

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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



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

Déclaration de Maladie

M22- N° 004515

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7537 Société : R.A.M.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : MOUSTAOU LATI FA
Date de naissance : 26-02-1962
Adresse : 34 EL MANSOUR 6, Rue des camilias
Tél. : 06.63.19.45.86 Total des frais engagés : 1960,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 26-03-2023
Nom et prénom du malade : MOUSTAOU LATI FA Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie :
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
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 : CASA

Le : 28/03/23


Signature de l'adhérent(e) :

[illegible]

Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Poses

Dr. Richard ABTIAN
 Chirurgien Dégistive de Poses
 22, Rue Najib Mamoud - Casablanca
 Tél: 05 22 22 43 78 - Fax: 05 22 48 38 42
 site web: richardebtian.com

[illegible]

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
 Dr. Richard Debbitan Chirurgien 22, Rue N°2 Tél : 05 22 24 41 41 Email : richard.debitan@gmail.com	26/11/23	Eskeo	600,00 Dhs
	19/10/2023	P5 to -	600,00 Dhs

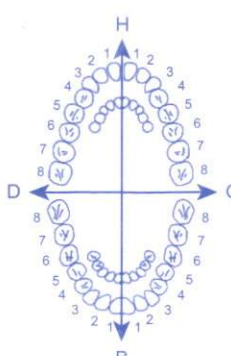
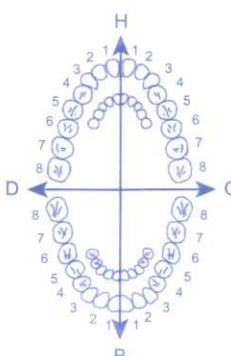
[illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

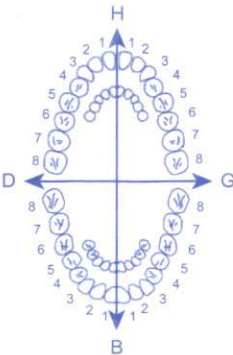
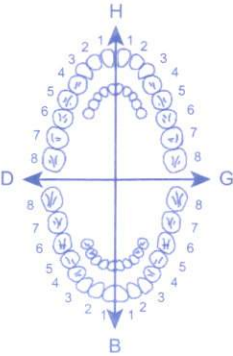
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>MONTANTS DES SOINS</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>DEBUT D'EXECUTION</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>FIN D'EXECUTION</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT - MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> </div> <p style="text-align: center;">[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>MONTANTS DES SOINS</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>DATE DU DEVIS</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>DATE DE L'EXECUTION</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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	DETERMINATION DU COEFFICIENT - MASTICATOIRE																									
	<div>H</div> <table><tr><td>25533412</td><td> </td><td>21433552</td></tr><tr><td>00000000</td><td> </td><td>00000000</td></tr><tr><td align="right">D</td><td></td><td align="left">G</td></tr><tr><td>00000000</td><td> </td><td>00000000</td></tr><tr><td>35533411</td><td> </td><td>11433553</td></tr><tr><td align="right">D</td><td></td><td align="left">G</td></tr><tr><td align="center">B</td><td></td><td></td></tr></table>			25533412		21433552	00000000		00000000	D		G	00000000		00000000	35533411		11433553	D		G	B				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	25533412		21433552																							
	00000000		00000000																							
	D		G																							
	00000000		00000000																							
	35533411		11433553																							
	D		G																							
	B																									
				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 L'EXECUTION

Docteur Richard ABITTAN

EXPERT EN CHIRURGIE LAPAROSCOPIQUE

CHIRURGIE DIGESTIVE
ENDOCRINIENNE ET VASCULAIRE

CHIRURGIE DE L'OBÉSITÉ
CENTRE DE TRAITEMENT DE L'OBÉSITÉ



الدكتور ريشار أبيتان

خبير في الجراحة بالمنظار

جراحة الجهاز الهضمي
جراحة الغدد و الشرايين

جراحة السمنة
مركز معالجة السمنة

M. Nustane Setef

$\frac{29,80 \times 2}{58,00}$

Zyndol 50



1) 1cp x 3 br up 107

$\frac{27,00 \times 5}{135,00}$

Alivian 50



1cp x 3 br up 107

$\frac{120,30 \times 2}{240,60}$

Acetel



1cp x 3 br up

U

$\frac{24,40 \times 6}{146,40}$

Levogyrox 10

1cp



Glycet 1cp

$\frac{20,00 \times 6}{120,00}$

Glycet 1cp

1cp

6mm

50,30

2 cme 1ap



le 12/1/23

Dr. Richard ABITTAN
Chirurgien Digestive de l'Obésité
22, Rue Najib Mahfoud - Casablanca
Tél: 05 22 22 43 78 / 05 22 48 36 42 / 05 22 47 48 95
Portable d'urgence: 06 08 75 05 61
Site web: richardabittan.com

= 760,30

Docteur Richard ABITTAN

EXPERT EN CHIRURGIE LAPAROSCOPIQUE

CHIRURGIE DIGESTIVE
ENDOCRINIENNE ET VASCULAIRE

CHIRURGIE DE L'OBÉSITÉ
CENTRE DE TRAITEMENT DE L'OBÉSITÉ

الدكتور ريشار أبيتان

خبير في الجراحة بالمنظار

جراحة الجهاز الهضمي

جراحة الغدد و الشرايين

جراحة السمنة

مركز معالجة السمنة

Dr. Richard Abittan

Dr. Richard Abittan

Dr. Richard ABITTAN
Chirurgien Digestif de l'Obésité
22, Rue Najib Mahfoud - Casablanca
Tél : 05 22 22 43 78 - Fax : 05 22 48 36 42
Site web : richardabittan.com

L. 26.01.2013

Docteur Richard ABITTAN
CHIRURGIEN DES HÔPITAUX
Ancien assistant des Hôpitaux de Paris
CHIRURGIE DIGESTIVE
CHIRURGIE COELIOSCOPIQUE
ENDOCRINIENNE ET VASCULAIRE
CHIRURGIE DE L'OBESITE

Casablanca, le 26/01/2023

Nom du patient : Mme. MOUSTAOU LATIFA

ECHOGRAPHIE CERVICALE

COMPTE - RENDU

- Lobe thyroïdien gauche mesurant 31 x 15 x 12 mm, soit un volume estimé à 2,9 cc, homogène.
- Loge de thyroïdectomie droite libre.
- Absence d'adénopathies latéro-cervicales.
- Glandes sub-mandibulaires et parotides d'aspect normal.

Conclusion :

Aspect quasi-stable comparativement à l'échographie du 01/04/2021

Dr. Richard ABITTAN
Chirurgien Digestive de l'Obésité
22, Rue Najib Mahfoud - Casablanca
Tél : 05 22 22 43 78 - Fax : 05 22 48 36 42
siteweb: richard-abittan.com

CHIRURGIEN DES HOPITAUX
Ancien assistant des hôpitaux de Paris
CHIRURGIE DIGESTIVE
CHIRURGIE COELIOSCOPIQUE
ENDOCRINIENNE ET VASCULAIRE
CHIRURGIE DE L'OBESITE

Casablanca le 26/01/2023

NOTE D'HONORAIRES N° 0170

MME, MOUSTAOUI LATIFA

Désignation	Montant
ECHOGRAPHIE CERVICALE	600,00
-	
-	
Total	600,00

Arrêté la présente somme à : 600 ,00 Dhs

Mode paiement : ESPECES

Dr. Richard ABITTAN
Chirurgien Digestive de l'Obésité
22, Rue Najib Mahfoud - Casablanca
Tél : 05 22 22 43 78 - Fax : 05 22 48 36 42
site web: richardabittan.com

Docteur Richard ABITTAN

EXPERT EN CHIRURGIE LAPAROSCOPIQUE

CHIRURGIE DIGESTIVE
ENDOCRINIENNE ET VASCULAIRE

CHIRURGIE DE L'OBÉSITÉ
CENTRE DE TRAITEMENT DE L'OBÉSITÉ

الدكتور ريشار أبيتان

خبير في الجراحة بالمنظار

جراحة الجهاز الهضمي
جراحة الغدد و الشرايين

جراحة السمنة
مركز معالجة السمنة

Nom :

Mustassi Lotfe

Casablanca, le :

14/1/23

BILAN BIOLOGIQUE

- ☐ NFS - VS - Plaquettes - Urée - Créatinine - Ferritine
- ☐ Glycémie à jeun - TP - TCA - Groupage - CRP - Hémoglobine glyquée
- ☐ Ionogramme - Cht - HDL - LDL - TG - AC Urique
- ☐ TGO - TGP - GGT - TSH - T3 - T4 - Thyrocalcitonin
- ☐ Ph alc - BC BNC - Lipasémie
- ☐ PSA
- ☐ ACE - CA 15-3 - CA 125 - CA 19-9 - AFP - Beta HCG
- ☐ ECBU + ATB gramme
- ☐ Anticorps anti thyroïde - Anticorps, anti foie et anti muscles lisses
- ☐ Sérologie virale B (Ag HBS)
- ☐ Sérologie virale C (Ac HVC)
- ☐ Electrophorèse des protides
- ☐ Albuminémie - Préalbuminémie
- ☐ ASLO
- ☐ Troponine
- ☐ Vitamines B1 - B6 - B9 - B12 - D3
- ☐ Test respiratoire à l'urée
- ☐ Procalcitonine

مستشفى التحليلات الطبية
LABORATOIRE SOULI D'ANALYSES MEDICALES
Dr. BENALI SAID
240, Bd Brahim Roumani, Casablanca
Tél: 05 22 25 78 25 / 05 22 25 39 61
Casablanca - Patente: 35805014

Dr. Richard ABITTAN
Chirurgien Digestive de l'Obésité
22, Rue Najib Mahfoud - Casablanca
Tél: 05 22 22 43 78 Fax: 05 22 48 36 42
site web: richardabittan.com

Dr. BENMILOUD Loubna. Médecin biologiste.

Faculté de médecine et de pharmacie de Casablanca

Diplôme universitaire de qualité en sciences de la santé

Diplôme d'hygiène hospitalière et prévention des infections nosocomiales

Prélèvements à domicile
sur rendez-vous

2301190025 – Mme MOUSTAOU Latifa

CLAIRANCE DE LA CREATININE ESTIMEE (formule MDRD)

(MDRD = Modification of Diet in Renal Disease)

Clairance: 103 mL/min (>60)
(Clairance de la créatinine estimée pour un patient caucasien)

Classification de la maladie rénale chronique :

- G1 : Clairance normale : > ou = à 90mL/min
- G2 : Clairance légèrement abaissée : 60–89mL/min
- G3a : Clairance légèrement abaissée à modérément abaissée : 45–59mL/min
- G3b : Clairance modérément à sévèrement abaissée : 30–44mL/min
- G4 : Clairance sévèrement abaissée : 15–29mL/min
- G5 : Insuffisance rénale terminale : < à 15 mL/min.

Transaminases GPT (ALAT)

(ALT IFCC – Konelab30 – Thermo fisher)

Résultat techniquement contrôlée sur le même prélèvement

40 UI/L (0–35)

Transaminases GOT (ASAT)

(AST IFCC – Konelab 30 – Thermo fisher)

Résultat techniquement contrôlée sur le même prélèvement

60 UI/L (0–40)

BILAN ENDOCRINIEN

TSH Ultra-sensible

(ECLIA–Cobas411–Roche) limite de
détection: 0.005µUI/ml)

0.707 µUI/mL

Interprétation:

Euthyroïdies : 0.27 à 4.2 µUI/mL
Hyperthyroïdie : TSH < 0.1 µUI/mL
Hypothyroïdie : TSH > 5.0 µUI/mL

Nouveau –né: TSH augmente à la 30 minute de vie (80 mUI/L) puis retour à la normale vers 2 – 5 jours. D'ou le dosage à partir de J5.

Validé par : **Dr. BENMILOUD Loubna**

مختبر الصقلي للتحليلات الطبية
LABORATOIRE SQALLI D'ANALYSES MEDICALES
Dr. BENMILOUD Loubna
240, Bd Brahim Roudani, Maarif
240, Bd Brahim Roudani, Maarif
240, Bd Brahim Roudani, Maarif

Dr. BENMILOUD Loubna. Médecin biologiste.

Faculté de médecine et de pharmacie de Casablanca

Diplôme universitaire de qualité en sciences de la santé

Diplôme d'hygiène hospitalière et prévention des infections nosocomiales

Prélèvements à domicile
sur rendez-vous

Date du prélèvement : 19-01-2023 à 11:22

Code patient : 2301190025

Né(e) le : 26-02-1962 (60 ans)

Mme MOUSTAOU Latifa

Dossier N° : 2301190025

Prescripteur : Dr Richard ABITTAN



ASPECT DE SERUM

Aspect du sérum :

Normal

BIOCHIMIE SANGUINE

Hémoglobine glyquée (HbA1c)

6.10 %

(HPLC: ADAMS A1C HA-8180V - ARKRAY)

* Le résultat est sous réserve de l'absence de paramètre modifiant : Durée de vie des hématies (hémorragie, hémolyse, transfusion et réticulocytose) - Maladie métaboliques, insuffisance rénale, hémoglobinopathies et médicaments. Dans ce cas il est souhaitable de pratiquer le dosage d'une autre protéine glyquée telle la Fructosamine.

Variant Hb

Absence de variant d'hémoglobine

Estimation de la glycémie moyenne

1.28 g/L

(0.70-1.10)

Interprétation des résultats selon la standardisation du NGSP:

- 4 - 6 % : Intervalle non-diabétique (Sujet normal)
- < 6.5 % : Excellent équilibre glycémique (DNID)
- < 7 % : Excellent équilibre glycémique (DID)
- 8 - 10 % : Equilibre glycémique médiocre, action corrective suggérée
- > 10 % : Mauvais équilibre glycémique, action corrective nécessaire

Stratégie médicamenteuse du contrôle glycémique du diabète de type 2 - selon la HAS2013

Cas général:

- < ou = 7 % : La plupart des patients avec DT2
- < ou = 6.5 % : DT2 nouvellement diagnostiqué, dont l'espérance de vie est > 15 ans et sans antécédent cardio-vasculaire
- < ou = 8 % : DT2 avec comorbidité grave avérée et/ou une espérance de vie limitée (< 5 ans) ou avec des complications macrovasculaires évoluées ou ayant une longue durée d'évolution du diabète (> 10 ans) et pour lesquels la cible de 7 % s'avère difficile à atteindre car l'intensification médicamenteuse provoque des hypoglycémies sévères.

Patients avec antécédents (ATCD) cardio-vasculaires

- < ou = 7 % : Patients avec ATCD de complication macrovasculaire considérée comme non évoluée
- < ou = 8 % : Patients avec ATCD de complication macrovasculaire considérée comme évoluée: (IDM) avec insuffisance cardiaque atteinte coronarienne sévère - atteinte polyartérielle (AOMI) - accident vasculaire cérébral récent (< 6 mois)

Patients avec insuffisance rénale chronique (IRC)

- < ou = 7 % : IRC modérée (stades 3A et 3B)
- < ou = 8 % : IRC sévère ou terminale (stades 4 et 5)

Patients enceintes ou envisageant de l'être

- < 6.5 % : Avant d'envisager la grossesse
- < 6.5 % et glycémies < 0.95 g/l à jeun et < 1.20 g/l en postprandial à 2 heures : Durant la grossesse

Personnes âgées

- < ou = 7 % : Dites « vigoureuses » dont l'espérance de vie est jugée satisfaisante
- < ou = 8 % : Dites « fragiles », à l'état de santé intermédiaire et à risque de basculer dans la catégorie des malades
- < ou = 9 % : Dites « malades », dépendantes, en mauvais état de santé en raison d'une polyopathie chronique évoluée génératrice de handicaps et d'un isolement social

Urée

(Dosage UV enzymatique - Konelab 30 - Thermo fisher)

0.22 g/L

(0.20-0.50)

Créatinine

(Créatine Enzymatique - Respons 920 Diasys)

3.67 mmol/L

(3.33-8.33)

6.3 mg/L

(6.0-11.0)

55.8 μmol/L

(53.1-97.3)

Validé par : Dr. BENMILOUD Loubna

مختبر الصقلي للتحليلات الطبية
LABORATOIRE SQALLI D'ANALYSES MEDICALES
Dr. BENMILOUD Loubna

Dr. BENMILOUD Loubna. Médecin biologiste.

Faculté de médecine et de pharmacie de Casablanca

Diplôme universitaire de qualité en sciences de la santé

Diplôme d'hygiène hospitalière et prévention des infections nosocomiales

Prélèvements à domicile
sur rendez-vous

FACTURE N° : 230100310

CASABLANCA le 19-01-2023

Mme MOUSTAOU Latifa

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E25	E
0111	Créatinine	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B
0147	Transaminases P (TGP)	B50	B
0164	TSH us	B250	B
0182	Urée	B30	B

Total des B : 510

TOTAL DOSSIER : 600.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : six cents dirham .

مختبر الصقلي للتحليلات الطبية
LABORATOIRE SQALLI d'ANALYSES MEDICALES
Dr. BENMILOUD Loubna
240, Bd Brahim Roudani (ex Route d'El Jadida) Maarif Extension, Casablanca.
Tél: 05 22 25 78 25 / 05 22 25 39 61
Casablanca - Patente: 35805011

Code INPE : 093000214

AWB - Agence Rue Nassih Eddine

RIB : 007 780 0003555000000328 25



093000214

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILIS

Dénomination du médicament

ALIVIAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

LOT : 09922028
PER : 15/2027
P27 : 27.00 DH

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'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVIAR® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVIAR® 50 MG, GELULES ?

• **Ne prenez jamais ALIVIAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

• **Mises en gardes spéciales :**

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVIAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.
- Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

niens dopaminergiques (troubles graves des médicaments suscités).

- Ce médicament risque d'apparition principalement de l'enfant, un s...
- La prise de comprimés peut avaler de travers.

- En raison de présence de galactose, les atteints de galactose ou de déficit en lactase.

• **Précautions d'emploi :**

Afin que votre traitement, il est nécessaire de surveiller :
- En cas de maladie rénale ou de diabète.
- En cas de maladie cardiaque.
- En cas d'insuffisance cardiaque.
- En cas d'antécédents d'épilepsie.

- Chez les sujets souffrant d'orthostatisme, à la suite d'un traitement. EN CAS DE DOUTE, INTERROGUEZ VOTRE PHARMACIEN.

• **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

• **Usage des autres médicaments :**

Veillez indiquer à votre médecin les médicaments récemment pris ou que vous prenez actuellement. De plus, veuillez signaler les médicaments pouvant interagir avec ALIVIAR®.

• **Associations médicamenteuses :**

Dopaminergiques utilisés dans les troubles du mouvement.

• **Associations déconseillées :**

Certains médicaments (cardiaques) tels que :

- Antiparasitaires systémiques (Luméfántrine, pentamédozine).
 - Antiarythmiques digitaux (amiodarone, sotalol).
 - Antidépresseurs (cisapride, diphénhydramine, spiramycine IV).
 - Autres neuroleptiques (halopéridol, levomépromazine, véralpride).
 - Méthadone.
- Certains médicaments :
- Antiparkinsonien

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILIS

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

LOT : 09922028
PER : 15/2027
P27 : 27.00 DH

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'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GÉLULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmacologique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVAR® 50 MG, GÉLULES ?

• **Ne prenez jamais ALIVAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

• **Mises en gardes spéciales :**

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.
- Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

niens dopaminergiques (troubles graves des médicaments suscités).

-Ce médicament risque d'apparition principale de l'effet.

-Chez l'enfant, un

-La prise de comprimé peut avaler de travers.

-En raison de présence atteints de galactose de déficit en lactase.

• **Précautions d'emploi :**

Afin que votre traitement, il est nécessaire.

-En cas de maladie

-En cas de diabète

-En cas de maladie

-En cas d'insuffisance

-En cas d'antécédents

épileptiques,

-Chez les sujets

orthostatique, à la

EN CAS DE DOUTE

VOTRE PHARMACIEN

• **Enfants et adultes**

Sans objet.

• **Usage des autres**

Veillez indiquer à

récemment pris ou

médicament obtenu

De plus, veuillez sig

pouvant interagir av

• **Associations con**

Dopaminergiques

utilisés dans les tro

• **Associations dé**

Certains médicame

cardiaque) tels que

-Antiparasitaires s

Luméfántrine, penta

-Antiarythmiques d

(amiodarone, sotala

cisapride, diphéma

spiramycine IV.

-Autres neurolepti

halopéridol, levome

véralipride.

-Méthadone.

Certains médicame

-Antiparkinsonien

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILIS

Dénomination du médicament

ALIVIAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

LOT : 09922028
PER : 15/2027
P27 : 27.00 DH

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'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVIAR® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVIAR® 50 MG, GELULES ?

• **Ne prenez jamais ALIVIAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

• **Mises en gardes spéciales :**

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVIAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.
- Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

niens dopaminergiques (troubles graves des médicaments suscités).

- Ce médicament risque d'apparition principalement de l'enfant, un s...
- La prise de comprimés peut avaler de travers.

- En raison de présence de galactose, il est déconseillé aux personnes atteintes de galactose ou de déficit en lactase.

• **Précautions d'emploi :**

Afin que votre traitement, il est nécessaire de surveiller les effets indésirables suivants :
- En cas de maladie du diabète,
- En cas de maladie rénale ou hépatique,
- En cas d'insuffisance cardiaque,
- En cas d'antécédents d'épilepsie,

- Chez les sujets souffrant d'orthostatique, à la suite d'un traitement par ALIVIAR® 50 mg, gélules.

• **EN CAS DE DOUTE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.**

• **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

• **Usage des autres médicaments :**

Veillez indiquer à votre médecin les médicaments que vous avez récemment pris ou que vous prenez actuellement. De plus, veuillez signaler les médicaments pouvant interagir avec ALIVIAR® 50 mg, gélules.

• **Associations médicamenteuses :**

Dopaminergiques utilisés dans les troubles du mouvement.

• **Associations déconseillées :**

Certains médicaments (cardiaques) tels que :

- Antiparasitaires systémiques (Luméfántrine, pentamédozine),
 - Antiarythmiques digitaux (amiodarone, sotalol),
 - Antidépresseurs (cisapride, diphénhydramine, spiramycine IV),
 - Autres neuroleptiques (halopéridol, levomépromazine, véralpride),
 - Méthadone.
- Certains médicaments :
- Antiparkinsonien

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILIS

Dénomination du médicament

ALIVIAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

LOT : 09922028
PER : 15/2027
P27 : 27.00 DH

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'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVIAR® 50 MG, GÉLULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVIAR® 50 MG, GÉLULES ?

• **Ne prenez jamais ALIVIAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

• **Mises en gardes spéciales :**

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVIAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

- Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

niens dopaminergiques (troubles graves des médicaments susceptibles).

- Ce médicament risque d'apparition principalement de l'enfant, un

- La prise de comprimés peut avaler de travers

- En raison de présence atteints de galactose

de déficit en lactase

• **Précautions d'emploi :**

Afin que votre traitement, il est nécessaire

- En cas de maladie

- En cas de diabète

- En cas de maladie

- En cas d'insuffisance

- En cas d'antécédents

épileptiques,

- Chez les sujets

orthostatique, à la

EN CAS DE DOUTE

VOTRE PHARMACIEN

• **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

• **Usage des autres médicaments :**

Veillez indiquer à

récemment pris ou

médicament obtenu

De plus, veuillez signaler

pouvant interagir avec

• **Associations de médicaments :**

Dopaminergiques

utilisés dans les troubles

• **Associations de médicaments :**

Certains médicaments

(cardiaque) tels que :

- Antiparasitaires

Luméfántrine, pentamidine

- Antiarythmiques

(amiodarone, sotalol

cisapride, diphénhydramine

spiramycine IV.

- Autres neuroleptiques

halopéridol, levomepromazine

véralpride.

- Méthadone.

Certains médicaments

- Antiparkinsonien

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILIS

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

LOT : 09922028
PER : 15/2027
P27 : 27.00 DH

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'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVAR® 50 MG, GELULES ?

• **Ne prenez jamais ALIVAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

• **Mises en gardes spéciales :**

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

- Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

niens dopaminergiques (troubles graves des médicaments susceptibles de provoquer des effets indésirables graves).

- Ce médicament présente un risque d'apparition de troubles cardiaques, principalement de type arythmie.

- Chez l'enfant, un surdosage peut entraîner des effets graves.

- La prise de ce médicament peut entraîner des effets graves.

- En raison de ses effets, ce médicament peut entraîner des effets graves.

- En raison de ses effets, ce médicament peut entraîner des effets graves.

- En raison de ses effets, ce médicament peut entraîner des effets graves.

• **Précautions d'emploi :**

Afin que votre traitement soit efficace, il est nécessaire de respecter les recommandations de votre médecin.

- En cas de maladie cardiaque, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- En cas de diabète, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- En cas d'insuffisance cardiaque, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- En cas d'antécédents de crises épileptiques, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- Chez les sujets souffrant de troubles orthostatiques, à la prise de ce médicament, consultez votre médecin.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

• **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

• **Usage des autres médicaments :**

Veillez indiquer à votre médecin tous les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou que vous comptez prendre.

De plus, veuillez signaler à votre médecin tous les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou que vous comptez prendre.

De plus, veuillez signaler à votre médecin tous les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou que vous comptez prendre.

De plus, veuillez signaler à votre médecin tous les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou que vous comptez prendre.

• **Associations médicamenteuses :**

Dopaminergiques (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

• **Associations médicamenteuses :**

Certains médicaments (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

Certains médicaments (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

Certains médicaments (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

- Antiparasitaires (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

- Luméféntrine, pentaméride (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

- Antiarythmiques (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

(amiodarone, sotalol, diltiazem, verapamil, digoxine, cisapride, diphénhydramine, spiramycine IV).

- Autres neuroleptiques (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

halopéridol, levomepromazine, véralpride.

- Méthadone.

Certains médicaments (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

- Antiparkinsonien

ZYRDOL® 500 mg 20 comprimés pelliculés L[®]

PFV 29DH00

EXP 03/2025
LOT 210314

zole)

- Comprimé pelliculé à 250 mg	
Métronidazole	250 mg
Excipient qsp 1 comprimé pelliculé	
- Comprimé pelliculé à 500 mg	
Métronidazole	500 mg
Excipient qsp 1 comprimé pelliculé	
- Suspension buvable à 125 mg/ 5 ml	
Métronidazole	2, 500 g
Excipient qsp 100 ml	
- Solution injectable à 500 mg / 100 ml	
Métronidazole	500 mg
Excipient qsp 100 ml	

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antibiotique antibactérien antiparasitaire de la famille des nitro-5-imidazolés.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS)

- Amibiases.
- Trichomonases urogénitales.
- Vaginites non spécifiques.
- Lambliases.
- Traitement curatif des infections mécochirurgicales à germes anaérobies sensibles.
- Relais des traitements curatifs par voie injectable des infections à germes anaérobies sensibles.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Contre-indication absolue :
Hypersensibilité aux nitro-imidazolés.
- Contre-indication relative :

Disulfiram-Alcool.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Eviter les boissons alcoolisées
- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.
- Prévenez votre médecin en cas d'antécédents de troubles hématologiques.
- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.
- Suspension buvable :
 - Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).
 - Ce médicament contient 2,5 g par unité de prise (5 ml) : en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
 - Ce médicament contient des parahydroxybenzoates et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- Comprimé pelliculé :
 - En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- Déconseillés :
 - Alcool : chaleur, rougeurs, vomissements, tachycardie.
 - Disulfiram : bouffées délirantes. Etat confusionnel.
 - Nécessitant des précautions d'emploi :
- Anticoagulants oraux : augmentation de l'effet anticoagulant et du risque hémorragique. Adapter les doses de l'anticoagulant oral.
- A prendre en compte :
 - Fluoro-uracile

Examen paraclinique :

Le métronidazole peut immobiliser les tréponèmes et donc faussement positif un test de Nelson.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le métronidazole peut être administré chez la femme enceinte, et doit être évité pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Il convient d'avertir les patients du risque potentiel de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions et de leur recommander de ne pas conduire de véhicules, ni d'utiliser de machines en cas de survenue de ce type de troubles.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Comprimés pelliculés à 250 mg : Lactose
- Comprimés pelliculés à 500 mg : Lactose
- Suspension buvable à 125 mg/ 5 ml : Saccharose, sodium environ 20 mg pour 100 ml : le taux de sodium est inférieur à 1 mmol par dose, c'est-à-dire "sans sodium", parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.
- Solution injectable pour perfusion à 500 mg/ 100 ml : sodium environ 330 mg pour 100 ml.

POSOLOGIE USUELLE. VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. A titre indicatif, la posologie usuelle est :

ZYRDOL® 500 mg 20 comprimés pelliculés L[®] (zole)

PPV 29DH00

EXP 03/2025
LOT 210314

- Comprimé pelliculé à 250 mg	250 mg
Métronidazole	
Excipient qsp 1 comprimé pelliculé	
- Comprimé pelliculé à 500 mg	500 mg
Métronidazole	
Excipient qsp 1 comprimé pelliculé	
- Suspension buvable à 125 mg/ 5 ml	2, 500 g
Métronidazole	
Excipient qsp 100 ml	
- Solution injectable à 500 mg / 100 ml	500 mg
Métronidazole	
Excipient qsp 100 ml	

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antibiotique antibactérien antiparasitaire de la famille des nitro-5-imidazolés.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS)

- Amibiases.
- Trichomonases urogénitales.
- Vaginites non spécifiques.
- Lambliases.
- Traitement curatif des infections mécochirurgicales à germes anaérobies sensibles.
- Relais des traitements curatifs par voie injectable des infections à germes anaérobies sensibles.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Contre-indication absolue :
Hypersensibilité aux nitro-imidazolés.
- Contre-indication relative :

Disulfiram-Alcool.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Eviter les boissons alcoolisées
- Il convient d'interrompre le traitement et de consulter un médecin en cas d'apparition d'une mauvaise coordination des mouvements volontaires, apparition de vertiges ou de confusion.
- Prévenez votre médecin en cas d'antécédents de troubles hématologiques.
- Attention à la prise de ce médicament si vous souffrez de troubles nerveux sévères, chroniques ou qui évoluent.
- Suspension buvable :
 - Ce médicament contient du saccharose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).
 - Ce médicament contient 2,5 g par unité de prise (5 ml) : en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
 - Ce médicament contient des parahydroxybenzoates et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
- Comprimé pelliculé :
 - En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- Déconseillés :
 - Alcool : chaleur, rougeurs, vomissements, tachycardie.
 - Disulfiram : bouffées délirantes. Etat confusionnel.
 - Nécessitant des précautions d'emploi :
- Anticoagulants oraux : augmentation de l'effet anticoagulant et du risque hémorragique. Adapter les doses de l'anticoagulant oral.
- A prendre en compte :
 - Fluoro-uracile
- Examen paraclinique :

Le métronidazole peut immobiliser les tréponèmes et donc faussement positif un test de Nelson.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Le métronidazole peut être administré chez la femme enceinte, et doit être évité pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Il convient d'avertir les patients du risque potentiel de vertiges, de confusion, d'hallucinations ou de convulsions et de leur recommander de ne pas conduire de véhicules, ni d'utiliser de machines en cas de survenue de ce type de troubles.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Comprimés pelliculés à 250 mg : Lactose
- Comprimés pelliculés à 500 mg : Lactose
- Suspension buvable à 125 mg/ 5 ml : Saccharose, sodium environ 20 mg pour 100 ml : le taux de sodium est inférieur à 1 mmol par dose, c'est-à-dire "sans sodium", parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle.
- Solution injectable pour perfusion à 500 mg/ 100 ml : sodium environ 330 mg pour 100 ml.

POSOLOGIE USUELLE. VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin. A titre indicatif, la posologie usuelle est :

Dicetel

100 mg Bromure de pinaverium

122430

Veillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Antispasmodique musculotrope.

Ce médicament est indiqué dans les douleurs des maladies digestives.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé ?

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

Ne prenez jamais DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée chez l'enfant.

Du fait d'un risque d'irritation de l'œsophage, il est important de respecter scrupuleusement le mode d'administration :

- prenez toujours les comprimés au milieu des repas,
- avalez les comprimés entiers, en position assise, avec un grand verre d'eau. Ne pas les écraser, les sucer ou les mâcher ;
- ne vous allongez pas pendant 30 minutes suivant la prise.

Il est particulièrement important de respecter le mode d'administration de DICETEL mentionné ci-dessus :

- vous avez des problèmes avec votre œsophage,
- une petite partie de votre estomac est remontée dans votre poitrine (hernie hiatale).

Si l'une de ces conditions s'applique à vous (ou en cas de doute), parlez-en à votre médecin avant de prendre DICETEL.

Autres médicaments et DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En particulier, prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments pour soulager les spasmes de votre intestin ou des voies biliaires (médicaments appelés « anticholinergiques »). DICETEL peut augmenter leur effet contre les spasmes.

Grossesse et allaitement : Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être. L'utilisation de DICETEL n'est pas recommandée au cours de la grossesse.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter. L'utilisation de DICETEL n'est pas recommandée chez la femme qui allaite.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'effet de ce médicament sur votre aptitude à conduire ou utiliser des outils ou des machines n'est pas connu. Voyez comment ce médicament vous affecte avant de pratiquer une de ces activités. **DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé contient du lactose (un type de sucre).**

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement

Dicetel

100 mg Bromure de pinaverium

122430

Veillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Antispasmodique musculotrope.

Ce médicament est indiqué dans les douleurs des maladies digestives.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé ?

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

Ne prenez jamais DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

En cas de doute il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée chez l'enfant.

Du fait d'un risque d'irritation de l'œsophage, il est important de respecter scrupuleusement le mode d'administration :

- prenez toujours les comprimés au milieu des repas,
- avalez les comprimés entiers, en position assise, avec un grand verre d'eau. Ne pas les écraser, les sucer ou les mâcher ;
- ne vous allongez pas pendant 30 minutes suivant la prise.

Il est particulièrement important de respecter le mode d'administration de DICETEL mentionné ci-dessus :

- vous avez des problèmes avec votre œsophage,
- une petite partie de votre estomac est remontée dans votre poitrine (hernie hiatale).

Si l'une de ces conditions s'applique à vous (ou en cas de doute), parlez-en à votre médecin avant de prendre DICETEL.

Autres médicaments et DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

En particulier, prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments pour soulager les spasmes de votre intestin ou des voies biliaires (médicaments appelés « anticholinergiques »). DICETEL peut augmenter leur effet contre les spasmes.

Grossesse et allaitement : Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Informez votre médecin si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être. L'utilisation de DICETEL n'est pas recommandée au cours de la grossesse.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter. L'utilisation de DICETEL n'est pas recommandée chez la femme qui allaite.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'effet de ce médicament sur votre aptitude à conduire ou utiliser des outils ou des machines n'est pas connu. Voyez comment ce médicament vous affecte avant de pratiquer une de ces activités. **DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé contient du lactose (un type de sucre).**

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE DICETEL 100 mg, comprimé pelliculé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement

Glyset®

GLIMÉPIRIDE

1 mg

30
COMPRIMÉS

Glyset®

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Glimépiride

COMPOSITION ET PRESENTATION :Glimépiride..... 1 mg 2 mg 3 mg 4 mg.
Excipients q.s.p. 1 comprimé.

Glyset® 1 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 2 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 3 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 4 mg : Boîte de 30 comprimés.

INDICATIONS :

Ce médicament est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour rétablir à eux seuls l'équilibre glycémique.

Cependant, chez les patients insuffisamment équilibrés par la dose maximale de ce médicament, un traitement par l'insuline peut être associé sous stricte surveillance médicale.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Diabète nécessitant un traitement par l'insuline, en particulier diabète décompensé ;
- Insuffisance rénale ou atteinte hépatique grave (défaillance grave du foie ou des reins) ;
- Allergie connue au glimépiride ou l'un des constituants, aux sulfamides ou aux autres sulfonyles ;
- Grossesse et allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

La posologie moyenne est de 1 à 4 mg/jour, néanmoins votre médecin peut l'adapter à votre état.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de faire régulièrement des analyses de sang et d'urine qui permettront à votre médecin de suivre les variations du sucre dans l'organisme et d'adapter ainsi votre traitement à leurs résultats.

En cas d'oubli d'une (ou plusieurs) prise, ne jamais prendre une dose plus élevée la fois suivante.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration :

Les comprimés seront avalés entiers avec environ un demi-verre d'eau, immédiatement avant ou pendant le petit-déjeuner ou le premier repas principal.

La prise de Glyset® doit toujours être suivie d'un repas.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Suivre avec le plus de précision possible le régime prescrit par votre médecin.
- Effectuer régulièrement des contrôles biologiques comme prescrit ou conseillé par votre médecin.
- Avertir votre médecin dans les cas suivants :
 - Intervention chirurgicale, fièvre, infection, difficulté à s'alimenter ;
 - Désir de grossesse ;
 - Prise d'un autre médicament en particulier : anti-inflammatoire, bêta-bloquant, pilule contraceptive.
- Informer également le dentiste de votre traitement.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être administré en cas de galactosémie congénitale, de déficit en lactase, ou de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Votre vision, votre vigilance et votre capacité de réaction lorsque vous conduisez ou utilisez une machine peuvent être diminuées, lorsque le traitement du diabète n'est pas équilibré ou en cas d'hypoglycémie.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tout médicament, Glyset® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- Manifestations hypoglycémiques (sueurs, pâleur, fringale, malaise) ;
- Troubles transitoires de la vision ;
- Troubles digestifs (nausées, vomissements, lourdeurs d'estomac, diarrhée, douleurs abdominales) ;
- Diminution de certaines cellules du sang : des globules blancs avec risque d'infection, des globules rouges pouvant donner pâleur et fatigue, des plaquettes avec risque de bleus ou de saignements ; dans ce cas avertir votre médecin ;
- Eruptions cutanées (démangeaisons, rougeurs) d'origine allergique ou provoquées par le soleil ;
- Diminution du sodium dans le sang ;
- Anomalies biologiques du foie ;
- Infection du nez ou de la gorge.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

SURDOSAGE :

La prise d'une dose excessive se traduit par une hypoglycémie qui doit être traitée immédiatement par l'administration de sucre (4 à 6 morceaux). Si le patient est inconscient, avertir immédiatement un médecin et prévenir les secours d'urgence.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

CONSERVATION :A conserver à 30°C, à l'abri de l'humidité.
Les comprimés, même après utilisation.

L'INDICATION INDIQUEE EN CLAIR SUR L'EMBALLAGE.

Laboratoire
254 - 260.

Glyset®

GLIMÉPIRIDE

1 mg

30
COMPRIMÉS

Glyset®

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Glimépiride

COMPOSITION ET PRESENTATION :Glimépiride..... 1 mg 2 mg 3 mg 4 mg.
Excipients q.s.p. 1 comprimé.

Glyset® 1 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 2 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 3 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 4 mg : Boîte de 30 comprimés.

INDICATIONS :

Ce médicament est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour rétablir à eux seuls l'équilibre glycémique.

Cependant, chez les patients insuffisamment équilibrés par la dose maximale de ce médicament, un traitement par l'insuline peut être associé sous stricte surveillance médicale.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Diabète nécessitant un traitement par l'insuline, en particulier diabète décompensé ;
- Insuffisance rénale ou atteinte hépatique grave (défaillance grave du foie ou des reins) ;
- Allergie connue au glimépiride ou l'un des constituants, aux sulfamides ou aux autres sulfonyles ;
- Grossesse et allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

La posologie moyenne est de 1 à 4 mg/jour, néanmoins votre médecin peut l'adapter à votre état.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de faire régulièrement des analyses de sang et d'urine qui permettront à votre médecin de suivre les variations du sucre dans l'organisme et d'adapter ainsi votre traitement à leurs résultats.

En cas d'oubli d'une (ou plusieurs) prise, ne jamais prendre une dose plus élevée la fois suivante.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration :

Les comprimés seront avalés entiers avec environ un demi-verre d'eau, immédiatement avant ou pendant le petit-déjeuner ou le premier repas principal.

La prise de Glyset® doit toujours être suivie d'un repas.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Suivre avec le plus de précision possible le régime prescrit par votre médecin.
- Effectuer régulièrement des contrôles biologiques comme prescrit ou conseillé par votre médecin.
- Avertir votre médecin dans les cas suivants :
 - Intervention chirurgicale, fièvre, infection, difficulté à s'alimenter ;
 - Désir de grossesse ;
 - Prise d'un autre médicament en particulier : anti-inflammatoire, bêta-bloquant, pilule contraceptive.
- Informer également le dentiste de votre traitement.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être administré en cas de galactosémie congénitale, de déficit en lactase, ou de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Votre vision, votre vigilance et votre capacité de réaction lorsque vous conduisez ou utilisez une machine peuvent être diminuées, lorsque le traitement du diabète n'est pas équilibré ou en cas d'hypoglycémie.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tout médicament, Glyset® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- Manifestations hypoglycémiques (sueurs, pâleur, fringale, malaise) ;
- Troubles transitoires de la vision ;
- Troubles digestifs (nausées, vomissements, lourdeurs d'estomac, diarrhée, douleurs abdominales) ;
- Diminution de certaines cellules du sang : des globules blancs avec risque d'infection, des globules rouges pouvant donner pâleur et fatigue, des plaquettes avec risque de bleus ou de saignements ; dans ce cas avertir votre médecin ;
- Eruptions cutanées (démangeaisons, rougeurs) d'origine allergique ou provoquées par le soleil ;
- Diminution du sodium dans le sang ;
- Anomalies biologiques du foie ;
- Infection du nez ou de la gorge.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

SURDOSAGE :

La prise d'une dose excessive se traduit par une hypoglycémie qui doit être traitée immédiatement par l'administration de sucre (4 à 6 morceaux). Si le patient est inconscient, avertir immédiatement un médecin et prévenir les secours d'urgence.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

CONSERVATION :

A conserver à 30°C, à l'abri de l'humidité.

Les comprimés, même après utilisation.

L'INDICATION INDIQUEE EN CLAIR SUR L'EMBALLAGE.

Laboratoire
254 - 260.

Glyset®

GLIMÉPIRIDE

1 mg

30
COMPRIMÉS

Glyset®

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Glimépiride

COMPOSITION ET PRESENTATION :Glimépiride..... 1 mg 2 mg 3 mg 4 mg.
Excipients q.s.p. 1 comprimé.

Glyset® 1 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 2 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 3 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 4 mg : Boîte de 30 comprimés.

INDICATIONS :

Ce médicament est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour rétablir à eux seuls l'équilibre glycémique.

Cependant, chez les patients insuffisamment équilibrés par la dose maximale de ce médicament, un traitement par l'insuline peut être associé sous stricte surveillance médicale.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Diabète nécessitant un traitement par l'insuline, en particulier diabète décompensé ;
- Insuffisance rénale ou atteinte hépatique grave (défaillance grave du foie ou des reins) ;
- Allergie connue au glimépiride ou l'un des constituants, aux sulfamides ou aux autres sulfonyles ;
- Grossesse et allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

La posologie moyenne est de 1 à 4 mg/jour, néanmoins votre médecin peut l'adapter à votre état.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de faire régulièrement des analyses de sang et d'urine qui permettront à votre médecin de suivre les variations du sucre dans l'organisme et d'adapter ainsi votre traitement à leurs résultats.

En cas d'oubli d'une (ou plusieurs) prise, ne jamais prendre une dose plus élevée la fois suivante.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration :

Les comprimés seront avalés entiers avec environ un demi-verre d'eau, immédiatement avant ou pendant le petit-déjeuner ou le premier repas principal.

La prise de Glyset® doit toujours être suivie d'un repas.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Suivre avec le plus de précision possible le régime prescrit par votre médecin.
- Effectuer régulièrement des contrôles biologiques comme prescrit ou conseillé par votre médecin.
- Avertir votre médecin dans les cas suivants :
 - Intervention chirurgicale, fièvre, infection, difficulté à s'alimenter ;
 - Désir de grossesse ;
 - Prise d'un autre médicament en particulier : anti-inflammatoire, bêta-bloquant, pilule contraceptive.
- Informer également le dentiste de votre traitement.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être administré en cas de galactosémie congénitale, de déficit en lactase, ou de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Votre vision, votre vigilance et votre capacité de réaction lorsque vous conduisez ou utilisez une machine peuvent être diminuées, lorsque le traitement du diabète n'est pas équilibré ou en cas d'hypoglycémie.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tout médicament, Glyset® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- Manifestations hypoglycémiques (sueurs, pâleur, fringale, malaise) ;
- Troubles transitoires de la vision ;
- Troubles digestifs (nausées, vomissements, lourdeurs d'estomac, diarrhée, douleurs abdominales) ;
- Diminution de certaines cellules du sang : des globules blancs avec risque d'infection, des globules rouges pouvant donner pâleur et fatigue, des plaquettes avec risque de bleus ou de saignements ; dans ce cas avertir votre médecin ;
- Eruptions cutanées (démangeaisons, rougeurs) d'origine allergique ou provoquées par le soleil ;
- Diminution du sodium dans le sang ;
- Anomalies biologiques du foie ;
- Infection du nez ou de la gorge.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

SURDOSAGE :

La prise d'une dose excessive se traduit par une hypoglycémie qui doit être traitée immédiatement par l'administration de sucre (4 à 6 morceaux). Si le patient est inconscient, avertir immédiatement un médecin et prévenir les secours d'urgence.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

CONSERVATION :

A conserver à 30°C, à l'abri de l'humidité, dans un endroit sec, même après utilisation.

L'INDICATION INDIQUEE EN CLAIR SUR L'EMBALLAGE.

Laboratoire
254 - 260.

Glyset®

GLIMÉPIRIDE

1 mg

30
COMPRIMÉS

Glyset®

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Glimépiride

COMPOSITION ET PRESENTATION :Glimépiride..... 1 mg 2 mg 3 mg 4 mg.
Excipients q.s.p. 1 comprimé.

Glyset® 1 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 2 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 3 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 4 mg : Boîte de 30 comprimés.

INDICATIONS :

Ce médicament est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour rétablir à eux seuls l'équilibre glycémique.

Cependant, chez les patients insuffisamment équilibrés par la dose maximale de ce médicament, un traitement par l'insuline peut être associé sous stricte surveillance médicale.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Diabète nécessitant un traitement par l'insuline, en particulier diabète décompensé ;
- Insuffisance rénale ou atteinte hépatique grave (défaillance grave du foie ou des reins) ;
- Allergie connue au glimépiride ou l'un des constituants, aux sulfamides ou aux autres sulfonyles ;
- Grossesse et allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

La posologie moyenne est de 1 à 4 mg/jour, néanmoins votre médecin peut l'adapter à votre état.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de faire régulièrement des analyses de sang et d'urine qui permettront à votre médecin de suivre les variations du sucre dans l'organisme et d'adapter ainsi votre traitement à leurs résultats.

En cas d'oubli d'une (ou plusieurs) prise, ne jamais prendre une dose plus élevée la fois suivante.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration :

Les comprimés seront avalés entiers avec environ un demi-verre d'eau, immédiatement avant ou pendant le petit-déjeuner ou le premier repas principal.

La prise de Glyset® doit toujours être suivie d'un repas.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Suivre avec le plus de précision possible le régime prescrit par votre médecin.
- Effectuer régulièrement des contrôles biologiques comme prescrit ou conseillé par votre médecin.
- Avertir votre médecin dans les cas suivants :
 - Intervention chirurgicale, fièvre, infection, difficulté à s'alimenter ;
 - Désir de grossesse ;
 - Prise d'un autre médicament en particulier : anti-inflammatoire, bêta-bloquant, pilule contraceptive.
- Informer également le dentiste de votre traitement.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être administré en cas de galactosémie congénitale, de déficit en lactase, ou de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Votre vision, votre vigilance et votre capacité de réaction lorsque vous conduisez ou utilisez une machine peuvent être diminuées, lorsque le traitement du diabète n'est pas équilibré ou en cas d'hypoglycémie.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tout médicament, Glyset® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- Manifestations hypoglycémiques (sueurs, pâleur, fringale, malaise) ;
- Troubles transitoires de la vision ;
- Troubles digestifs (nausées, vomissements, lourdeurs d'estomac, diarrhée, douleurs abdominales) ;
- Diminution de certaines cellules du sang : des globules blancs avec risque d'infection, des globules rouges pouvant donner pâleur et fatigue, des plaquettes avec risque de bleus ou de saignements ; dans ce cas avertir votre médecin ;
- Eruptions cutanées (démangeaisons, rougeurs) d'origine allergique ou provoquées par le soleil ;
- Diminution du sodium dans le sang ;
- Anomalies biologiques du foie ;
- Infection du nez ou de la gorge.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

SURDOSAGE :

La prise d'une dose excessive se traduit par une hypoglycémie qui doit être traitée immédiatement par l'administration de sucre (4 à 6 morceaux). Si le patient est inconscient, avertir immédiatement un médecin et prévenir les secours d'urgence.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

CONSERVATION :

A conserver à 30°C, à l'abri de l'humidité.

Les comprimés, même après utilisation.

L'INDICATION INDIQUEE EN CLAIR SUR L'EMBALLAGE.

Laboratoire
254 - 260.

Glyset®

GLIMÉPIRIDE

1 mg

30
COMPRIMÉS

Glyset®

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Glimépiride

COMPOSITION ET PRESENTATION :Glimépiride..... 1 mg 2 mg 3 mg 4 mg.
Excipients q.s.p. 1 comprimé.

Glyset® 1 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 2 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 3 mg : Boîte de 30 comprimés.

Glyset® 4 mg : Boîte de 30 comprimés.

INDICATIONS :

Ce médicament est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour rétablir à eux seuls l'équilibre glycémique.

Cependant, chez les patients insuffisamment équilibrés par la dose maximale de ce médicament, un traitement par l'insuline peut être associé sous stricte surveillance médicale.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Diabète nécessitant un traitement par l'insuline, en particulier diabète décompensé ;
- Insuffisance rénale ou atteinte hépatique grave (défaillance grave du foie ou des reins) ;
- Allergie connue au glimépiride ou l'un des constituants, aux sulfamides ou aux autres sulfonyles ;
- Grossesse et allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**Posologie :**

La posologie moyenne est de 1 à 4 mg/jour, néanmoins votre médecin peut l'adapter à votre état.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de faire régulièrement des analyses de sang et d'urine qui permettront à votre médecin de suivre les variations du sucre dans l'organisme et d'adapter ainsi votre traitement à leurs résultats.

En cas d'oubli d'une (ou plusieurs) prise, ne jamais prendre une dose plus élevée la fois suivante.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration :

Les comprimés seront avalés entiers avec environ un demi-verre d'eau, immédiatement avant ou pendant le petit-déjeuner ou le premier repas principal.

La prise de Glyset® doit toujours être suivie d'un repas.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Suivre avec le plus de précision possible le régime prescrit par votre médecin.
- Effectuer régulièrement des contrôles biologiques comme prescrit ou conseillé par votre médecin.
- Avertir votre médecin dans les cas suivants :
 - Intervention chirurgicale, fièvre, infection, difficulté à s'alimenter ;
 - Désir de grossesse ;
 - Prise d'un autre médicament en particulier : anti-inflammatoire, bêta-bloquant, pilule contraceptive.
- Informer également le dentiste de votre traitement.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être administré en cas de galactosémie congénitale, de déficit en lactase, ou de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Votre vision, votre vigilance et votre capacité de réaction lorsque vous conduisez ou utilisez une machine peuvent être diminuées, lorsque le traitement du diabète n'est pas équilibré ou en cas d'hypoglycémie.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tout médicament, Glyset® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- Manifestations hypoglycémiques (sueurs, pâleur, fringale, malaise) ;
- Troubles transitoires de la vision ;
- Troubles digestifs (nausées, vomissements, lourdeurs d'estomac, diarrhée, douleurs abdominales) ;
- Diminution de certaines cellules du sang : des globules blancs avec risque d'infection, des globules rouges pouvant donner pâleur et fatigue, des plaquettes avec risque de bleus ou de saignements ; dans ce cas avertir votre médecin ;
- Eruptions cutanées (démangeaisons, rougeurs) d'origine allergique ou provoquées par le soleil ;
- Diminution du sodium dans le sang ;
- Anomalies biologiques du foie ;
- Infection du nez ou de la gorge.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

SURDOSAGE :

La prise d'une dose excessive se traduit par une hypoglycémie qui doit être traitée immédiatement par l'administration de sucre (4 à 6 morceaux). Si le patient est inconscient, avertir immédiatement un médecin et prévenir les secours d'urgence.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

CONSERVATION :

A conserver à 30°C, à l'abri de l'humidité.

Les comprimés, même après utilisation.

L'INDICATION INDIQUEE EN CLAIR SUR L'EMBALLAGE.

Laboratoire
254 - 260.

Glyset 1mg, 2mg, 3mg et 4mg

Glimépiride



COMPOSITION ET PRESENTATION :

Glimépiride 1 mg 2 mg 3 mg 4 mg.
Excipients q.s.p. 1 comprimé.

Glyset® 1 mg : Boîte de 30 comprimés.
Glyset® 2 mg : Boîte de 30 comprimés.
Glyset® 3 mg : Boîte de 30 comprimés.
Glyset® 4 mg : Boîte de 30 comprimés.

INDICATIONS :

Ce médicament est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour rétablir à eux seuls l'équilibre glycémique.

Cependant, chez les patients insuffisamment équilibrés par la dose maximale de ce médicament, un traitement par l'insuline peut être associé sous stricte surveillance médicale.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Diabète nécessitant un traitement par l'insuline, en particulier diabète décompensé ;
- Insuffisance rénale ou atteinte hépatique grave (défaillance grave du foie ou des reins) ;
- Allergie connue au glimépiride ou l'un des constituants, aux sulfamides ou aux autres sulfonyles ;
- Grossesse et allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Posologie :

La posologie moyenne est de 1 à 4 mg/jour, néanmoins votre médecin peut l'adapter à votre état.

Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de faire régulièrement des analyses de sang et d'urine qui permettront à votre médecin de suivre les variations du sucre dans l'organisme et d'adapter ainsi votre traitement à leurs résultats.

En cas d'oubli d'une (ou plusieurs) prise, ne jamais prendre une dose plus élevée la fois suivante.

DANS TOUTES LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration :

Les comprimés seront avalés entiers avec environ un demi-verre d'eau, immédiatement avant ou pendant le petit-déjeuner ou le premier repas principal.

La prise de Glyset® doit toujours être suivie d'un repas.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Suivre avec le plus de précision possible le régime prescrit par votre médecin.

Effectuer régulièrement des contrôles biologiques comme prescrit ou conseillé par votre médecin.

Avertir votre médecin dans les cas suivants :

- Intervention chirurgicale, fièvre, infection, difficulté à s'alimenter ;
 - Désir de grossesse ;
 - Prise d'un autre médicament en particulier : anti-inflammatoire, bêta-bloquant, pilule contraceptive.
- Informer également le dentiste de votre traitement.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être administré en cas de galactosémie congénitale, de déficit en lactase, ou de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Votre vision, votre vigilance et votre capacité de réaction lorsque vous conduisez ou utilisez une machine peuvent être diminuées, lorsque le traitement du diabète n'est pas équilibré ou en cas d'hypoglycémie.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tout médicament, Glyset® est susceptible d'avoir des effets indésirables :

- Manifestations hypoglycémiques (sueurs, pâleur, fringale, malaise) ;
- Troubles transitoires de la vision ;
- Troubles digestifs (nausées, vomissements, lourdeurs d'estomac, diarrhée, douleurs abdominales) ;
- Diminution de certaines cellules du sang : des globules blancs avec risque d'infection, des globules rouges pouvant donner pâleur et fatigue, des plaquettes avec risque de bleus ou de saignements ; dans ce cas avertir votre médecin ;
- Eruptions cutanées (démangeaisons, rougeurs) d'origine allergique ou provoquées par le soleil ;
- Diminution du sodium dans le sang ;
- Anomalies biologiques du foie ;
- Infection du nez ou de la gorge.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

SURDOSAGE :

La prise d'une dose excessive se traduit par une hypoglycémie qui doit être traitée immédiatement par l'administration de sucre (4 à 6 morceaux). Si le patient est inconscient, avertir immédiatement un médecin et prévenir les secours d'urgence.

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30 °C, à l'abri de l'humidité.

Ne laisser ni à la portée ni à la vue des enfants, même après utilisation.

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION INDIQUEE EN CLAIR SUR L'EMBALAGE.

Liste I (Tableau A).

Laboratoires GENPHARMA
254 - 260, El Jadida - Maroc

Information de l'utilisateur

D-CURE 25 000 UI : solution buvable ; boîte de 4 ampoules.

D-CURE 2.400 UI : solution buvable en gouttes ; flacon de 10 ml.

Cholécalciférol (Vitamine D3)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
 Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
 Adresser vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
 Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
 Si vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Indications thérapeutiques :

Vitamines :

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie du rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie du rachitisme chez les nouveau-nés prématurés ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié ;
- prophylaxie de l'ostéoporose ;
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alitées ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsivants ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une malabsorption ;
- traitement de rachitismes et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdisme idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdisme ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes).
- si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque car, chez ces patients, les risques liés à une hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans les urines.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions avec d'autres médicaments ».

Autres médicaments et D-Cure :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

- La phénytoïne (médicament utilisé dans l'épilepsie), le phénobarbital (sédatif), la carbamazépine, la primidone pris durant des périodes prolongées peuvent accélérer le cycle dans l'organisme du calcitriol (la forme majeure circulante de la vitamine D).
- Un traitement aux glucocorticoïdes pourrait altérer le métabolisme de la vitamine D.
- Les risques d'une augmentation de la teneur en calcium dans le sang par excès de vitamine D sont accrus chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- La prise simultanée de fortes doses de vitamine D et de calcium (qui par ailleurs peut être nécessaire) augmente le risque d'une augmentation de la teneur en calcium dans le sang (contrôle biologique assidu).
- L'administration concomitante de diurétiques thiazidiques peut accroître le risque d'hypercalcémie.

Interactions avec les aliments ou les boissons :

Non applicable.

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'administration de vitamine D peut être nécessaire chez la femme enceinte (besoins journaliers : 6 gouttes de D-CURE ou 1 ampoule par mois) et sera sans danger aux doses thérapeutiques.

La vitamine D passant dans le lait maternel, éviter la prise de fortes doses par la mère pendant l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Aucune contre-indication n'est connue à ce jour.

3. Comment prendre D-Cure ?

Veillez suivre rigoureusement les instructions de la notice, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre pharmacien.

Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

- Posologie et durée du traitement :

Que ce soit à titre préventif ou curatif, à chaque indication de la vitaminothérapie D correspond une posologie qui lui est propre. C'est sur cette base que le schéma suivant a été établi :

- Posologie : (2 gouttes de D-CURE 2.400 UI par jour).

En cas d'hypercalcémie ou d'hyperphosphatémie, une ablation partielle ou totale de l'estomac, chez les personnes âgées.

En cas de déficit en vitamine D : 2.400 UI par jour ou 1 ampoule de D-CURE 25.000 UI par mois.

En cas de déficit en vitamine D : 2.400 UI par jour ou 1 ampoule par mois ou tous les 2 mois. Il est nécessaire d'assurer en même temps un apport adéquat en calcium.

6 118001 102013
Levothyrox® 50µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 13,40 DH
786210336

7871391098

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® 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 شخصياً. 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 أيضاً 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 و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

• نقص إفراز الغدة الدرقية.

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً 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 تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على الفقرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160342

7871391098

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® 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 صيدليكَ
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. 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 صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما 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 و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

نقص التمثيل الغذائي

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً 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 و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160342

7871391098

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® 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 صيدليكَ
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. 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 صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما 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 و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

نقص التمثيل الغذائي

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً 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 و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160342

7871391098

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® 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 صيدليكَ
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. 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 صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً 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؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

نقص التمثيل الغذائي

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً 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

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160342

7871391098

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® 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 صيدليكَ
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. 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 صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما 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 و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

نقص التمثيل الغذائي

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً 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 و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات

6 118001 102020
Levothyrox® 100 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 24,40 DH

7862160342

7871391098

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® 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 صيدليكَ
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. 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 صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما 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 و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

نقص التمثيل الغذائي

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً 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 و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات