

# 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.



## Déclaration de Maladie

M22- 0050346

202229

☒ Maladie

☐ Dentaire

☒ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2272 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : TALBO Boujemou  
 Date de naissance : 01/01/1949  
 Adresse : HAY ATTADAMOUN CHERAM  
 VILLA N° 46 Oulba Casablanca  
 Tél : 0663 065444 Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : ..... / ..... / .....  
 Nom et prénom du malade : TALBO Boujemou 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 : .....  
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : ..... Le : ..... / ..... / .....

Signature de l'adhérent(e) : .....

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## Adresses Mails utiles

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

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

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

# 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
26/03/24			300,00	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

26/03/24

1308,60

INPE: 092007343

# 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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

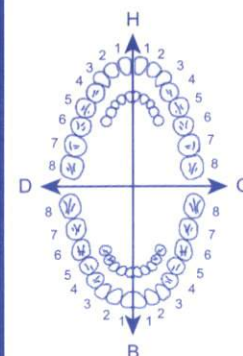
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D 00000000 00000000 G  
35533411 11433553  
B

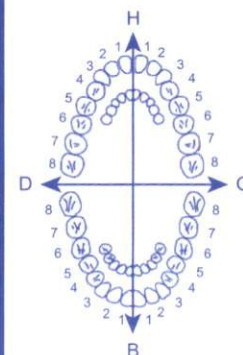
(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

وصفة طبية

Ordonnance

Casablanca, le :

26-03-2024



M<sup>r</sup> Talba Boujemaa

1193,00  
Victoza

1,2 mg eu Ry sc.

Diamicron 60mg.

½ cp/jr au moment du petit  
déjeuner.

57,80 + 2

WINOR 10mg

1cp/jr le soir

mode 3 mois

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
Pr. Mohamed Taieb Naciri  
Directeur de Spécialité - Endocrinologie et Métabolisme  
9112466

1308,60

Victoza®  
6 mg/ml  
Solution injectable  
2 stylos pré-remplis 3 ml  
PPV : 1193,00 DHS



8-9695-73-280-3

LD-NOR®

## 10 mg, 20 mg & 40 mg; Comprimé pelliculé • (DCI: Atorvastatine)

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

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez eu ou avez une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association glicépré/iripréntasvir dans le traitement de l'hépatite C.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des convulsions ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, est accru chez les personnes prenant LD-NOR.

### 3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR.

La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû.

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000**

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lipodé (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

**Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR**

**Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10**

- Inflammation des cavités nasales, maux de

- réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le

attenuant votre glycémie), augmentation de

- maux de tête,

- nausées, constipation, flatulences, indigestion

- douleurs articulaires, douleurs musculaires et

- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition

**Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne**

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, po

- diabétique, vous devez continuer à surveiller at

- cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement de

la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification

- vision floue,

- bourdonnements d'oreilles et/ou de tête,

- vomissements, éruption, douleur abdominale

provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie).

LOT : 231511

EXP : 10/2026

PPV : 57,800H

à surveiller  
g.

vous êtes

minution de

pancréas

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg; Comprimé pelliculé  
(DCI: Atorvastatine)

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

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

#### 1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez eu ou avez une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez d'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association glicaprevir/paritaprevir dans le traitement de l'hépatite C.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des convulsions ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, est accru chez les personnes prenant LD-NOR.

#### 3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR.

La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû.

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000**

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lipodé (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

**Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR**

**Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10**

- Inflammation des cavités nasales, maux de

- réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le

attenuant votre glycémie), augmentation de

- maux de tête,

- nausées, constipation, flatulences, indigestion

- douleurs articulaires, douleurs musculaires et

- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition

**Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne**

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, po

- diabétique, vous devez continuer à surveiller ad

- cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement de

la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification

- vision floue,

- bourdonnements d'oreilles et/ou de tête,

- vomissements, éruption, douleur abdominale

provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie).

LOT : 231511

EXP : 10/2026

PPV : 57,800H

à surveiller  
g.

vous êtes

minution de

pancréas

## 2 - الذي تحتاج معرفته

### لا تستعمل فيكتوزا®

- إذا كانت لديك حساسية من الليراغlutin (الدرجة في الفقرة 6، ماذا تحتوي فيكتوزا®)

### التحذيرات والاحتياطات

يجب التحدث مع طبيبك، الصيدلي أو الممرضة قبل استخدام فيكتوزا®

• إذا كان لديك مرض البنكرياس

لا ينبغي استعمال هذا الدواء إذا كنت مصاباً بالأنسولين أو الحمض الكيتوني السكري (عالية من السكر في الدم وصعوبة في التنفس) أن تستخدم بدلاً من الأنسولين.

لا ينصح استخدام فيكتوزا® إذا كنت تخضع

لا ينصح استخدام فيكتوزا® إذا كان لديك

لا ينصح استعمال فيكتوزا® إذا كان لديك

لا ينصح هذا الدواء إذا كان لديك مرض حاد متباطئ إفراغ المعدة (شلل المعدة)، أو إذا كان

إذا كنت تعاني من أعراض التهاب البنكرياس، المعدة، يجب استشارة الطبيب فوراً (انظر الكتيب)

إذا كان لديك مرض الغدة الدرقية، بما في ذلك الدرقية، يجب استشارة طبيبك.

عند البدء بعلاج فيكتوزا®، يمكن في بعض الحالات التقوي، الغثيان، والاسهال. لذا فإن

الكثير من السوائل. الرجاء استشارة طبيبك

### الأطفال والمراهقين

فيكتوزا® يمكن استخدامها لدى المراهقين وما فوق. لا توجد بيانات متاحة للأطفال

### أدوية أخرى و فيكتوزا®

يجب إبلاغ الطبيب المختص بعلاجك، أو أخته حديثاً أو قد تأخذه.

و لا سيما يجب إبلاغ الطبيب المختص بعلاجك

دواء يحتوي على أي من المواد الفعالة التالية:

• السولفاميداز (غليمبيريد أو غلبنكلاميد)

نقص السكر في الدم عند استعمال فيكتوزا®

السكر في الدم أو الأنسولين، لأن السوء

والأنسولين يزيد من خطر نقص سكر

مجتمعة، يمكن للطبيب أن يطلب منك

السكر في الدم أو الأنسولين. الرجاء

المنذرة لانخفاض السكر في الدم. إذا كنت

غلبنكلاميد) أو الأنسولين، يمكن للطبيب

الدم. ذلك سوف يساعد طبيبك على

نسبة السكر في الدم أو الأنسولين.

• إذا كنت تستخدم الأنسولين، فسوف

الأنسولين وسيوصيك بأن تراقب نسبة

ارتفاع السكر في الدم (ارتفاع السكر في

## فيكتوزا®



فيكتوزا®، نوفوقين® ونوفوتويست® هي علامات تجارية مملوكة لشركة نوفو نورديسك ش/م، الدنمارك

© 2021

نوفو نورديسك ش/م

Novo Nordisk

لا تستعمل

## 2 - الذي تحتاج معرفته

### لا تستعمل فيكتوزا®

- إذا كانت لديك حساسية من الليراغlutin (الدرجة في الفقرة 6، ماذا تحتوي فيكتوزا®)

### التحذيرات والاحتياطات

يجب التحدث مع طبيبك، الصيدلي أو الممرضة قبل استخدام فيكتوزا®

• إذا كان لديك مرض البنكرياس

لا ينبغي استعمال هذا الدواء إذا كنت مصاباً بالأنسولين أو الحمض الكيتوني السكري (عالية من السكر في الدم وصعوبة في التنفس) أن تستخدم بدلاً من الأنسولين.

لا ينصح استخدام فيكتوزا® إذا كنت تخضع

لا ينصح استخدام فيكتوزا® إذا كان لديك

لا ينصح استعمال فيكتوزا® إذا كان لديك

لا ينصح هذا الدواء إذا كان لديك مرض حاد متباطئ إفراغ المعدة (شلل المعدة)، أو إذا كان

إذا كنت تعاني من أعراض التهاب البنكرياس، المعدة، يجب استشارة الطبيب فوراً (انظر الكتيب)

إذا كان لديك مرض الغدة الدرقية، بما في ذلك الدرقية، يجب استشارة طبيبك.

عند البدء بعلاج فيكتوزا®، يمكن في بعض الحالات التقوي، الغثين، والاسهال. لذا فإن

الكثير من السوائل. الرجاء استشارة طبيبك

### الأطفال والمراهقين

فيكتوزا® يمكن استخدامها لدى المراهقين وما فوق. لا توجد بيانات متاحة للأطفال

### أدوية أخرى و فيكتوزا®

يجب إبلاغ الطبيب المختص بعلاجك، أو أخته حديثاً أو قد تأخذه.

و لا سيما يجب إبلاغ الطبيب المختص بعلاجك

دواء يحتوي على أي من المواد الفعالة التالية:

• السولفاميداز (غليمبيريد أو غلبنكلاميد)

نقص السكر في الدم عند استعمال فيكتوزا®

السكر في الدم أو الأنسولين، لأن السور

والأنسولين يزيد من خطر نقص سكر

مجتمعة، يمكن للطبيب أن يطلب منك

السكر في الدم أو الأنسولين. الرجاء

المنذرة لانخفاض السكر في الدم. إذا كنت

غلبنكلاميد) أو الأنسولين، يمكن للطبيب

الدم. ذلك سوف يساعد طبيبك على

نسبة السكر في الدم أو الأنسولين.

• إذا كنت تستخدم الأنسولين، فسوف

الأنسولين وسيوصيك بأن تراقب نسبة

ارتفاع السكر في الدم (ارتفاع السكر في

## فيكتوزا®



فيكتوزا®، نوفوقين® ونوفوتويست® هي علامات تجارية مملوكة لشركة نوفو نورديسك ش/م، الدنمارك

© 2021

نوفو نورديسك ش/م

Novo Nordisk

لا تستعمل



HÔPITAL UNIVERSITAIRE  
INTERNATIONAL CHEIKH KHALIFA  
HUICK

Date : 26/03/2024

Quittance - Paiement espèces 0869442

IPP : .....

N° D'admission : 24 0025 A160 Montant : 300 DH

Patient : T. Boufema

Payé par : .....



Cachet



# HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

## F A C T U R E

N° 49.221 / 2024 du 26/03/2024

Nom patient : TALBO BOUJEMA

Entrée 26/03/2024

Prise en charge : PAYANTS

Sortie 26/03/2024

	Nombre	Lettre Clé	Prix Unitaire	Montant
PRESTATIONS INTERNES				
CONSULTATION D'ENDOCRINOLOGIE	1,00		300,00	300,00
			Sous-Total	300,00
Total Frais Clinique				300,00

Arrêtée la présente facture à la somme de :	
TROIS CENTS DIRHAMS	Total 300,00

Encaissements					Total encaissé	Solde
						300,00

