

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.

Reéducation :

- 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 canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

La MUPRAS peut être contactée au 09 58 61 00 00 ou à la prévention des pratiques plus qu'à la ligne

09 58 61 00 00



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 :

Lien de parenté :

Lui-même

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

Boudali Sebbia

MUPRAS

09 NOV. 2019

ACCUEIL

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 : / /

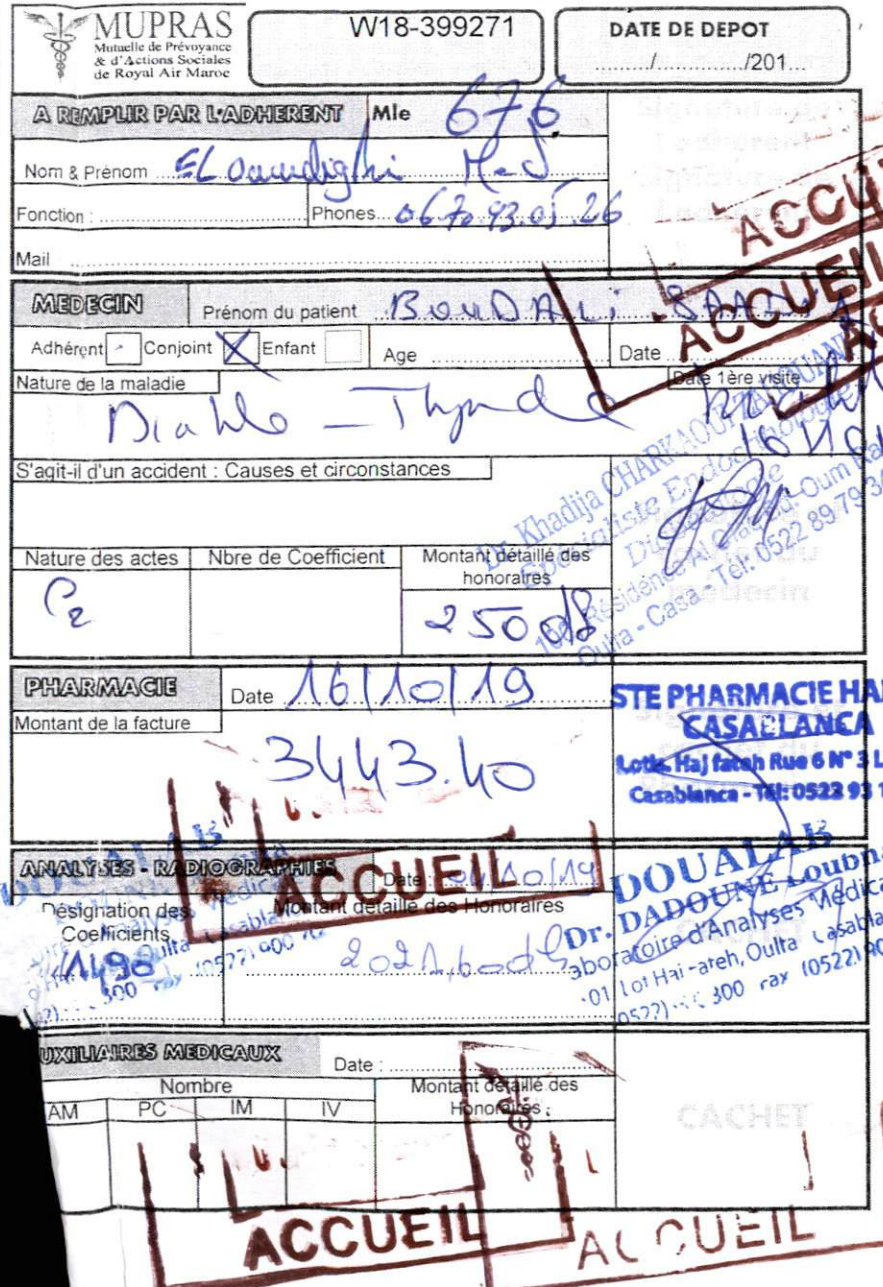
Signature de l'adhérent(e) :

SOINS ET PROTHÉSES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.



ACCUEIL

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAHOUANI

Endocrinologue - Diabétologue

Obésité - Nutrition

Ex. Médecin Chef
du Centre Régional de Diabétologie

د. خديجة الشرقاوي زهوانى

اختصاصية في السكري وأمراض الغدد

السمنة - التغذية

طبيبة رئيسة سابقاً للمركز

الجهوي للسكر

Casablanca, le

16 - 16 - 19

BOUADJI Saad

60,000 X 3. Gléma 3.

لاد

Ve

14 p - 14 m

3m

437,00 X 4

Jamset 50/1000

SV

Yg midi

3m

STEPHARMACIE HAMZA

CASABLANCA

Lotis. Haj fateh Rue 6 N° 3 Lot. 64
Casablanca - Tels: 0522 93 18 28

Ve dolen o smug

Bjw / 5

m

SV

24,40 X 4

en Rhys x 100 3m

Khadija CHARKAOUI ZAHOUANI
Spécialiste Diabète et Métabolisme
100, Résidence Al Ofoq - Bd Oum Rabii - El Oulfa - Casablanca
Tél.: 05 22 89 79 34

38,83

116,00

Mutol 100x4

SV

SV

Zamox 100x4

SV

النافذ : 05 22 89 79 34

100, Résidence Al Ofoq - Bd Oum Rabii - El Oulfa - Casablanca

رقم 100، إقامة الأفق - شارع أم الريبع - الألة - الدار البيضاء

Félix sadoune

20⁰

S 377

SV

Dr. HEDJIA CHAKAUI ZAHOUANE
Spécialiste Endocrinologie
100, Résidence Al Ofaq Bd. Oum Rabii
Oulfa - Casablanca - Tél: 0522 89 79 34

Dr. HEDJIA CHAKAUI ZAHOUANE
Spécialiste Endocrinologie
100, Résidence Al Ofaq Bd. Oum Rabii
Oulfa - Casablanca - Tél: 0522 89 79 34

3443.40

Re

STE PHARMACIE HAMZA
CASABLANCA
Lott. Haj faten Rue N° 3 Lot. 64
Casablanca - Tél: 0522 93 18 28

28 VI

SV

344

ve

ve

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et

60,00

PIFV 600400
PER 04/21
LOT 1922

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourrez alors avoir toute autre question.

- Ce médicament vous a été prescrit car il identifie, cela pourrait lui être utile.
- S'il y a des effets indésirables, veuillez en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

cin ou à votre pharmacien.
Lorsque ces symptômes surviennent dans 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 de Carboxyméthylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg, comprimé.

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

GLEMA® 3 mg, comprimé.

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

GLEMA® 4 mg, comprimé.

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

Liste des excipients à effet notable : Lactose

2 - Classe pharmaco-thérapeutique 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 les 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.

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

• Un traitement associant glimepiride et metformine ou glimepiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimepiride, de metformine ou d'insuline doivent vous être 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 glimepiride, 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 insulinodépendant (diabète de type 1) ;

• En cas de décompensation acidocétosique (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] à

Certaines réactions allergiques légères

• Hypoglycémie [votre taux de sucre dans le sang est bas] avec perte de

Certains patients peuvent avoir des troubles

Effets indésirables rares

• Taux de sucre dans le sang plus bas

• Diminution du nombre des cellules de

o Plaquettes (majoration du risque de saignement)

o Globules blancs (risque d'infection plus élevé)

o Globules rouges [pouvant entraîner une anémie]

• Ces troubles s'améliorent généralement

Effets indésirables très rares

• Réactions allergiques [y compris celles qui s'aggravent avec difficultés respiratoires]

• Troubles au niveau du foie incluant (cholestase), inflammation du foie (hépatite)

• Nausées, vomissements, diarrhée, douleurs abdominales

• Diminution du sodium dans le sang (hyponatrémie)

• Une allergie cutanée [hypersensibilité à la lumière du soleil]. Certaines réactions

gonflement des lèvres, de la gorge ou de la tête

• Des réactions allergiques aux sulfonamides

• Des troubles de la vision peuvent survenir dans le sang et doit s'améliorer rapidement

• Augmentation des enzymes hépatiques

• Saignement inhabituel important ou hémorragie

• Déclenchement des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable évidemment qui ne serait pas mentionné

7 - Mises en garde spéciales et Précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien :

• Vous vous rétablissez d'une blessure, d'un accident ou d'une opération, ou lorsque vous êtes sous tension ou stress. Informez votre médecin car un changement de posologie peut être nécessaire

• Vous avez un problème grave au niveau de votre cœur, de votre cerveau ou de votre appareil digestif. Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations nécessite l'utilisation de GLEMA®, informez votre médecin.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une diminution des niveaux de glucose dans le sang peuvent être les premiers signes d'une carence en glucose. Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

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

• Malnutrition, horaires de repas irréguliers

• Modification du régime alimentaire

• Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin

• Fonction rénale diminuée

• Maladie grave du foie

• Si vous souffrez de troubles hormonaux (surrénale, thyroïde)

• Consommation d'alcool (en particulier excessif)

• Prise de certains autres médicaments

• Si votre activité physique est augmentée, ou si vous avez perdu de la masse musculaire, de glucides qu'habituellement

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements

• Troubles de la concentration, diminution de la vigilance

• Troubles articulaires, tremblements, paralysie partielle ou totale

• Les signes suivants peuvent également survenir : vertiges, palpitations, douleur intense et saignement au niveau de l'œil, douleur au cœur et troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de diminuer, convulsions, une perte de la conscience ou une mort peuvent survenir.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de diminuer, une perte de la conscience ou une mort peuvent survenir.

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent lorsque vous mangez ou buvez quelque chose de sucré, boisson sucrée ou sucre.

Si les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital.

Tests de laboratoire :

Tous les types de sucre dans le sang ou dans les analyses de sang pour vérifier le nombre de sucre dans le sang.

Enfants et adolescents :

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée.

Si votre médecin vous a dit que vous prenez

ce médicament, informez votre pharmacien.

Votre médecin peut être amené à modifier la posologie de GLEMA®.

L'effet de GLEMA® (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être retardé.

• autres médicaments pour traiter le diabète

• médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation

• médicaments pour traiter les infections urinaires

• médicaments pour traiter les infections urinaires

• médicaments pour empêcher la coagulation

• médicaments favorisant le développement

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et

60,00

PIFV 600400
PER 04/21
LOT 1922

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourrez alors avoir toute autre question. Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin, cela pourrait lui être utile. Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

cin ou à votre pharmacien.
Lorsque ces symptômes surviennent en cas de symptômes graves, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

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 de Carboxyméthylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg, comprimé.

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

GLEMA® 3 mg, comprimé.

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

GLEMA® 4 mg, comprimé.

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

Liste des excipients à effet notable : Lactose

2 - Classe pharmaco-thérapeutique 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 les 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.

• Avalez 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.

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

• Un traitement associant glimepiride et metformine ou glimepiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimepiride, de metformine ou d'insuline doivent vous être 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 glimepiride, 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 insulinodépendant (diabète de type 1) ;

• En cas de décompensation acidocétosique (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 conscience : Certains patients peuvent perdre leur état de conscience.
- Effets indésirables rares

- Taux de sucre dans le sang plus bas.
- Diminution du nombre des cellules sanguines : o Plaquettes (majoration du risque de saignement) o Globules blancs (risque d'infection plus élevé)
- Globules rouges [pouvant entraîner une anémie]. Ces troubles s'améliorent généralement.

Effets indésirables très rares

- Réactions allergiques (y compris celles qui s'aggravent avec difficultés respiratoires) : o Troubles au niveau du foie incluant (cholestase), inflammation du foie (hépatite) o Nausées, vomissements, diarrhée, douleurs abdominales
- Diminution du sodium dans le sang
- Une allergie cutanée [hypersensibilité] à la lumière du soleil. Certaines réactions peuvent gonfler les lèvres, de la gorge ou de la bouche.

- Des réactions allergiques aux sulfonilure : o Des troubles de la vision peuvent survenir dans le sang et doit s'améliorer rapidement.
- Augmentation des enzymes hépatiques : o Saignement inhabituel important ou hémorragie.

- Déclaration des effets secondaires.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable évidemment qui ne serait pas mentionné ci-dessus, veuillez le faire savoir à votre pharmacien.

7 - Mises en garde spéciales et Précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien.

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'un accident ou d'une opération : Informez votre médecin car un changement de posologie peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre cœur : Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations nécessite l'utilisation de GLEMA®, une baisse de l'hémoglobine et une augmentation des niveaux de lipoprotéines d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase. Les informations disponibles sur l'utilisation de ce médicament chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie : Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

- Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie : o Malnutrition, horaires de repas irréguliers.
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin.
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux (surrénales) ;

- Consommation d'alcool (en particulier excessif) ;
- Prise de certains autres médicaments ;
- Si votre activité physique est augmentée, de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vertiges, perte de concentration, diminution de la vigilance, étourdissements, tremblements, paralysie partielle.
- Les signes suivants peuvent également survenir : palpitations, douleur intense et saignement au cœur, arrêt cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de diminuer, convulsions, une perte de la maitrise de soi et perte de connaissance. Une hypoglycémie peut être mortelle.

Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement lorsque vous mangez ou buvez quelque chose de sucré, boisson sucrée ou sucre. Les édulcorants de synthèse ne sont pas recommandés.

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital.

Tests de laboratoire:

Tous les types de sucre dans le sang ou dans des analyses de sang pour vérifier le nombre de globules rouges.

Enfants et adolescents.

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée.

Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous prenez

8 - Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien.

Votre médecin peut être amené à modifier la posologie de GLEMA® pour diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA®. L'effet de GLEMA® (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par :

- autres médicaments pour traiter la diabète ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires ;

• médicaments pour traiter les infections urinaires, clarithromycine) ;

- médicaments pour empêcher la coagulation (anticoagulants) ;

• médicaments favorisant le développement de l'insuline.

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et

60,00

PIFV 600400
PER 04/21
LOT 1922

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourrez alors avoir toute autre question. Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin, cela pourrait lui être utile. Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

cin ou à votre pharmacien.
Lorsque ces symptômes surviennent en cas de symptômes graves, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

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 de Carboxyméthylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg, comprimé.

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

GLEMA® 3 mg, comprimé.

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

GLEMA® 4 mg, comprimé.

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

Liste des excipients à effet notable : Lactose

2 - Classe pharmaco-thérapeutique 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 les 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.

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

• Un traitement associant glimepiride et metformine ou glimepiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimepiride, de metformine ou d'insuline doivent vous être 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 glimepiride, 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 insulinodépendant (diabète de type 1) ;

• En cas de décompensation acidocétosique (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 conscience : Certains patients peuvent perdre leur état de conscience.
- Effets indésirables rares

- Taux de sucre dans le sang plus bas.
- Diminution du nombre des cellules sanguines : o Plaquettes (majoration du risque de saignement) o Globules blancs (risque d'infection plus élevé)
- Globules rouges [pouvant entraîner une anémie]. Ces troubles s'améliorent généralement.

Effets indésirables très rares

- Réactions allergiques (y compris celles qui s'aggravent avec difficultés respiratoires) : o Troubles au niveau du foie incluant (cholestase), inflammation du foie (hépatite) o Nausées, vomissements, diarrhée, douleurs abdominales
- Diminution du sodium dans le sang
- Une allergie cutanée [hypersensibilité] au soleil. Certaines réactions peuvent gonfler les lèvres, de la gorge ou de la bouche.

- Des réactions allergiques aux sulfonilure : o Des troubles de la vision peuvent survenir dans le sang et doit s'améliorer rapidement.
- Augmentation des enzymes hépatiques : o Saignement inhabituel important ou hémorragie.

- Déclaration des effets secondaires.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable énuméré qui ne serait pas mentionné ci-dessus, veuillez le faire savoir à votre pharmacien.

7 - Mises en garde spéciales et Précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien.

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'un accident ou d'une opération : Informez votre médecin car un changement de posologie peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre cœur : Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations nécessite l'utilisation de GLEMA®, une baisse de l'hémoglobine et une augmentation des niveaux de lipoprotéines d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase. Les informations disponibles sur l'utilisation de ce médicament chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie : Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

- Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie : o Malnutrition, horaires de repas irréguliers.
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin.
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux (surrénales) ;

- Consommation d'alcool (en particulier excessif) ;
- Prise de certains autres médicaments ;
- Si votre activité physique est augmentée, de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vertiges, perte de concentration, diminution de la vigilance, étourdissements, tremblements, paralysie partielle.
- Les signes suivants peuvent également survenir : palpitations, douleur intense et saignement au cœur, arrêt cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de diminuer, convulsions, une perte de la maitrise de soi et perte de connaissance. Une hypoglycémie peut être mortelle.

Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent lorsque vous mangez ou buvez quelque chose de sucré, boisson sucrée ou sucre. Les édulcorants de synthèse ne sont pas recommandés.

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital.

Tests de laboratoire:

Tous les taux de sucre dans le sang ou dans des analyses de sang pour vérifier le nombre d'insuline.

Enfants et adolescents.

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée.

Si votre médecin vous a dit que vous prenez

8 - Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien.

Votre médecin peut être amené à modifier la posologie de GLEMA® pour diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA®. L'effet de GLEMA® (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par :

- autres médicaments pour traiter la diabète ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires, clarithromycine) ;

- médicaments pour empêcher la coagulation ;

- médicaments favorisant le développement



GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et

60,00

PIFV 600400
PER 04/21
LOT 1922

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourrez alors avoir toute autre question. Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin, cela pourrait lui être utile. Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

cin ou à votre pharmacien.
Lorsque ces symptômes surviennent en cas de symptômes graves, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

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 de Carboxyméthylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg, comprimé.

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

GLEMA® 3 mg, comprimé.

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

GLEMA® 4 mg, comprimé.

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

Liste des excipients à effet notable : Lactose

2 - Classe pharmaco-thérapeutique 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 les 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.

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

• Un traitement associant glimepiride et metformine ou glimepiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimepiride, de metformine ou d'insuline doivent vous être 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 glimepiride, 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 insulinodépendant (diabète de type 1) ;

• En cas de décompensation acidocétosique (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, troubles de leur travail.
- Effets indésirables rares

- Taux de sucre dans le sang plus bas.
- Diminution du nombre des cellules de plaquettes (majoration du risque de saignement).
- Globules blancs [risque d'infection par les globules rouges] [pouvant entraîner une mort]. Ces troubles s'améliorent généralement.

Effets indésirables très rares

- Réactions allergiques [y compris] : s'aggraver avec difficultés respiratoires.
- Troubles au niveau du foie incluant (cholestase), inflammation du foie (hépatite).
- Nausées, vomissements, diarrhée, lassitude.
- Diminution du sodium dans le sang.

- Une allergie cutanée [hypersensibilité] au soleil. Certaines réactions gonflent des lèvres, de la gorge ou la bouche.
- Des réactions allergiques aux sulfonilure.
- Des troubles de la vision peuvent survenir dans le sang et doit s'améliorer rapidement.
- Augmentation des enzymes hépatiques.
- Saignement inhabituel important ou hémorragie.

- Déclaration des effets secondaires.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable évidemment qui ne serait pas mentionné.

7 - Mises en garde spéciales et Précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien.

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'un accident ou d'un état de stress. Informez votre médecin car un changement de posologie peut être nécessaire.

- Vous avez un problème grave au niveau de votre cœur ou de vos vaisseaux sanguins. Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations nécessite de prendre GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une absence de porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase.

Les informations disponibles sur l'utilisation de ce médicament chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie. Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

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

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers.

- Modification du régime alimentaire.

- Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin.

- Fonction rénale diminuée ;

- Maladie grave du foie ;

- Si vous souffrez de troubles hormonaux surrénaux ;

- Consommation d'alcool [en particulier excessif].

- Prise de certains autres médicaments.

- Si votre activité physique est augmentée, ou si vous avez perdu de la glycémie grâce à l'habileté.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Faim intense, maux de tête, nausées, vertiges, perte de concentration, diminution de la vigilance, tremblements, palpitations, douleur articulaire, douleur thoracique, douleur dans l'abdomen, douleur dans l'abdomen et troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de diminuer, convulsions, une perte de la maitrise de soi, perte de connaissance. Une hypoglycémie peut être mortelle.

Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent lorsque vous mangez ou buvez quelque chose de sucré, boisson sucrée ou sucre.

Si contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital.

Tests de laboratoire:

Tous les niveaux de sucre dans le sang ou dans les analyses de sang pour vérifier le nombre.

Enfants et adolescents.

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée.

Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous prenez

8 - Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien.

Votre médecin peut être amené à modifier la posologie de GLEMA® pour diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA®.

L'effet de GLEMA® [diminution du taux de sucre dans le sang] peut être augmenté par :

- autres médicaments pour traiter la hypertension.

- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation.

- médicaments pour traiter les infections urinaires.

- médicaments pour traiter les infections urinaires, clarithromycine ;

- médicaments pour empêcher la coagulation.

- médicaments favorisant le développement

Janumet® 50 mg/850 mg and

50 mg/1,000 mg film-coated tablets

sitagliptin/metformin hydrochloride

Re
be

70027254/010414-1



6 118001 160425

JANUMET® 50/1000 mg
AMM 59DMP/21/NCI

Boîte de 56 comprimés pelliculés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC P.P.V: 437,00 DH

includes any possibl

rt taking this medicine
you.

in.

Doctor, pharmacist, or nurse
only. Do not pass it on to other
ess are the same as yours.
or, pharmacist, or nurse. The
in this leaflet.

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 (dipeptidase-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

70027254/010414-1



6 118001 160425

JANUMET® 50/1000 mg
AMM 59DMP/21/NCI

Boîte de 56 comprimés pelliculés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC P.P.V: 437,00 DH

includes any possibl

rt taking this medicine
you.

in.

Doctor, pharmacist, or nurse
only. Do not pass it on to other
ess are the same as yours.
or, pharmacist, or nurse. The
in this leaflet.

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 (dipeptidase-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

70027254/010414-1



6 118001 160425

JANUMET® 50/1000 mg
AMM 59DMP/21/NCI

Boîte de 56 comprimés pelliculés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC P.P.V: 437,00 DH

includes any possibl

rt taking this medicine
you.

in.

Doctor, pharmacist, or nurse
only. Do not pass it on to other
ess are the same as yours.
or, pharmacist, or nurse. The
in this leaflet.

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 (dipeptidase-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

70027234/010414-1



6 118001 160425

JANUMET® 50/1000 mg
AMM 59DMP/21/NCI

Boîte de 56 comprimés pelliculés

DISTRIBUÉ PAR MSD MAROC P.P.V: 437,00 DH

includes any possibl

rt taking this medicine
you.

in.

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

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 (dipeptidase-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

Précautions d'emploi

Avant de prendre ce médicament, lisez attentivement la notice et conservez-la pour vous référer à l'avenir. La sécurité de l'enfant passe avant tout.

Il est recommandé de lire la notice avant d'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.

L'allaitement n'a pas d'effet sur la teneur en thyroxine dans le lait.

LEVOTHYROX® comprimé sécable



611 800110202 0
Levothyrox® 100 µg.
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160334

Précautions d'emploi

Avant de prendre ce médicament, lisez attentivement la notice et conservez-la pour vous référer à l'avenir. La sécurité de l'enfant passe avant tout.

Il est recommandé de lire la notice avant d'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.

L'allaitement n'a pas d'effet sur la teneur en thyroxine dans le lait.

LEVOTHYROX® comprimé sécable



611 800110202 0
Levothyrox® 100 µg.
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160334

Précautions d'emploi

Avant de prendre ce médicament, lisez attentivement la notice et conservez-la pour vous référer à l'avenir. La sécurité de l'enfant passe avant tout.

Il est recommandé de lire la notice avant de prendre ce médicament.

- 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.

Il existe des médicaments qui peuvent entraîner une augmentation de la thyroïde.

LEVOTHYROX® comprimé sécable



611 800110202 0
Levothyrox® 100 µg.
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160334

Précautions d'emploi

Avant de prendre ce médicament, lisez attentivement la notice et conservez-la pour vous référer à l'avenir.

Si 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.

L'allaitement n'a pas d'effet sur la teneur en thio-

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

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

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 ictere (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), faites savoir que vous prenez ZAMOX. ZAMOX peut influer sur les résultats.

Liste des excipients à éviter

Potassium, Sodium

Informations importantes**composants de ZAMOX****suspension buvable en sachet**

- L'utilisation de ce médicament peut entraîner chez les patients présentant une intolérance de malabsorption du glucose et sucrase/isomaltase (maladies héréditaires).

- Ce médicament contient du potassium, qui peut entraîner chez les patients insuffisants cardiaques.

- Ce médicament contient du sodium, qui peut entraîner chez les patients contrôlant leur tension artérielle.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES**FORMES D'INTERACTIONS :****Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Les médicaments vendus sans ordonnance et les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol avec ZAMOX, le risque de réaction allergique peut être élevé.

Si vous prenez du probénécide avec ZAMOX, votre médecin peut décider d'ajuster la dose.

Si des médicaments destinés à être pris avec de l'eau de sang (tels que la warfarine) sont utilisés avec ZAMOX, les analyses sanguines supplémentaires peuvent être nécessaires.

ZAMOX peut influer sur l'absorption de certains médicaments utilisés pour traiter les rhumatismes.

ZAMOX peut influer sur l'absorption de certains médicaments utilisés pour prévenir le rejet d'un greffon.

Interactions avec les aliments**Interactions avec les produits de santé****Thérapies alternatives : Sans effet connu****Sportifs : Sans effet connu****Effets sur l'aptitude à conduire des machines**

ZAMOX peut provoquer des effets secondaires qui peuvent entraîner une diminution de la capacité à conduire.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou si vous suspectez une grossesse, si vous allaitez, vous devez en parler à votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre un quelconque médicament.

COMMENT PRENDRE ZAMOX**suspension buvable en sachet****Instructions pour un bon usage**

Respectez toujours la posologie recommandée.

En cas de doute, consultez votre pharmacien.

Posologie, Mode et/ou Fréquence d'administration**Posologie****→ Adultes et enfants de 40 kg et plus**

• Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour.

• Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour.

→ Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets ZAMOX 1 g/125 mg contiennent :

→ Patients souffrant de problèmes rénaux

• En cas de problèmes rénaux, la dose peut être nécessairement réduite.

• Si le patient a un problème rénal différent ou un autre médicament, la dose peut être ajustée.

• En cas de problèmes au foie fréquents, la dose peut être réduite.

• Le fonctionnement de votre foie peut être affecté.

Comment administrer ZAMOX

• Juste avant la prise de ZAMOX, mélangez son contenu dans un verre d'eau.

• Avalez le mélange au début de la prise.

• Répartissez les prises de la journée : elles doivent être espacées.

• Si vous prenez plus de 2 doses en 1 heure, prenez 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas d'alcool si vous sentez pas bien.

• Ne prenez pas ZAMOX si vos symptômes persistent.

Symptômes et instructions**Si vous avez pris plus de ZAMOX****suspension buvable en sachet**

La prise d'une quantité excessive de ZAMOX peut entraîner des maux de ventre (nausées) et des convulsions.

Parlez-en à votre pharmacien.

فيبركتين للكبار

الات:

ن و مستعملى الآلات نظرا للنعس الذى يمكن أن يصيبهم خاصة
نواء مع أحد المشروبات الكحولية، أو أدوية تحتوى على الكحول

بها:

أه لدى بعض الأشخاص إلى ريد أفعال مزعجة بعض الشيء :
ملاج

- سخطة، إمساك، اضطراب الرؤية، توسيع حدة العين، حصر البول.
- انخفاض ضغط الدم عند الوقوف.

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

- اضطراب في حركات المفصل.

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

- خلط هلوسة.

- وذرا: هيجان، حسبيه، أرق.

- أعراض تهوية، نفس الكريات البيضاء، نفس في الصنفان الدموية وفتر الدم الانحلالي.

- احتقان حاد، صعوبة التنفس، صدمة ناقلة، رؤية كوبك، احرار الجلد، الشري،
مفعح جدي، عند ظهور هذه الأعراض يجب التوقف عن العلاج.

- آخرها طيبكم أو المصيلاني باي تأثيرات غير مرغوب فيها أو مزعجة لم تذكر في هذه

الشارة.

المقدار:
البالغون والأطفال (أكثر من 15 سنة): كبس مرئان إلى 3 مرات في اليوم.

كيفية الاستعمال: عن طريق الفم
الفرق بين كل جرعة 4 ساعات.

يجبأخذ الآكياس في كمية كافية من الماء المبارد أو الدافئ.
في حالة الحصول الكلوي (اصفية الكرياتينين أقل من 10 مل/الدقيقة) يجب أن يكون الفرق
بين جرعتين 8 ساعات على الأقل.

مدة العلاج:
لا يستعمل هذا الدواء لفترة طويلة ودون استشارة الطبيب وخصوصا عند استمرار
الأعراض أكثر من 5 أيام.

الشكل والتقدم:
حبوبات (مع السكر) لأجل محلول للشرب: علبة من 8 أكياس.

حبوبات (بدون سكر) لأجل محلول للشرب: علبة من 8 أكياس.

لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال
لا يستعمل هذا الدواء بعد انتهاء مدة الصلاحية الموجودة على العلبة
وتحتفظ بهذا الدواء بعيدا عن الرطوبة و في درجة حرارة 25 درجة مئوية

التركيز:
فيبركتين ملليلتر
براسيتوامول
حامض اسكوربيك

سمواع كهفية كافية
لانحة سواع ذات تأثير معلوم
فيبركتين بدون سكر: اسيترات
فيبركتين مع السكر: السكاروز 7.9 غرام.

الصلصات:

فيبركتين للبالغين له فعالية تالية :

- فعالية مضادة للبكتيريا تقلل من سيلان الأنف وإدرار النوم.

- فعالية مضادة للحمى وللالم
- يهدى الجسم بحمض اسكوربيك.

دواعي الاستعمال:

- لعلاج أعراض أمراض الأنف والحنجرة: الزكام، حساسية الأنف، التهاب الأنف والبلغم.

- أعراض الأنفلونزا
- في حالة التهاف يجد أحد أدويه مضادة للبكتيريا.

موانع الاستعمال:
لا يستعمل هذا الدواء في الحالات التالية :

- حساسية لأحد مكونات هذا الدواء
- حصر في خلايا الكبد.

- زرق العين مع الصداع النؤوي.

- تضخم البروستات.

- الأطفال أقل من 5 سنة
- حبيبات بدون سكر: فيليسيتونيرى نظر اوجود الأسبرتام.

- حبيبات تحوي على السكر: نظر لاحتواء هذا الدواء على السكاروز، لا يستعمل عند

المرضى الذين لا يتحملون السكريوز، عند ظهور أعراض سوء امتصاص الكلكيوز
والكلكيوز أو نفس في السكراز إيزومالان.

في حالة الشك يجب اختيار الطبيب أو المصيدلاني.

احتياطات الاستعمال:

- في حالة الحمى او استمرار الحمى مع ظهور علامات التهاف واستمرار هذه الأعراض

أكثر من 5 أيام، ينبغي إعادة تقييم العلاج
يمكن ظهور الاعتماد الكلى 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 للأطفال أكثر من 50 غرام: الجرعة الإجمالية للباراسيتامول يجب الا

تجاوزها 4 غرام في اليوم.

- يجب تحفظ المثروبات الكحولية والمهديات خلال فترة العلاج.

- حبيبات مع السكر: يأخذ بعين الاعتبار كمية السكاروز في المخصصة اليومية.

التفاعلات الدوائية:

لا ينصبح بشرب المثروبات الكحولية والمهديات خلال فترة العلاج.

لقدادي التفاعلات المحتملة بين عدة أدوية يجب إشعار الطبيب أو المصيدلاني في حال تلقى

علاج آخر.

العمل والرضاعة:

لا يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل والرضاعة.

كفاءة عامة ملية فترة الحمل والرضاعة يجب دائما استشارة طبيبك أو المصيدلاني قبل استعمال الدواء

فارميدي

الدار البيضا - المغرب

ج.ب. بوجني - الدار البيضا - المغرب

Notice : Informations pour l'utilisateur

Apidra® SoloStar®

100 unités/ml

Apidra® S

solution injectable en

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



6 118001 081639

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 d'utilisation d'Apidra chez

Voyages

Avant de partir en voyage pour vous informer sur le – disponibilité de votre insuline, vous allez, – fourniture d'insuline, de conservation adéquate pendant le voyage, – horaire des repas et de pendant le voyage, – effets possibles du changement de fuseau horaire, – nouveaux risques éventuels dans les pays visités, – ce que vous devez faire d'urgence lorsque vous êtes malade.

Maladies et blessures

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

- Si vous êtes malade ou en cours d'infection importante, votre glycémie peut augmenter (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas suffisamment, votre glycémie risque de diminuer (hypoglycémie).

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

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulinodépendant), n'arrêtez pas de prendre votre insuline. Continuez de prendre suffisamment d'insuline. Prévenez toujours les personnes de vous ou vous traitent d'insuline.

Certains patients souffrent de



Lantus® Solo

100 Unités/ml

solution injectable en stylo prérempli

insuline glargin

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.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lantus 100U/ml, inj b5 sty
P.P.V : 744,00 DH



6 118001

081615

- Si votre glycémie est élevée, suivez les conseils en début de ce chapitre à la fin de ce chapitre.
- Partez en voyage? Informez-vous sur la disponibilité de votre médicament.
- fourniture d'insuline
 - conservation adéquate du voyage,
 - horaire des repas et pendant le voyage,
 - effets possibles du changement horaire,
 - nouveaux risques éventuels dans les

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAHOUANI

ENDOCRINOLOGIE - DIABÉTOLOGIE
OBESITE - NUTRITION

Ex Médecin Chef du centre régional
de Diabétologie

Sur rendez-vous

الدكتورة خديجة الشرقاوي زهوانى

اختصاصية في السكري وأمراض الغدد
السمنة - التغذية

طبيبة رئيسة سابقا بالمركز الجهوي
لأمراض السكري

بالموعد

Casablanca, le

BouDali

Sa date

Glycémie à jeun

Glycémie

Glycémie Poste-prandiale
(2 Heures après le repas)

PSA

Hémoglobine glyquée (Hb A IC)

CRP

Triglycérides

VS

Cholestérol Total
HDL
LDL

TSH

Urée

T₃L

Créatinine

T₄L

Microalbuminurie sur les urines de 24h

Anticorps anti-récepteurs TSH

ECBU + ATB

Anticorps anti TPO

Sérologie Hépatite B et C

Cortisol libre Urinaire

NFS + PLAQUETTES

Cortisolémie - 8h

- 16h

Uricémie

Prolactinémie à - 10h

Transaminases & GT

Testotéronémie

PA

17 OH Progestérone

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAHOUANI
Spécialiste Endocrinologue
Diabétologie Al Otaf Bd. Oum Rabii
Residence Ofok - Casablanca - Tel: 0522 89 79 34

Dérivés méthoxylés

Autres : VTD/B

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 :

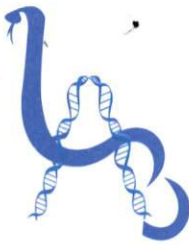
Sang-----	Pc	1,5	
-----------	----	-----	--

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, Lotissement Haj Fatah Oulfa Casablanca
Tél. : 0522 900 300 - Fax : 0522 900 700



Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

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

Dossier ouvert le : 04/10/19

Prélèvement effectué à 07:35

Edition du : 04/10/19

Page : 1/4

Compte Rendu d'Analyses

Madame BOUDALI SAADIA

Docteur KHADIJA CHARKAOUI ZAHOUANI

Réf. : 19J111

HEMATOLOGIE

NUMERATION FORMULE SANGUINE

			Normales	Antériorités
			(Femme Adulte)	
				<u>11/10/17</u>
<u>GLOBULES ROUGES</u>				
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	
<u>GLOBULES BLANCS</u>				
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	
<u>PLAQUETTES</u>				
Résultat -----:	246 000	/mm ³	150000 - 400000	219000

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



Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

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

مختبر التحاليل المُحْبَّبة دُعاء لوب

Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Madame BOUDALI SAADIA

Docteur KHADIJA CHARKAOUI ZAHOUANI

Réf. : 19J111

Dossier ouvert le : 04/10/19

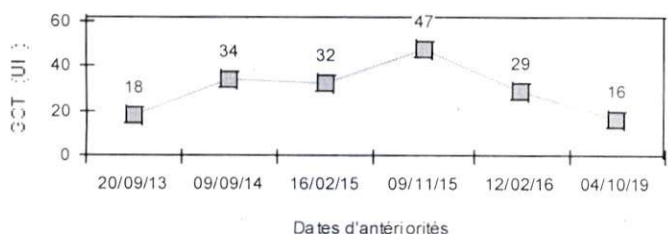
Prélèvement effectué à 07:35

Edition du : 04/10/19

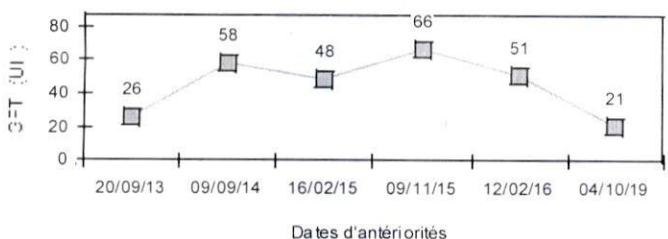
Page : 4/4

Compte Rendu d'Analyses

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



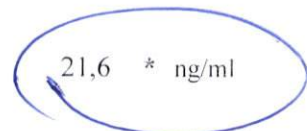
Transaminases - SGPT / ALAT ----- :	21 UI/l	< 40	51
-------------------------------------	---------	------	----



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
Dificient	<20
Insuffisant	20-29
Suffisant	30-100
Toxicité	>100

DOUALAB
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
01 Haj Fatah, Oulfa Casablanca
(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 µU/ml	0,27 - 5	11/10/17 0,50
----------------------------	------------	----------	------------------



Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

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

مختبر التحاليل المُحْبَّبة دُعَاء لوب

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

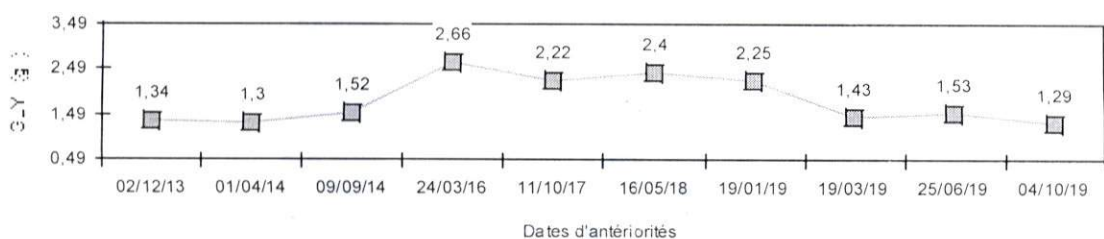
Édition du : 04/10/19

Page : 2/4

Compte Rendu d'Analyses

BIOCHIMIE

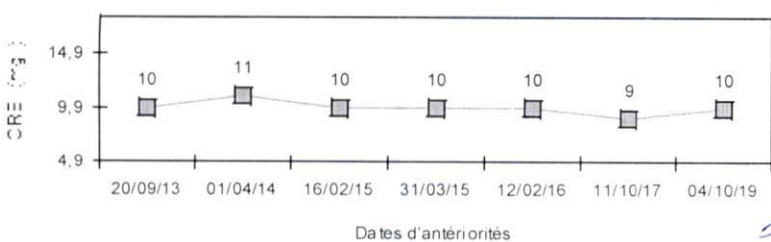
		Normales	Antériorités
Glycémie à jeun -----:	1,29 * g/l	0,7 - 1,1	25/06/19
Soit : 7,2 mmol/l		3,9 - 6,1	1,53



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

DOUALAB
Dr. DADOUNE Loubna
Laboratoire d'Analyses Médicales
01 10 Haj-areh, Oulfa Casablanca
0522 900 300 - Fax : 0522 900 70

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



Dr. DADOUNE Loubna
Médecin biologiste

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

مختبر التحاليل المُحصّبة دُعاء لوب

Laboratoire d'analyses médicales DOUALAB

Madame BOUDALI SAADIA

Docteur KHADIJA CHARKAOUI ZAHOUANI

Réf. : 19J111

Dossier ouvert le : 04/10/19

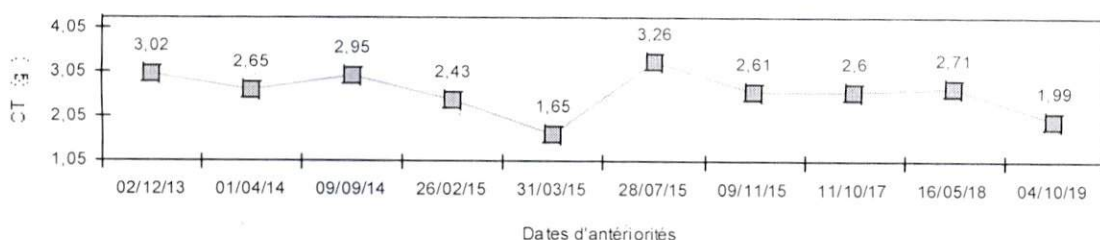
Prélèvement effectué à 07:35

Edition du : 04/10/19

Page : 3/4

Compte Rendu d'Analyses

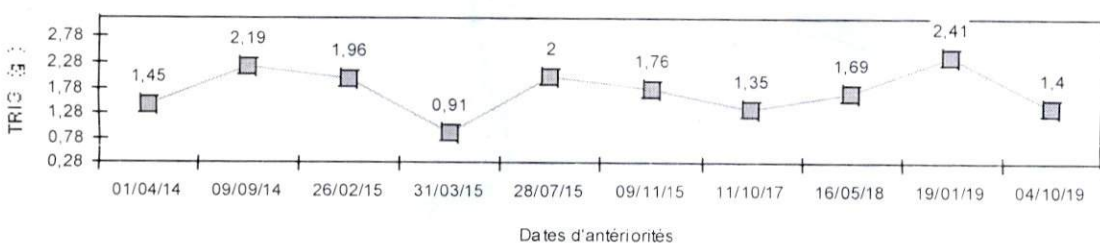
			Normales	Antériorités
Cholestérol Total -----	: 1,99	g/l	1,5 - 2,4	16/05/18
Soit : 5.13	mmol/l	3,87 - 6,19	2,71	6,98



Cholestérol HDL -----	: 0,53	g/l	0,4 - 0,7	11/10/17
Soit : 1,37	mmol/l	1,03 - 1,8	0,59	1,52

Cholestérol LDL -----	: 1,18	g/l	< 1,7	11/10/17
Soit : 3,04	mmol/l	< 4,38	1,74	4,48

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



Gamma G.T. -----	: 25	UI/l	< 38	09/11/15
				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-ateh, Oulata Casablanca
(0522) 900 300 - Fax : (0522) 900 700
(0522) 900 300 - Fax : (0522) 900 700