

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

La MUPRAS est affiliée à la Fédération Française des Mutuelles de Prévoyance et d'Actions Sociales (FFMPAS) et est agréée par l'Etat.



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

Déclaration de Maladie

N° W19-487059

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule

676

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom :

EL Aoudighi Red

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

06 70 43 05 26

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Boudia Soudia

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Le

[Signature]

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est ppe de prse,er la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.
Veuillez fournir une facture

Veuillez 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										
				Montant des soins										
				Début d'exécution										
				Fin d'exécution										
O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire			Coefficient des travaux										
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553		Montant des soins
	H													
	25533412	21433552												
00000000	00000000													
00000000	00000000													
35533411	11433553													
(Création, Remont, adjonction)			Date du devis											
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			Fin de											

Visa et cachet du praticien
attestant le service

visa et cachet du praticien
attestant l'acte



W18-399271

DATE DE DEPOT

...../...../201.....

A REMPLIR PAR L'ADHERENT Mle **676**

Nom & Prénom **EL Oueddighi Red**

Fonction : Phones **0670 9305 26**

Mail

MEDECIN Prénom du patient **Boudali**

Adhérent ☐ Conjoint ☒ Enfant ☐ Age Date

Nature de la maladie **Diabète - Thyroïde**

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances

Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires
P2		25008

PHARMACIE Date **16/10/19**

Montant de la facture **3443.40**

ANALYSES - RADIOGRAPHIES Date **16/10/19**

Désignation des Coefficients **1198**

Montant détaillé des Honoraires **2021,60**

AUXILIAIRES MEDICAUX Date

Nombre				Montant détaillé des Honoraires
AM	PC	IM	IV	

ACCUEIL

STE PHARMACIE HAMZA CASABLANCA
Lotte Haj fatch Rue 6 N° 3 Lot. 64
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28

DOUALAIS
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
01 Lot Haj-ateh, Oulta Casablanca
(0522) 300 300 fax (0522) 900 700

ACCUEIL

ACCUEIL

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAHOUANI

Endocrinologue - Diabétologue

Obésité - Nutrition

Ex. Médecin Chef

du Centre Régional de Diabétologie

د. خديجة الشركاوي زهواني

اختصاصية في السكري وأمراض الغدد

السمنة - التغذية

طبيبة رئيسة سابقا للمركز

الجهوي للسكر

Casablanca, le

16 - 10 - 19

BOUTAZI Saadi

6000x4 Glema 3

SV

Apuratin

3m

43700x4

Jammet 50/1000

SV

midi

3m

STEPHARACIE HAMZA
CASABLANCA
Lottis Hajfateh Rue 6 N° 3 Lot 64
Casablanca - Tél: 0522 93 15 28

ve doleno spray

Bju 15

no 1

SV

2440x4

lev Thyrox 100 3m

Atin

3880

nutole

103x4

SV

11600

Zamox

SV

152x48

2000 Fekher sachel sou he
5375 SV

439,00 Apidra slo he SV
1015 and 34

744,00 Lantus slo he SV
28 UT 6 3m

Dr. Khadija CHARKAOU ZAHOUANI
Spécialiste Endocrinologie
Diabétologie
100, Résidence Al Ofaq Bd. Oum Rabii
Oulfa - Casa - Tél: 0522 89 79 34

STE PHARMACIE HAMZA
CASA - VCA
Lotte: Haj faten Rue N° 3 Lot. 64
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28

ASMAH BACHAR
Pharmacie
100, Résidence Al Ofaq Bd. Oum Rabii
Oulfa - Casa - Tél: 0522 89 79 34

3463.40

ve
ve

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et

Veillez lire attentivement l'inte

- Gardez cette notice, vous pou
- Si vous avez toute autre quest
- Ce médicament vous a été p
- Identiques, cela pourrait lui être
- Si l'un des effets indésirables
- à votre médecin ou à votre pharm

60,00
PPV 600400
PER 04/21
LOT 1922

cin ou à votre pharmacien.
ême en cas de symptômes

ans cette notice, parlez-en

1- Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Glimépiride

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Les autres composants sont :

GLEMA® 1 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132

GLEMA® 3 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172

GLEMA® 4 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

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

3- Indications thérapeutiques :

GLEMA® 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 le taux de sucre dans le sang.

4- Posologie :

Mode et voie d'administration.

Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.

• Avaler les comprimés avec au moins un demiverre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

• La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.

• Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.

• La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.

• Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

• En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

• Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonurées (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.

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

• En cas de coma diabétique ;

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets indésirables :

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

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

• Réactions allergiques ;

• Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Allergie cutanée (hypersensibilité) ;
- Certaines réactions allergiques légères ;
- Hypoglycémie (hypoglycémie) avec perte de
- Certains patients, tous de leur trait
- Effets indésirables graves :**
- Taux de sucre dans le sang plus bas ;
- Diminution du nombre des cellules d
- Plaquettes (injection du risque de s
- Globules blancs (risque d'infection p
- Globules rouges (pouvant entraîner u
- Ces troubles s'améliorent généraleme
- Effets indésirables très rares :**
- Réactions allergiques (y compris il
- s'aggraver avec difficultés respiratoires
- Troubles au niveau du foie incluant
- (cholestase), inflammation du foie (hépa
- Nausées, vomissements, diarrhée, l
- Diminution du sodium dans le sang l
- Une allergie cutanée (hypersensibilit
- sensibilité au soleil. Certaines réaction
- gonflement des lèvres, de la gorge ou
- Des réactions allergiques aux sulfonur
- Des troubles de la vision peuvent sur
- dans le sang et doit s'améliorer rapidem
- Augmentation des enzymes hépatique
- Saignement inhabituel important ou hé
- Déclaration de effets secondaires
- Si vous ressentez un quelconque effet ind
- Effet indésirable qui ne serait pas mentio

7- Mises en garde spéciales et Pré

Adressez-vous à votre médecin ou votre

• Vous devez rétablissez d'une blessure, d

stress. Informez votre médecin car un chan

• Vous avez un problème grave au niveau

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces si

prendre GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une

porteurs d'un déficit enzymatique en gluc

Les informations disponibles sur l'utilisati

utilisation chez ces patients n'est pas reco

Informations importantes sur l'hypoglyc

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypogl

Les facteurs suivants peuvent favoriser la

• Malnutrition, horaires de repas irrégul

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus de GLEMA® que ce que v

• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux

(surénalies) ;

• Consommation d'alcool (en particulier e

• Prise de certains autres médicaments

• Si votre activité physique est augmentée

, de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Faible énergie, maux de tête, nausées, v

de concentration, diminution de la vigilan

articulaire, tremblements, paralysie partiel

artérielle, palpitations, douleur intestinale

et troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang contr

convulsions, une perte de la maîtrise de s

perte de connaissance. Une hypoglycémie

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hy

morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé

contre, les édulcorants de synthèse ne s

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpi

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans

des analyses de sang pour vérifier le nomb

Enfants et adolescents

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recom

Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous prés

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et

Veillez lire attentivement l'inte

- Gardez cette notice, vous pou
- Si vous avez toute autre quest
- Ce médicament vous a été p
- Identiques, cela pourrait lui être
- Si l'un des effets indésirables
- à votre médecin ou à votre pharm

60,00
PPV 600400
PER 04/21
LOT 1922

cin ou à votre pharmacien.
ême en cas de symptômes

ans cette notice, parlez-en

1- Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Glimépiride

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Les autres composants sont :

GLEMA® 1 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132

GLEMA® 3 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172

GLEMA® 4 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

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

3- Indications thérapeutiques :

GLEMA® 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 le taux de sucre dans le sang.

4- Posologie :

Mode et voie d'administration.

Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.

• Avaler les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

• La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.

• Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.

• La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.

• Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

• En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

• Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonurées (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.

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

• En cas de coma diabétique ;

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets indésirables :

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

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

- Réactions allergiques ;
- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Allergie cutanée (hypersensibilité) ;
- Certaines réactions allergiques légères ;
- Hypoglycémie (hypoglycémie) avec perte de
- Certains patients, à l'occasion de leur trait
- Effets indésirables graves :
- Taux de sucre dans le sang plus bas ;
- Diminution du nombre des cellules d
- Plaquettes (injection du risque de s
- Globules blancs (risque d'infection p
- Globules rouges (pouvant entraîner u
- Ces troubles s'améliorent généralement
- Effets indésirables très rares :
- Réactions allergiques (y compris i
- s'aggraver avec difficultés respiratoires ;
- Troubles au niveau du foie incluant
- (cholestase), inflammation du foie (hépa
- Nausées, vomissements, diarrhée, l
- Diminution du sodium dans le sang l
- Une allergie cutanée (hypersensibilité
- sensibilité au soleil. Certaines réactions
- gonflement des lèvres, de la gorge ou
- Des réactions allergiques aux sulfonur
- Des troubles de la vision peuvent surv
- dans le sang et doit s'améliorer rapidem
- Augmentation des enzymes hépatique
- Saignement inhabituel important ou hé
- Déclaration de effets secondaires
- Si vous ressentez un quelconque effet ind
- Effet indésirable qui ne serait pas mention

7- Mises en garde spéciales et Pré

Adressez-vous à votre médecin ou votre

• Vous devez rétablissez d'une blessure, d

stress. Informez votre médecin car un chan

• Vous avez un problème grave au niveau

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces si

prendre GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une

porteurs d'un déficit enzymatique en glucos

Les informations disponibles sur l'utilisation

utilisation chez ces patients n'est pas recou

Informations importantes sur l'hypoglyc

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypogl

Les facteurs suivants peuvent favoriser la

• Malnutrition, horaires de repas irrégul

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus de GLEMA® que ce que v

• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux (p

surénalées) ;

• Consommation d'alcool (en particulier e

• Prise de certains autres médicaments

• Si votre activité physique est augmentée,

de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Fatigue intense, maux de tête, nausées, v

de concentration, diminution de la vigilan

articulaire, tremblements, paralysie partiel

ou les signes suivants peuvent également su

artérielle, palpitations, douleur intense et

et troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang contr

convulsions, une perte de la maîtrise de s

perte de connaissance. Une hypoglycémie

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hy

morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé

contre, les édulcorants de synthèse ne s'ont

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpi

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans

des analyses de sang pour vérifier le nomb

Enfants et adolescents

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recom

Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous prés

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmaci

Votre médecin peut être amené à modifier

diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA®.

L'effet de GLEMA® (diminution du taux de

risque d'hypoglycémie :

• autres médicaments pour traiter le diabète

• médicaments pour traiter la douleur ou l'i

• médicaments pour traiter les infections ur

• médicaments pour traiter les infections

quinolones, clarithromycine) ;

• médicaments pour empêcher la coagulat

• médicaments favorisant le développement

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et

Veillez lire attentivement l'inte

- Gardez cette notice, vous pou
- Si vous avez toute autre quest
- Ce médicament vous a été p
- Identiques, cela pourrait lui être
- Si l'un des effets indésirables
- à votre médecin ou à votre pharm

60,00
PPV 600400
PER 04/21
LOT 1922

cin ou à votre pharmacien.
ême en cas de symptômes

ans cette notice, parlez-en

1- Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Glimépiride

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Les autres composants sont :

GLEMA® 1 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132

GLEMA® 3 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172

GLEMA® 4 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

3- Indications thérapeutiques :

GLEMA® 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 le taux de sucre dans le sang.

4- Posologie :

Mode et voie d'administration.

Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.

• Avaler les comprimés avec ou sans un demi-verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

• La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.

• Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.

• La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.

• Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

• En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

• Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonurées (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.

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

• En cas de coma diabétique ;

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets indésirables :

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

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

- Réactions allergiques ;
- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Allergie cutanée (hypersensibilité) ;
- Certaines réactions allergiques légères ;
- Hypoglycémie (hypoglycémie) avec perte de
- Certains patients, tous de leur trait
- Effets indésirables graves
- Taux de sucre dans le sang plus bas
- Diminution du nombre des cellules d
- Plaquettes (injection du risque de s
- Globules blancs (risque d'infection p
- Globules rouges (pouvant entraîner u
- Ces troubles s'améliorent généraleme
- Effets indésirables très rares
- Réactions allergiques (y compris il
- s'aggraver avec difficultés respiratoires
- Troubles au niveau du foie incluant
- (cholestase), inflammation du foie (hépa
- Nausées, vomissements, diarrhée, l
- Diminution du sodium dans le sang l
- Une allergie cutanée (hypersensibilit
- sensibilité au soleil. Certaines réaction
- gonflement des lèvres, de la gorge ou
- Des réactions allergiques aux sulfonur
- Des troubles de la vision peuvent sur
- dans le sang et doit s'améliorer rapidem
- Augmentation des enzymes hépatique
- Saignement inhabituel important ou hé
- Déclaration de effets secondaires
- Si vous ressentez un quelconque effet ind
- Effet indésirable qui ne serait pas mentio

7- Mises en garde spéciales et Pré

Adressez-vous à votre médecin ou votre

• Vous devez rétablissez d'une blessure, d

stress. Informez votre médecin car un chan

• Vous avez un problème grave au niveau

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces si

prendre GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une

porteurs d'un déficit enzymatique en gluc

Les informations disponibles sur l'utilisati

utilisation chez ces patients n'est pas reco

Informations importantes sur l'hypoglyc

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypogl

Les facteurs suivants peuvent favoriser la

• Malnutrition, horaires de repas irrégul

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus de GLEMA® que ce que v

• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux

(surénalies) ;

• Consommation d'alcool (en particulier e

• Prise de certains autres médicaments

• Si votre activité physique est augmentée,

de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Fatigue intense, maux de tête, nausées, v

de concentration, diminution de la vigilan

articulaire, tremblements, paralysie partiel

ou les signes suivants peuvent également s

artérielle, palpitations, douleur intense et

et troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang contr

convulsions, une perte de la maîtrise de s

perte de connaissance. Une hypoglycémie

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hy

morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé

contre, les édulcorants de synthèse ne s

Contactez votre médecin ou allez à l'hôp

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans

des analyses de sang pour vérifier le nomb

Enfants et adolescents

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recom

Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous prés

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmaci

Votre médecin peut être amené à modifier

diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA®.

L'effet de GLEMA® (diminution du taux de

risque d'hypoglycémie :

• autres médicaments pour traiter le diabète

• médicaments pour traiter la douleur ou l'i

• médicaments pour traiter les infections ur

• médicaments pour traiter les infections

quinolones, clarithromycine) ;

• médicaments pour empêcher la coagulat

• médicaments favorisant le développeme

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et

Veillez lire attentivement l'inte

- Gardez cette notice, vous pou
- Si vous avez toute autre quest
- Ce médicament vous a été p
- Identiques, cela pourrait lui être
- Si l'un des effets indésirables
- à votre médecin ou à votre pharm

60,00
PPV 600400
PER 04/21
LOT 1922

cin ou à votre pharmacien.
ême en cas de symptômes

ans cette notice, parlez-en

1- Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

Glimépiride

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Les autres composants sont :

GLEMA® 1 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132

GLEMA® 3 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172

GLEMA® 4 mg comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

3- Indications thérapeutiques :

GLEMA® 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 le taux de sucre dans le sang.

4- Posologie :

Mode et voie d'administration.

Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.

• Avaler les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

• La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.

• Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.

• La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.

• Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

• En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

• Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin :

• 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.

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

• En cas de coma diabétique ;

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets indésirables :

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

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

- Réactions allergiques ;
- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Allergie cutanée (hypersensibilité) ;
- Certaines réactions allergiques légères ;
- Hypoglycémie (hypoglycémie) avec perte de
- Certains patients, tous de leur trait
- Effets indésirables graves
- Taux de sucre dans le sang plus bas
- Diminution du nombre des cellules d
- Plaquettes (injection du risque de s
- Globules blancs (risque d'infection p
- Globules rouges (pouvant entraîner u
- Ces troubles s'améliorent généraleme
- Effets indésirables très rares
- Réactions allergiques (y compris il
- s'aggraver avec difficultés respiratoires
- Troubles au niveau du foie incluant
- (cholestase), inflammation du foie (hépa
- Nausées, vomissements, diarrhée, l
- Diminution du sodium dans le sang l
- Une allergie cutanée (hypersensibilit
- sensibilité au soleil. Certaines réaction
- gonflement des lèvres, de la gorge ou
- Des réactions allergiques aux sulfonyl
- Des troubles de la vision peuvent sur
- dans le sang et doit s'améliorer rapidem
- Augmentation des enzymes hépatique
- Saignement inhabituel important ou hé
- Déclaration de effets secondaires
- Si vous ressentez un quelconque effet ind
- Effet indésirable qui ne serait pas mentio

7- Mises en garde spéciales et Pré

Adressez-vous à votre médecin ou votre

• Vous devez rétablissez d'une blessure, d

stress. Informez votre médecin car un chan

• Vous avez un problème grave au niveau

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces si

prendre GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une

porteurs d'un déficit enzymatique en gluc

Les informations disponibles sur l'utilisati

utilisation chez ces patients n'est pas reco

Informations importantes sur l'hypoglyc

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypogl

Les facteurs suivants peuvent favoriser la

• Malnutrition, horaires de repas irrégul

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus de GLEMA® que ce que v

• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux

(surénalies) ;

• Consommation d'alcool (en particulier e

• Prise de certains autres médicaments

• Si votre activité physique est augmentée,

de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Fatigue intense, maux de tête, nausées, v

de concentration, diminution de la vigilan

articulaire, tremblements, paralysie partiel

ou les signes suivants peuvent également su

artérielle, palpitations, douleur intense et

et troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang contr

convulsions, une perte de la maîtrise de s

perte de connaissance. Une hypoglycémie

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hy

morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé

contre, les édulcorants de synthèse ne s

Contactez votre médecin ou allez à l'hôp

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans

des analyses de sang pour vérifier le nomb

Enfants et adolescents

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recom

Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous prés

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmaci

Votre médecin peut être amené à modifier

diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA®.

L'effet de GLEMA® (diminution du taux de

risque d'hypoglycémie :

• autres médicaments pour traiter le diabète

• médicaments pour traiter la douleur ou l'i

• médicaments pour traiter les infections ur

• médicaments pour traiter les infections

quinolones, clarithromycine) ;

• médicaments pour empêcher la coagulat

• médicaments favorisant le développeme

Janumet® 50 mg/850 mg and 50 mg/1,000 mg film-coated tablets

sitagliptin/metformin hydrochloride

Re
be



rt taking this medicine
you.

in.

doctor, pharmacist, or nurse
only. Do not pass it on to ot
ess are the same as yours.
or, pharmacist, or nurse. Th
in this leaflet.

includes any possi

What is in this leaflet

1. What Janumet is and what it is used for
2. What you need to know before you take Janumet
3. How to take Janumet
4. Possible side effects
5. How to store Janumet
6. Contents of the pack and other information

1. What Janumet is and what it is used for

Janumet contains two different medicines called sitagliptin and metformin.

- sitagliptin belongs to a class of medicines called DPP-4 inhibitors (dipeptidyl peptidase-4 inhibitors)
- metformin belongs to a class of medicines called biguanides.

They work together to control blood sugar levels in adult patients with a type of diabetes called 'type 2 diabetes mellitus'. This medicine helps to improve the levels of insulin after a meal and lowers the amount of sugar made by your body.

Along with diet and exercise, this medicine helps lower your blood sugar. This medicine can be used alone or with certain other medicines for diabetes (insulin, sulphonylureas, or glitazones).

What is type 2 diabetes?

Janumet® 50 mg/850 mg and 50 mg/1,000 mg film-coated tablets

sitagliptin/metformin hydrochloride

Re
be



rt taking this medicine
you.

in.

doctor, pharmacist, or nurse
only. Do not pass it on to ot
ess are the same as yours.
or, pharmacist, or nurse. Th
in this leaflet.

includes any possi

What is in this leaflet

1. What Janumet is and what it is used for
2. What you need to know before you take Janumet
3. How to take Janumet
4. Possible side effects
5. How to store Janumet
6. Contents of the pack and other information

1. What Janumet is and what it is used for

Janumet contains two different medicines called sitagliptin and metformin

- sitagliptin belongs to a class of medicines called DPP-4 inhibitors (dipeptidyl peptidase-4 inhibitors)
- metformin belongs to a class of medicines called biguanides.

They work together to control blood sugar levels in adult patients with a of diabetes called 'type 2 diabetes mellitus'. This medicine helps to improve the levels of insulin after a meal and lowers the amount of sugar made by your body.

Along with diet and exercise, this medicine helps lower your blood sugar. This medicine can be used alone or with certain other medicines for diabetes (insulin, sulphonylureas, or glitazones).

What is type 2 diabetes?

Janumet® 50 mg/850 mg and 50 mg/1,000 mg film-coated tablets

sitagliptin/metformin hydrochloride

Re
be



rt taking this medicine
you.

in.

doctor, pharmacist, or nurse
only. Do not pass it on to ot
ess are the same as yours.
or, pharmacist, or nurse. Th
in this leaflet.

includes any possi

What is in this leaflet

1. What Janumet is and what it is used for
2. What you need to know before you take Janumet
3. How to take Janumet
4. Possible side effects
5. How to store Janumet
6. Contents of the pack and other information

1. What Janumet is and what it is used for

Janumet contains two different medicines called sitagliptin and metformin

- sitagliptin belongs to a class of medicines called DPP-4 inhibitors (dipeptidyl peptidase-4 inhibitors)
- metformin belongs to a class of medicines called biguanides.

They work together to control blood sugar levels in adult patients with a of diabetes called 'type 2 diabetes mellitus'. This medicine helps to improve the levels of insulin after a meal and lowers the amount of sugar made by your body.

Along with diet and exercise, this medicine helps lower your blood sugar. This medicine can be used alone or with certain other medicines for diabetes (insulin, sulphonylureas, or glitazones).

What is type 2 diabetes?

Janumet® 50 mg/850 mg and 50 mg/1,000 mg film-coated tablets

sitagliptin/metformin hydrochloride

Re
be



rt taking this medicine
you.

in.

doctor, pharmacist, or nurse
only. Do not pass it on to ot
ess are the same as yours.
or, pharmacist, or nurse. Th
in this leaflet.

includes any possi

What is in this leaflet

1. What Janumet is and what it is used for
2. What you need to know before you take Janumet
3. How to take Janumet
4. Possible side effects
5. How to store Janumet
6. Contents of the pack and other information

1. What Janumet is and what it is used for

Janumet contains two different medicines called sitagliptin and metformin.

- sitagliptin belongs to a class of medicines called DPP-4 inhibitors (dipeptidyl peptidase-4 inhibitors)
- metformin belongs to a class of medicines called biguanides.

They work together to control blood sugar levels in adult patients with a type of diabetes called 'type 2 diabetes mellitus'. This medicine helps to improve the levels of insulin after a meal and lowers the amount of sugar made by your body.

Along with diet and exercise, this medicine helps lower your blood sugar. This medicine can be used alone or with certain other medicines for diabetes (insulin, sulphonylureas, or glitazones).

What is type 2 diabetes?

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable



611 800110202 0

Levothyrox[®] 100 µg,

Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160334

ie orale

généralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

vous avez 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable



611 800110202 0

Levothyrox[®] 100 µg,

Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160334

ie orale

généralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

vous avez 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable



611 800110202 0

Levothyrox[®] 100 µg,

Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160334

ie orale

généralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

vous avez 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

LEVOTHYROX[®] comprimé sécable



611 800110202 0

Levothyrox[®] 100 µg,

Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160334

ie orale

généralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

vous pouvez 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

MUXOL® 0.3%

Solution buvable en flacons de 125 ml et 250 ml
(Chlorhydrate d'Ambroxol)

re attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez avoir toute autre question. Si vous n'avez pas été personnellement informé, cela pourrait lui être nuisible. Les effets indésirables doivent être signalés à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV (DH) :

LOT N° :

38,80

consultez votre pharmacien en cas de symptômes persistants.

Relisez cette notice,

COMPOSITION DU MÉDICAMENT

Actif :

Chlorhydrate d'Ambroxol 0.300 g
Correspondant à Ambroxol base (0,273 g).

Excipients : Glycérol, Sorbitol, Parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, Arôme banane (Acétate de benzyle, Acétate de isoamyle, acétate d'isobutyle, acétate de méthyle -3-butényle, acétoïne, butyrate d'amyle, lactone, eugénol, pipéronal, propionate de benzyle, maltol, vanilline, propylène glycol), Acide citrique monohydrate, Eau purifiée.

Contenance : 125 ml et 250 ml. qsp 100 ml

INDICATIONS PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

Indications :

(Affections de la Voie Respiratoire).

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Traite les troubles de la sécrétion bronchique de l'adulte et de l'enfant, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Le MUXOL est expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

POSOLOGIE

Adulte :

Usuelle : 1 cuillère à soupe matin et soir.

Enfant :

Ans : 1 cuillère à café trois fois par jour ;

1/2 cuillère à café trois fois par jour.

Mode d'administration

Le MUXOL sera administré à l'adulte et à l'enfant.

Les prises seront espacées à intervalle régulier.

Traitemement

Le traitement ne dépassera pas 8 à 10 jours sans avis médical.

CONTRAINDICATIONS

Ne jamais prendre MUXOL, solution buvable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;

- Si vous avez pris MUXOL à votre enfant de moins de 2 ans.

EFFETS INDÉSIRABLES

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

Ils surviennent au maximum chez 1 personne sur 1 000 :

- Hypersensibilité ;

- Urticaire, éruption cutanée.

- Indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles :

- Réactions allergiques, dont choc anaphylactique, angio-œdème (gonflement rapide de la peau, du tissu sous-cutané, de la gorge ou du tissu sous-muqueux) et prurit ;

- Réactions cutanées sévères (dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell et pustulose exfoliative aiguë généralisée) ;

- Effets mineurs à type de nausées, vomissements, brûlure d'estomac. Il est conseillé dans ce cas de diminuer la dose.

- Fatigue, vertige.



PPV: 116DH00
PER: 05-22
LOT: I 1349

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

Poudre pour suspension buvable, boîte de 12, 16 et 24 sachets.

COMPOSITION :**Principes actifs :**

Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à amoxicilline.....1000 mg
Clavulanate de potassium, quantité correspondant à acide clavulanique.....125 mg

Excipients : q.s.p. un sachet

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

ZAMOX est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactivés). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS :

ZAMOX est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ZAMOX.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.
- Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas ZAMOX si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZAMOX.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent de ZAMOX ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

ZAMOX peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez ZAMOX, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière dans 'effets non souhaités et gênants' ».

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules

rouges ou explorations fonctionnelles) ou analyses d'urine (dosage du glucose), informez votre médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez ZAMOX. ZAMOX peut influencer sur les résultats.

Liste des excipients à effets indésirables

Potassium, Sodium

Informations importantes**composants de ZAMOX 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet**

- L'utilisation de ce médicament chez les patients présentant une intolérance au lactose ou une malabsorption du glucose et du fructose (maladies héréditaires).

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

- Ce médicament contient du sucre (saccharose) et peut être contre-indiqué chez les patients insuffisants.

فيبركس® للكبار

LOT: 2784
UT.AV: 04-22
PPV: 20DH00

PHARMED

التركيب:

فيبريكس أمين مالمات.....
براسيتامول.....
حامض اسكوربيك.....
سواغ كمية كافية ل.....
لائحة سواغ ذات تأثير معلوم:
فيبريكس بدون سكر: اسبرتام
فيبريكس مع السكر: السكروز 7.9 غرام.

الخصائص:

فيبريكس للبالغين له فعالية ثلاثية:
لعلاج أعراض أمراض الأنف والحنجرة: الزكام، حساسية الأنف، التهاب الأنف والبلعوم.
فعالية مضادة للهيستامين تقلل من سيلان الأنف وإدرار الموع.
فعالية مضادة للحمى وللآلام.
يغذي الجسم بحامض الاسكوربيك.

دواعي الاستعمال:

في حالة التعفن يجب أخذ أدوية مضادة للبكتيريا.

موانع الاستعمال:

لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية:

- حساسية لأحد مكونات هذا الدواء.

- حمى في خلايا الكبد.

- زرق العين مع انسداد الزاوية.

- تضخم البروستات.

- الأطفال أقل من 15 سنة.

- حبيبات بدون سكر: فنياسيتونيري نظرا لوجود الأسبرتام.

- حبيبات تحتوي على السكر: نظرا لاحتواء هذا الدواء على السكروز، لا يستعمل عند المرضى الذين لا يتحملون الفريكتوز، عند ظهور أعراض سوء امتصاص الكليكتوز والفاكتوروز أو نقص في السكرائز إيذوماتاز.
في حالة الشك يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني.

احتياطات الاستعمال:

- في حالة الحمى أو استمرار الحمى مع ظهور علامات التعفن واستمرار هذه الأعراض أكثر من 5 أيام، ينبغي إعادة تقييم العلاج.
يمكن ظهور الاعتماد الكلي على هذا الدواء في حالة أخذ جرعات زائدة وحينما تطول مدة العلاج.

- لتجنب الجرعة الزائدة، يجب التأكد من عدم وجود الباراسيتامول في تركيب الأدوية الأخرى. بالنسبة للبالغين أكثر من 50 كغ: الجرعة الإجمالية للباراسيتامول يجب ألا تتجاوز 4 غرام في اليوم.
- يجب تجنب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج.

- حبيبات مع السكر: يأخذ بعين الاعتبار كمية السكروز في الحصة اليومية.

التفاعلات الدوائية:

لا ينصح بشرب المشروبات الكحولية والمهدئات خلال فترة العلاج.
لتفادي التفاعلات المحتملة بين عدة أدوية يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي في حال تلقي علاج آخر.

الحمل والرضاعة:

لا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل والرضاعة.
كقاعدة عامة طيلة فترة الحمل والرضاعة يجب دائما استشارة طبيبكم أو الصيدلي قبل استعمال الدواء.

آثار:

ن و مستعملي الآلات نظرا للنعاس الذي يمكن أن يصيبهم خاصة

نواع مع أخذ المشروبات الكحولية، أو أدوية تحتوي على الكحول

نهي:

أه لدى بعض الأشخاص إلى ردود أفعال مزعجة بعض الشيء:
علاج.

مضطربة، إمساك، اضطراب الرؤية، توسع حقة العين، حصر البول.

- انخفاض ضغط الدم عند الوقوف.

- اضطراب في التوازن، دوخة، ضعف الذاكرة و التركيز غالبا عند المسنين.

- اضطراب في حركات العضم.

- خلط، هوس.

- ونادرا: هيجان، عصبية، أرق.

- أعراض دموية: نقص للكريات البيضاء، نقص في الصفائح الدموية وفقر الدم الانحلالي.

- احتمال ظهور حساسية من نوع صدمة تأقية، أودية كرونك، احمرار الجلد، الشرى، طفح جلدي. عند ظهور هذه الأعراض يجب التوقف عن العلاج.

أخبروا طبيبك أو الصيدلي بأي تأثيرات غير مرغوب فيها أو مزعجة لم تذكر في هذه النشرة.

المقادير:

البالغون والأطفال (أكثر من 15 سنة): كيس مرتان إلى 3 مرات في اليوم.

كيفية الاستعمال: عن طريق الفم.

الفرق بين كل جرعة 4 ساعات.

يجب أخذ الكيس في كمية كافية من الماء البارد أو الدافئ.

في حالة القيء الكلي (تصفية الكرياتين أقل من 10 ملل/دقيقة) يجب أن يكون الفرق بين جرعتين 8 ساعات على الأقل.

مدة العلاج:

لا يستعمل هذا الدواء لفترة طويلة و دون استشارة الطبيب و خصوصا عند استمرار الأعراض أكثر من 5 أيام.

الشكل والتقديم:

حبيبات (مع السكر) لأجل محلول للشرب: علية من 8 أكيس.

حبيبات (بدون سكر) لأجل محلول للشرب: علية من 8 أكيس.

لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال

لا يستعمل هذا الدواء بعد انتهاء مدة الصلاحية الموجودة على العبوة

يحفظ بهذا الدواء بعيدا عن الرطوبة و في درجة حرارة أقل من 25 درجة مئوية

فارميد
مختبرات الصيدلة

21 حي بورجي، الدار البيضاء - المغرب

Notice : Informations pour l'utilisateur

Apidra® SoloStar®

100 unités/ml

Apidra® S

solution injectable en

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - P.O. Box 100
Ain sebaâ Casablanca
Apidra 100U/ml, Inj b5 sty
P.P.V : 439,00 DH



notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi d'Apidra SoloStar, stylo prérempli.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce qu'Apidra et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Apidra
3. Comment utiliser Apidra
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Apidra
6. Contenu de l'emballage et autres informations

<MAT>524978



Il n'existe pas de données sur l'utilisation d'Apidra chez

Voyages

Avant de partir en voyage pour vous informer sur le

- disponibilité de votre insuline, vous allez,
- fourniture d'insuline, d
- conservation adéquate de l'insuline pendant le voyage,
- horaire des repas et de l'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement d'heure pendant le voyage,
- nouveaux risques éventuels dans les pays visités,
- ce que vous devez faire en cas d'urgence lorsque vous êtes malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, votre diabète peut nécessiter des précautions :

- Si vous êtes malade ou si vous avez une blessure importante, votre glycémie (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas, votre glycémie risque de baisser (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas, votre médecin. **Veuillez à contacter votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète (insulinodépendant), n'arrêtez pas de continuer de prendre suffisamment d'insuline. Prévenez toujours les personnes de vous ou vous traitent d'insuline.



Lantus® SoloStar®



Lantus® SoloS

100 Unités/ml

solution injectable en stylo prérempli

insuline glargine

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca

Lantus 100U/ml, inj b5 sty

P.P.V : 744,00 DH



cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/

- fourniture d'insuline
- conservation adéquate
- le voyage,
- horaire des repas et
- pendant le voyage,
- effets possibles du
- horaire,
- nouveaux risques év

Casablanca, le

BOUAFI Saad

- ☒ Glycémie à jeun
- ☐ Glycémie Poste-prandiale
(2 Heures après le repas)
- ☒ Hémoglobine glyquée (Hb A1C)
- ☒ Triglycérides
- ☒ Cholestérol Total
HDL
LDL
- ☒ Urée
- ☒ Créatinine
- ☐ Microalbuminurie sur les urines de 24h
- ☐ ECBU + ATB
- ☐ Sérologie Hépatite B et C
- ☒ NFS + PLAQUETTES
- ☒ Uricémie
- ☒ Transaminases & GT
- ☐ PA

- ☐ Glycémie
- ☐ PSA
- ☐ CRP
- ☐ VS
- ☒ TSH
- ☐ T3L
- ☒ T4L
- ☐ Anticorps anti-récepteurs TSH
- ☐ Anticorps anti TPO
- ☐ Cortisol libre Urinaire
- ☐ Cortisolémie - 8h
- 16h
- ☐ Prolactinémie à - 10h
- ☐ Testotéronémie
- ☐ 17 OH Progrestérone
- ☐ Dérivés méthoxylés
- ☒ Autres : vit D3/B

DOUAB
Dr. DABOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
101 101 H1 - arsh, Oulfa Casablanca
0522 89 79 34 - 0522 900 70

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES DOUALAB

Dr DADOUNE Loubna

Médecin biologiste

Biochimie - Hématologie - Immunologie

Parasitologie - Mycologie - Hormonologie - Virologie

301, Lotissement Haj Fatah Oulfa

(Près Rond point CHEHDIA)

Casablanca

Tél : 0522 900 300 - Fax : 0522 900 700

Casablanca le 4 octobre 2019

Madame BOUDALI SAADIA

FACTURE N°	161182
------------	--------

Analyses :

Numération formule sanguine -----	B	80	
Glycémie (à jeûn) -----	B	20	
Hémoglobine glycosylée -----	B	90	
Créatinine -----	B	30	
Urée -----	B	30	
Acide urique -----	B	30	
Cholestérol total -----	B	30	
Cholestérol HDL -----	B	50	
Cholestérol LDL -----	B	50	
Triglycérides -----	B	60	
Gamma -G.T. -----	B	60	
Transaminases -----	B	100	
Vitamine D2/D3 -----	B	420	
T4 libre -----	B	220	
TSH Ultrasensible -----	B	220	Total : B 1490

Prélèvements :

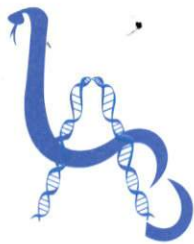
Sang-----	Pc	1,5	
-----------	----	-----	--

TOTAL DOSSIER	2 021,60 DH
---------------	-------------

Arrêtée la présente facture à la somme de :

Deux Mille Vingt et Un Dirhams et Soixante Centimes

DOUALAB
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
301 Lot Haj Fatah, Oulfa Casablanca
0522 900 300 fax 0522 900 700



Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Immunologie
Parasitologie - Mycologie - Hormonologie - Virologie

مختبر التحاليل الطبية دُعاء لاب

Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Madame BOUDALI SAADIA
Docteur KHADIJA CHARKAOUI ZAHOUANI
Réf. : 19J111

Dossier ouvert le : 04/10/19
Prélèvement effectué à 07:35
Edition du : 04/10/19

Page : 1/4

Compte Rendu d'Analyses

HEMATOLOGIE

NUMERATION FORMULE SANGUINE

			Normales (Femme Adulte)	Antériorités 11/10/17
GLOBULES ROUGES				
Hématies -----:	4,40	M/mm ³	3,5 - 5,5	4,90
Hémoglobine -----:	13,5	g/100 ml	11 - 15	15,5
Hématocrite -----:	40	%	36 - 48	47
- V.G.M. -----:	91	μ ³	80 - 99	
- T.C.M.H. -----:	31	pg	28 - 32	
- C.C.M.H. -----:	34	g/100 ml	30 - 35	
GLOBULES BLANCS				
Numération des leucocytes -----:	9 900	/mm ³	4000 - 10000	7800
Formule leucocytaire				
Polynucléaires Neutrophiles -----:	41	* %	50 - 70	
Soit :	4 059	/mm ³	2000 - 7500	
Polynucléaires Eosinophiles -----:	2	%	1 - 3	
Soit :	198	/mm ³	40 - 300	
Polynucléaires Basophiles -----:	0	%	< 1	
Soit :	0	/mm ³	< 100	
Lymphocytes -----:	51	* %	20 - 40	
Soit :	5 049	/mm ³	1500 - 4000	
Monocytes -----:	6	%	1 - 8	
Soit :	594	/mm ³	40 - 800	
PLAQUETTES				
Résultat -----:	246 000	/mm ³	150000 - 400000	219000

DOUALAB
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
301 Lotissement Haj Fatah, Oulfa Casablanca
Tél : (0522) 900 300 - Fax : (0522) 900 700



مختبر التحاليل الطبية دواء لاب

Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Immunologie
Parasitologie - Mycologie - Hormonologie - Virologie

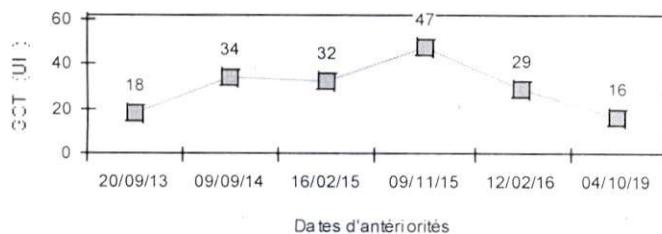
Madame BOUDALI SAADIA
Docteur KHADIJA CHARKAOUI ZAHOUANI
Réf : 19J111

Dossier ouvert le : 04/10/19
Prélèvement effectué à 07:35
Edition du : 04/10/19

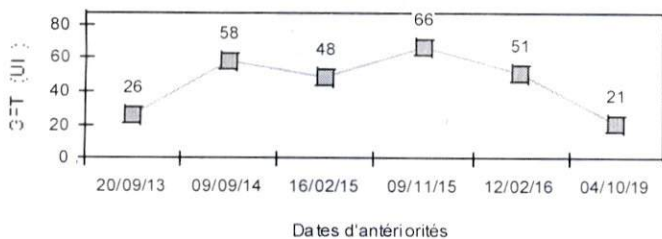
Page : 4/4

Compte Rendu d'Analyses

		Normales	Antériorités
Transaminases - SGOT / ASAT -----:	16 UI/l	< 40	12/02/16 29



Transaminases - SGPT / ALAT -----:	21 UI/l	< 40	51
------------------------------------	---------	------	----



Rapport SGOT / SGPT -----: 0,76

VITAMINES

Vitamine D2/D3 25OH -----:	21,6 * ng/ml	30 - 100	09/11/15 14,6
----------------------------	--------------	----------	------------------

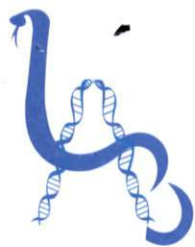
Téchnique ELFA(Enzyme linked fluorescent Assay)

Niveau	ng/ml
Déficient	<20
Insuffisant	20-29
Suffisant	30-100
Toxicité	>100

DOUALAB
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
01 Lot Haj-Fatah, Oulfa Casablanca
Tél : (0522) 900 300 Fax : (0522) 900 700

HORMONOLOGIE

T4 Libre -----:	12,35 pmol/l	10,6 - 19,4	30/04/15 11,59
T S H ultrasensible-----:	1,39 μ UI/ml	0,27 - 5	11/10/17 0,50



مختبر التحاليل الطبية دُعاء لاب

Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Immunologie
Parasitologie - Mycologie - Hormonologie - Virologie

Madame BOUDALI SAADIA
Docteur KHADIJA CHARKAOU ZAHOUANI
Réf. : 19J111

Dossier ouvert le : 04/10/19
Prélèvement effectué à 07:35
Edition du : 04/10/19

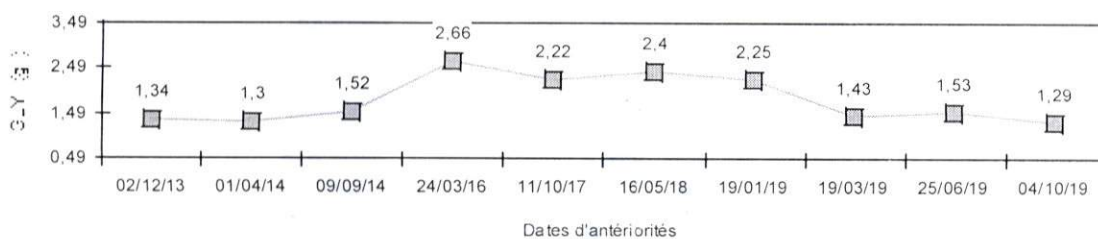
Page : 2/4

Compte Rendu d'Analyses

BIOCHIMIE

Normales Antériorités

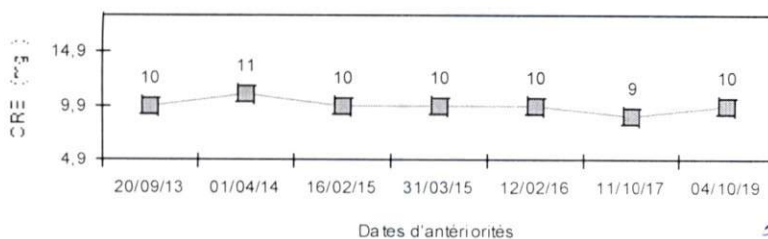
Glycémie à jeun ----- : 1,29 * g/l 0,7 - 1,1 25/06/19
Soit : 7,2 mmol/l 3,9 - 6,1 8,5



Hémoglobine glycosylée ----- : 7,80 * % 3 - 6 8,90

BIOCHIMIE

Créatinine ----- : 10,0 mg/l 7 - 14 11/10/17
Soit : 89 µmol/l 62 - 124 9,0



Urée ----- : 0,35 g/l 0,17 - 0,5 0,18
Soit : 5,83 mmol/l 2,83 - 8,34 3,00

BIOCHIMIE

Acide urique l ----- : 52 mg/l 26 - 58
Soit : 310 µmol/l

DOUALAB
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
01 Lot Haj-Fatah, Oulfa Casablanca
0522 900 300 fax 0522 900 700



مختبر التحاليل الطبية دواء لاب

Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

Biochimie - Hématologie - Bactériologie - Immunologie
Parasitologie - Mycologie - Hormonologie - Virologie

Madame BOUDALI SAADIA

Docteur KHADIJA CHARKAOU ZAHOUANI

Réf : 19J111

Dossier ouvert le : 04/10/19

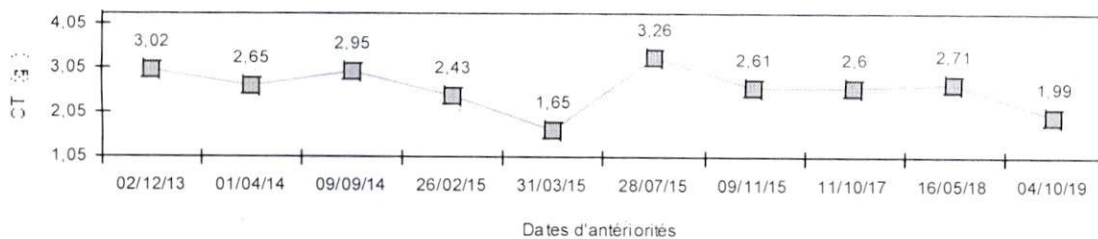
Prélèvement effectué à 07:35

Edition du : 04/10/19

Page : 3/4

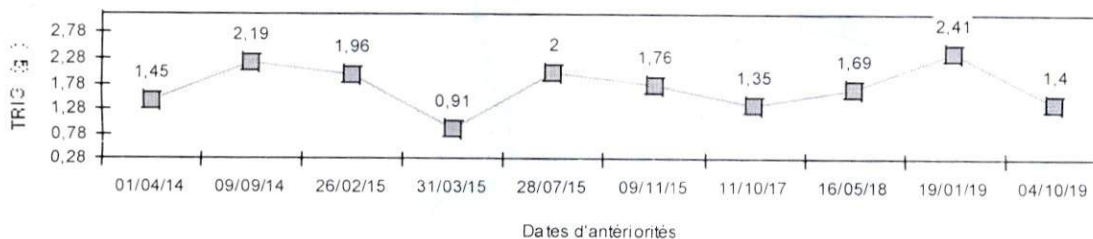
Compte Rendu d'Analyses

			Normales	Antériorités
Cholestérol Total ----- :	1,99	g/l		16/05/18
Soit :	5,13	mmol/l	1,5 - 2,4 3,87 - 6,19	2,71 6,98



Cholestérol HDL ----- :	0,53	g/l		11/10/17
Soit :	1,37	mmol/l	0,4 - 0,7 1,03 - 1,8	0,59 1,52
Cholestérol LDL ----- :	1,18	g/l		
Soit :	3,04	mmol/l	< 1,7 < 4,38	1,74 4,48

Triglycérides ----- :	1,40	g/l		19/01/19
Soit :	1,60	mmol/l	0,4 - 1,4 0,45 - 1,6	2,41 2,75



Gamma G.T. ----- :	25	UI/l		09/11/15
			< 38	48

Variations physiologiques :

- Prise de médicaments (+20 à 100 %)
- Anticonvulsivants (+20 à 300 %)
- Anticancéreux (+150 %)
- Antidépresseurs (+ 100 %)
- Contraceptifs oraux (+ 25 %)

DOUALAB
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
01 Lot Haj Fatah, Oulfa Casablanca
Tél : (0522) 900 300 Fax : (0522) 900 700