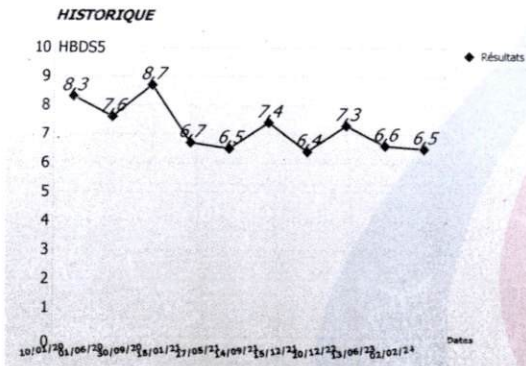
6,6

Interprétation:

Sujet non diabétique: $4 < \text{HbA1c} < 6,2$

Sujet diabétique:

HbA1c < 7	: Excellent équilibre glycémique.
7 < HbA1c < 9	: Assez bon équilibre glycémique.
9 < HbA1c < 10	: Equilibre glycémique médiocre.
HbA1c > 10	: Mauvais équilibre glycémique.



CHIMIE DES URINES

Albumine urinaire ----- :	1 472,6	mg/l	1024,3
Créatinine urinaire ----- :	1,114	g/l	1,370
Albuminurie / Créatininurie ----- :	1 321,9 *	mg/g	747,7

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES
ABDELMOUMEN
Dr. Asmae LAMJOUN
8, Rue Jakarta - OUJDA
Tél: 0536 68 74 74 / 76 - Fax: 0536 68 74 75