

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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



## Déclaration de Maladie

N° P19- 0044312

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1356 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : CHATVIANE Med  
 Date de naissance : 01/01/48  
 Adresse : BESICHAH AMP36, 153 Hay Elqods, Bernoussi  
 Tél. : 060 1292036 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Dr. Abdelhak OUGHRIS**  
 Spécialiste en Oto-Rhino-Laryngologie  
 et Chirurgie Cervico-Faciale  
 47 Rue 39, Bloc 61, Mansour 3  
 Sidi Bernoussi - Casablanca  
 Tél. : 0522 759 248

Date de consultation :  
 Nom et prénom du malade : BEN KHILL Toukha Age:  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Affection ORL  
 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 : 06 Mars 2023



### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
06 Mars 2023	Cs		300,00	Dr. Abdelhak OUDHRISS Spécialiste en Oto-Rhino-Laryngologie et Chirurgie Cervico-Faciale 47 Rue 89, Bloc 61, Mansour 3 Sidi Bououssi - Casablanca Tél.: 0522 759 248

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MEZHEN AL OUDS Lot. Al Mansour Imm. 45 N° 1 Al Ouds Sidi Bernoussi Tél: 05 32 73 35 42 - CASABLANCA N° 31539833 - L.F. N° 5301062	06/03/23	220,20

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

### AUXILIAIRES MEDICAUX

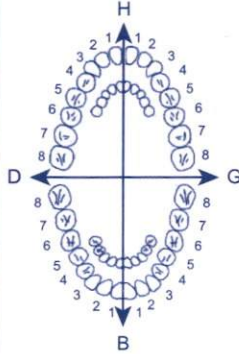
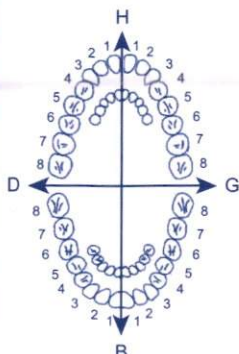
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient													
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>												
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>												
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>												
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>												
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>G</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </table>			H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	G	00000000	00000000	B	35533411	11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H	25533412	21433552														
D	00000000	00000000														
G	00000000	00000000														
B	35533411	11433553														
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>												
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>												
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>												

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. ABDELHAK OUGHRIS

Spécialiste en  
Oto - Rhino - Laryngologie  
et Chirurgie  
Cervico - Maxillo - Faciale

Diplômé en Allergologie  
et Immunologie Clinique



الدكتور عبد الحق أوغريس

إختصاصي في  
أمراض الأذن ، الأنف ، الحنجرة  
وجراحة  
الوجه ، الفك ، و العنق

حائز على دبلوم أمراض  
الحساسية و المناعة السريرية

Casablanca, le : 06 Mars 2023 : الدار البيضاء، في

73,80 N° BENKHI II TAVRIN  
صيدلية منزه القدس  
PHARMACIE MENZEH AL QODS  
Lot. Al Menzeh Imim 45 N°1  
At Qods Sidi Bernoussi  
Tél: 05 22 73 35 42 - CASABLANCA  
Patente N° 61630955 - I.F. N° 53010629

صيدلية منزه القدس  
PHARMACIE MENZEH AL QODS  
Lot. Al Menzeh Imim 45 N°1  
At Qods Sidi Bernoussi  
Tél: 05 22 73 35 42 - CASABLANCA  
Patente N° 61630955 - I.F. N° 53010629

24,40 1 KOR 20 588.  
1 cp 1/2 de 6 h  
Levothyrox 100 mg n°6  
1 cp 1/2 de 6 h  
X 6 mois

22020

Dr. Abdelhak OUGHRIS  
Spécialiste en  
Oto - Rhino - Laryngologie  
et Chirurgie Cervico - Maxillo - Faciale  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
47 Rue 39, Bloc 61, Mansour 3  
Tél.: 0522 759 248

CABINET AL HAMD D'O.R.L ET D'ALLERGOLOGIE

47, Zénqa 39, بلوك 61، منصور 3، الطابق الأول، سيدي البرنوصي - الدار البيضاء

47, Rue 39, Bloc 61, Mansour 3, 1<sup>er</sup> étage, Sidi Bernoussi - Casablanca

Tél. : 0522 75 92 48



**Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal).**

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 2 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 2 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

- Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

**Traitement des ulcères de l'estomac (ulcère gastrique).**

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 4 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

- Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 8 semaines.

**Prévention de la récurrence de l'ulcère duodénal ou gastrique :**

- La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg une fois par jour.

**Traitement de l'ulcère duodénal et gastrique provoqué par des AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :**

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 8 semaines.

**Prévention des ulcères du duodénum et de l'estomac si vous prenez des AINS :**

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

**Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori :**

- La dose recommandée est de 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.

- Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

**Traitement d'un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (Syndrome de Zollinger-Ellison)**

- La dose recommandée est de 60 mg par jour.

- Votre médecin peut ajuster la dose en fonction de vos besoins et il décidera également de la durée pendant laquelle vous prendrez le médicament.

**Utilisation chez les enfants et adolescents :**

**Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitations acides**

- Les enfants âgés de plus de 1 an et pesant plus de 10 kg peuvent prendre IXOR® comprimé effervescent. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

**Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori.**

- Les enfants âgés de plus de 4 ans peuvent prendre IXOR® comprimé effervescent. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

- Votre médecin prescrira à votre enfant deux antibiotiques en même temps : l'amoxicilline et la clarithromycine.

**2 - Mode d'administration**

Voie orale.

- Il est recommandé de prendre IXOR® le matin.

- Les comprimés sont à dissoudre dans un demi-verre d'eau et à prendre à jeun ou au cours d'un repas.

- Chez les enfants, mélanger après dissolution IXOR® à un aliment légèrement acide, tel que yaourt, jus d'orange, compote de pomme...

- **Utilisation chez les adolescents :**

- IXOR® comprimé effervescent peut être administré à l'enfant à partir de 1 an et pesant plus de 10 kg.

- **La barre de cassant n'est pas destinée à briser le comprimé.**

- **Si vous avez pris plus de IXOR® que vous n'auriez dû** ou **si vous avez eu des problèmes en cas de surdosage**

- Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre IXOR® (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

- Si vous oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

- **Si vous arrêtez de prendre IXOR®**

- N'arrêtez pas de prendre IXOR® sans avis préalable de votre médecin ou pharmacien.

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

**4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement

chez tout le monde.

**Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, cessez d'utiliser IXOR® et contactez immédiatement un médecin :**

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Jaunissement, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

**Effets indésirables fréquents**

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents**

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Étourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

**Effets indésirables rares**

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des échymoses et une survenue d'infections.
- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.
- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Respiration sifflante ou souffle court (bronchospasme).
- Sècheresse buccale.
- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection appelée « muguet » qui peut affecter l'intestin et est causé par un champignon.

- Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner une peau et des yeux jaunâtres et des urines sombres et de la fatigue.

- Perte de cheveux (alopécie).

- Éruption cutanée lors d'une exposition au soleil.

- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).

- Problèmes rénaux sévères (néphrite interstitielle).

- Augmentation de la sueur.

**Effets indésirables très rares**

- Modification du nombre de cellules du sang incluant l'agranulocytose (déficit en globules blancs).
- Agressivité.
- Hallucinations visuelles, sensorielles ou auditives.
- Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance hépatique et une inflammation du cerveau.

- Apparition soudaine d'éruptions cutanées sévères, bulles ou desquamations importantes de la peau pouvant être associées à une fièvre importante et à des douleurs articulaires (érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique).

- Faiblesse musculaire.

- Gonflement des seins chez l'homme.

**Effets indésirables de fréquence indéterminée (Ne peut pas être estimé à partir des données disponibles).**

- Inflammation de l'intestin (entraînant des diarrhées).

- Si vous prenez IXOR® comprimé effervescent pendant plus de trois mois, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. De faibles taux de magnésium peuvent se traduire par une fatigue, des contractions musculaires involontaires, une désorientation, des convulsions, des sensations vertigineuses, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer immédiatement votre médecin. De faibles taux de magnésium peuvent également entraîner une diminution des taux de potassium ou de calcium dans le sang. Votre médecin pourra décider d'effectuer des examens sanguins réguliers pour surveiller votre taux de magnésium.

- Éruption cutanée, éventuellement avec des douleurs dans les articulations.

**IXOR® comprimé effervescent peut dans de très rares cas affecter les globules blancs entraînant un déficit immunitaire. Vous devez consulter votre médecin dès que possible si vous avez une infection avec des symptômes tels que de la fièvre avec une fatigue générale très importante, ou de la fièvre avec des symptômes d'infection locale tels que des douleurs dans le cou, la gorge, la bouche, ou des difficultés à uriner. Si vous avez ces symptômes, un déficit de globules blancs (agranulocytose) pourra être éliminé par un test sanguin. Il est important que vous donniez des informations sur vos médicaments dans ce cas.**

**■ Déclaration des effets secondaires**

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0801000180 - Email : [capm@capm.fr](mailto:capm@capm.fr)) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : [pharmacovigilance@laprophan.com](mailto:pharmacovigilance@laprophan.com)).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5 - COMMENT CONSERVER IXOR® ?

- Tenir hors de la portée et de la vue des enfants
- Ne pas utiliser IXOR® après la date de péremption figurant sur la boîte... (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

- Durée de conservation et conditions de conservation
- 2 ans

- Tubs à conserver bien fermé à l'abri de la chaleur et de l'humidité. Température inférieure à 30°C

- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les égouts ménagers.

- Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- **Que contient IXOR® ?**

**Comprimé effervescent à 20 mg**  
**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Omeprazole	20 mg
------------	-------

**Composition qualitative en excipients**  
Excipients : Citrate monosodique anhydre, Sodium bicarbonate, Phosphate monosodique 2H<sub>2</sub>O, Phosphate disodique 2H<sub>2</sub>O, Aspartame, Saccharine sodique, Docusate de sodium, Croscopolldone, Sodium benzoate, Siméthicone en suspension, Arôme Peppermint, Alcool éthylique à 96 %, Eau purifiée

**Comprimé effervescent à 10 mg**  
**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise**

Omeprazole	10 mg
------------	-------

**Composition qualitative en excipients**  
Excipients : Citrate monosodique anhydre, Sodium bicarbonate, Phosphate monosodique 2H<sub>2</sub>O, Phosphate disodique 2H<sub>2</sub>O, Aspartame, Saccharine sodique, Docusate de sodium, Croscopolldone, Sodium benzoate, Siméthicone en suspension, Arôme Peppermint, Alcool éthylique à 96 %, Eau purifiée

- **Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique**  
LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.  
21, Rue des Qudaya  
CASABLANCA

- **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**  
Janvier 2020

- **Conditions de prescription et de délivrance**  
Tableau C (Liste II)

- **Informations réservées aux professionnels de santé**  
Sans objet

# IXOR<sup>®</sup>

## (Oméprazole)

**IXOR 20 mg** comprimés effervescent  
**PPV 73DH80**  
**EXP 09/2024**  
**LOT 26036 4**

### DENOMINATION DU MEDICAMENT

IXOR<sup>®</sup> Comprimés effervescent dosés à 20 mg en boîte de 28  
IXOR<sup>®</sup> Comprimés effervescent dosés à 10 mg en boîte de 28

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

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

### Que contient cette notice ?

1. Quest-ce que IXOR<sup>®</sup> et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IXOR<sup>®</sup> ?
3. Comment prendre IXOR<sup>®</sup> ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IXOR<sup>®</sup> ?
6. Informations supplémentaires.

### 1- QU'EST-CE QUE IXOR<sup>®</sup> ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### - Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Code ATC : A02BC01

IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

#### - Indications thérapeutiques

IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent est utilisé pour traiter les affections suivantes :  
Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie l'organe à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie l'organe à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

#### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

### 2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IXOR<sup>®</sup> ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament Sans objet.

- Ne prenez jamais IXOR<sup>®</sup> (contre-indications)

- Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

inhibiteur de la pompe à protons : omeprazole, lansoprazole, rabeprazole, ésomeprazole, dexlansoprazole, nelfinavir (utilisé en VIH).  
situations décrites ci-dessus, ne prenez pas ce médicament sans avis de votre pharmacien avant de prendre IXOR<sup>®</sup>.

IXOR<sup>®</sup> (Mises en garde spéciales et l'emploi)  
en sodium chez les patients suivant un régime sans sel.

- IXOR<sup>®</sup> 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé effervescent
- IXOR<sup>®</sup> 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent.

IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler.
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion.
- Vous souffrez de la nourriture ou du persil.
- Vous avez des selles noires (telles que du sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- Si l'un d'eux est déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement avec un médicament similaire à IXOR<sup>®</sup> qui réduit l'acidité de l'estomac.

Vous devez faire un examen sanguin spécifique (Chromogranine A). Si vous prenez IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier dans les zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que vous le pouvez, car vous devez peut-être arrêter votre traitement avec IXOR<sup>®</sup>. Rappelez-vous de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

#### - Enfants

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou ci-dessous.

#### - Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

##### Autres médicaments et IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela comprend également les médicaments que vous achetez sans ordonnance.

IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent peut interférer sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent.

Vous ne devez pas prendre IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent si vous prenez un médicament contenant du **nelfinavir** (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques);
- Diazepam (utilisée dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie); si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent;
- Médicaments anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la

warfarine ou autres anti-vitamines K : une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent;

- Rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose);
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH);
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);
- Milépériton (hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression);
- Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente);
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH);
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus));
- Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer).

Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) : si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent.

Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

#### - Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

##### IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent avec les aliments et boissons

Les comprimés effervescent peuvent être pris avec de la nourriture ou à jeun.

#### - Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

#### - Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

##### Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à dose thérapeutique.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent pendant l'allaitement.

#### - Sportifs

Sans objet.

#### - Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

IXOR<sup>®</sup> comprimé effervescent n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un engourdissement et des troubles visuels peuvent se produire. Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

#### - Excipients à effets notoire :

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :

- IXOR<sup>®</sup> 20 mg : environ 765,7 mg de sodium par comprimé effervescent
- IXOR<sup>®</sup> 10 mg : environ 768,6 mg de sodium par comprimé effervescent

### 3 - COMMENT PRENDRE IXOR<sup>®</sup> ?

#### - Instruction pour un bon usage

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

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de comprimés effervescent vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépend de votre état de santé et de votre âge.

#### - Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

##### 1- Posologie

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

##### Les doses recommandées :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que votre oesophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 - 8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre oesophage n'a pas encore guéri.
- La dose recommandée une fois que votre oesophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.
- Si votre oesophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.



**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس<sup>®</sup> قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

**تحتوي هذه النشرة:**

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

**1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟****الصف الصيدلاني العلاجي**

هذا الدواء هرمونة درقية

**دواعي الاستعمال****فترة الحمل.**

الاستراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات



6 118001 102020

Levothyrox<sup>®</sup> 100 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 24,40 DH

7862160342

**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس<sup>®</sup> قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

**تحتوي هذه النشرة:**

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

**1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟****الصف الصيدلاني العلاجي**

هذا الدواء هرمونة درقية

**دواعي الاستعمال****فترة الحمل.**

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات



6 118001 102020

Levothyrox<sup>®</sup> 100 µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 24,40 DH

7862160342

**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس<sup>®</sup> قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

**تحتوي هذه النشرة:**

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

**1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟****الصف الصيدلاني العلاجي**

هذا الدواء هرمونة درقية

**دواعي الاستعمال****فترة الحمل.**

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات



6 118001 102020

Levothyrox<sup>®</sup> 100 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 24,40 DH

7862160342



**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس<sup>®</sup> قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

**تحتوي هذه النشرة:**

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

**1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟****الصف الصيدلاني العلاجي**

هذا الدواء هرمونة درقية

**دواعي الاستعمال****فترة الحمل.**

الاستراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات



6 118001 102020

Levothyrox<sup>®</sup> 100 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 24,40 DH

7862160342

**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس<sup>®</sup> قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

**تحتوي هذه النشرة:**

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

**1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟****الصف الصيدلاني العلاجي**

هذا الدواء هرمونة درقية

**دواعي الاستعمال****فترة الحمل.**

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات



6 118001 102020

Levothyrox<sup>®</sup> 100 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 24,40 DH

7862160342



**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس<sup>®</sup> قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

**يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك**

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

**تحتوي هذه النشرة:**

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العلبة ومعلومات أخرى

**1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟****الصف الصيدلاني العلاجي**

هذا الدواء هرمونة درقية

**دواعي الاستعمال****فترة الحمل.**

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات



6 118001 102020

Levothyrox<sup>®</sup> 100 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 24,40 DH

7862160342