

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° W21-669569

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0399 Société : R.A.M.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraite
 Nom & Prénom : ADNANE Mohamed
 Date de naissance : 9-11-1942
 Adresse : LOT ROFRAN-4 Bd MEKKA Californie
 Ain Chok Casablanca
 Tél. : 0661 0930 09 Total des frais engagés : 5623,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casablanca

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 26/04/2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

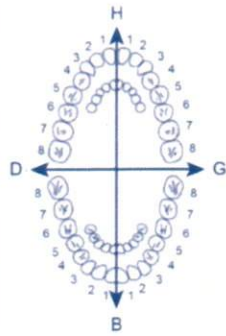
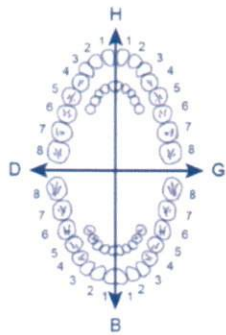
ACCUEIL

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
29-3-23	C-ord	(150) 00D		<p>Code INPE: 091045732</p> <p>Docteur Bouchaib DYANI</p> <p>Médecine Générale</p> <p>BD Dakhla Residence Espace Chirifa Im A-Apoul N°2</p> <p>Im étage Hay Chirifa - Ain Chok - Casa</p> <p>Tel: 0522 50 70 22 - GSM: 0661 9572 88</p>
27-3-23	C-ord	A-G		

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	29/03/2023	378,10
	27/03/2023	2515,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	23/03/23	B.A.S.T.O.F.C.	2580D.H.

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES																		
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																		
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'O.D.F.																		
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS			VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION															

Date du prélèvement : 23-03-2023 à 10:13
Code patient : 2002190055
Né(e) le : 01-01-1949 (74 ans)

Mme Hafida ADNANE
Dossier N° : 2303230021
Prescripteur : Dr Bouchaib DYANI

BIOCHIMIE SANGUINE

Glycémie à jeûn

(Hexokinase G6PD-H - Roche Diagnostics Cobas)

1.83 g/L (0.70-1.10)
10.16 mmol/L (3.89-6.11)

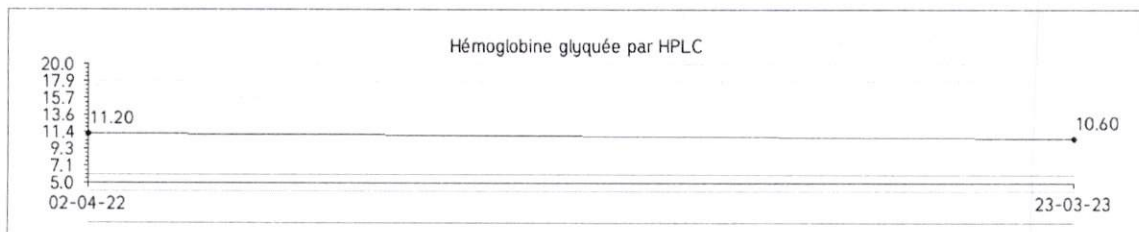
02-04-2022
3.16

Hémoglobine glyquée par HPLC

(Tosoh G8-HPLC)

10.6 % (4.0-6.0)

02-04-2022
11.2



Les pièges de l'HbA1c:

1- Les situations qui surestiment le dosage de l'HbA1c :

Hypertriglycéridémie, insuffisance rénale/hyperurémie (Hb carbamylée), déficit en fer (anémies), vitamine b12, folates, splénectomie, abus d'opiacés, d'alcool ou d'acide acétylsalicylique, hyperbilirubinémie, présence d'hémoglobine foetale HbF (thalassémie).

2- Les situations qui sous-estiment le dosage de l'HbA1c :

Vitamines C et E, maladie hépatique chronique, hémodialyse, hémolyse, transfusion sanguine, présence d'HbS et C (facilement dépistées grâce au dosage par HPLC), splénomégalie, médicaments : dapson, antiviraux, interféron, fer, EPO et grossesse.

Urée

(Dosage enzymatique - Roche Diagnostics Cobas)

0.33 g/L (0.10-0.50)
5.50 mmol/L (1.67-8.33)

02-04-2022
0.46

Créatinine

(Dosage cinétique - Roche Diagnostics Cobas)

8.0 mg/L (3.0-11.0)
70.8 µmol/L (26.6-97.4)

02-04-2022
6.0

"Les valeurs de référence sont automatiquement éditées en fonction de l'âge, du sexe, état physiologique du patient(e)"

Au cours de l'IR (aiguë ou chronique), la créatininémie (Cr) peut rester longtemps dans les fourchettes des valeurs usuelles alors que le D.F.G est très diminué. Pour cette raison, l'ANAES recommande que l'estimation du D.F.G soit associée à chaque dosage du Cr.

Acide Urique

(Dosage enzymatique - Roche Diagnostics Cobas)

65 mg/L (25-60)
0.39 mmol/L (0.15-0.36)

02-04-2022
59

Cholestérol total

(Dosage enzymatique - Roche Diagnostics Cobas)

1.61 g/l (1.30-2.30)
4.16 mmol/L (3.36-5.95)

02-04-2022
1.68

HDL-Cholestérol

0.47 g/L (0.40-0.94)

02-04-2022
0.52

Validé par : Dr Nouredine LOUANJLI

Date du prélèvement : 23-03-2023 à 10:13

Code patient : 2002190055

Né(e) le : 01-01-1949 (74 ans)



Mme Hafida ADNANE

Dossier N° : 2303230021

Prescripteur : Dr Bouchaib DYANI

HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME (Automates : Sysmex XN-2000 et Mindray BC-6800)

"Les valeurs de référence sont automatiquement éditées en fonction de l'âge, du sexe, état physiologique du patient(e) et l'âge de grossesse"

				02-04-2022
Hématies :	5.17	M/mm3	(3.85-5.20)	4.82
Hémoglobine :	14.0	g/dL	(11.8-15.8)	13.1
Hématocrite :	44.1	%	(35.0-45.5)	41.2
VGM :	85	fL	(80-101)	85
TCMH :	27	pg	(27-34)	27
CCMH :	31.7	g/dL	(28.0-36.0)	31.8
RDW-CV :	12.1	%	(0.0-18.5)	12.5
Leucocytes :	8 030	/mm3	(3 600-10 500)	7 680
Polynucléaires Neutrophiles :	46	%		48
Soit:	3 694	/mm3	(2 000-7 500)	3 686
Lymphocytes :	44	%		40
Soit:	3 533	/mm3	(1 000-4 000)	3 072
Monocytes :	7	%		8
Soit:	562	/mm3	(<1 100)	614
Polynucléaires Eosinophiles :	2	%		3
Soit:	161	/mm3	(0-600)	230
Polynucléaires Basophiles :	1	%		1
Soit:	80	/mm3	(0-150)	77
Plaquettes :	259 000	/mm3	(150 000-450 000)	270 000

Validé par : Dr Nouredine LOUANJLI

Page 1 / 5

Prélèvements à Domicile Tél.: 06 54 35 63 47 / 06 77 06 70 95 / 06 61 78 93 98

40. Rue Prince Moulay Abdellah - Casablanca C.P.20.080. محج الأمير مولاي عبد الله - الدا البيضاء - ر.ب.

Tél.: 05 22 47 33 83 / 05 22 29 77 06 / 05 22 22 14 95 / 05 22 47 40 58 - Fax : 05 22 26 83 03

E-mail : labomac1@gmail.com / n.louanjli@gmail.com - site internet : www.labomac.ma

CNSS : 2102391 / ICE : 001654761000041 / Patente : 33202488 / IF : 41502000

Date du prélèvement : 23-03-2023 à 10:13

Code patient : 2002190055

Né(e) le : 01-01-1949 (74 ans)

Mme Hafida ADNANE

Dossier N° : 2303230021

Prescripteur : Dr Bouchaib DYANI

VITESSE DE SEDIMENTATION (Vacuette SRS 20/II)

VS 1ère heure

(Méthode de Westergren)

9 mm

VS 2ème heure

20 mm

02-04-2022

14

29

Valeur de référence VS 1ère heure: Homme (VS < âge/2), Femme [VS < (âge+10)/2]

Les valeurs de la VS sont modifiées en cas d'anémie, de grossesse et d'hyperlipidémie.

Validé par : Dr Nouredine LOUANJLI

Page 2 / 5

Prélèvements à Domicile Tél.: 06 54 35 63 47 / 06 77 06 70 95 / 06 61 78 93 98

40. Rue Prince Moulay Abdellah - Casablanca C.P.20.080. محج الأمير مولاي عبد الله - الدا البيضاء - ر.ب.

Tél.: 05 22 47 33 83 / 05 22 29 77 06 / 05 22 22 14 95 / 05 22 47 40 58 - Fax : 05 22 26 83 03

E-mail : labomac1@gmail.com / n.louanjli@gmail.com - site internet : www.labomac.ma

CNSS : 2102391 / ICE : 00165476100041 / Patente : 33202488 / IF : 41502000

مختبر التحاليل الطبية لـ بوماك
Dr. LOUANJLI Nouredine - Biologiste
Laboratoire d'Analyses Médicales
40, Rue Prince Moulay Abdellah - Casa
Tél.: 05 22 47 33 83 / 05 22 29 77 06 / 05 22 22 14 95 / 05 22 47 40 58 - Fax : 05 22 26 83 03

Date du prélèvement : 23-03-2023 à 10:13

Code patient : 2002190055

Né(e) le : 01-01-1949 (74 ans)

Mme Hafida ADNANE

Dossier N° : 2303230021

Prescripteur : Dr Bouchaib DYANI

(Dosage enzymatique - Roche Diagnostics Cobas)

1.22 mmol/L (1.03-2.43)

02-04-2022

LDL-Cholestérol

(Calculé selon la formule de Friedwald)

0.68 g/L
1.76 mmol/L

0.90

(sont considérés comme facteurs de risque : Diabète, Tabac, HTA, Obésité, Age>60 ans, HDL < 0,40 g/L, Sédentarité, ATCD de maladie cardiovasculaire familiale.)

Valeurs cibles du LDL-Cholestérol selon les recommandations ANSM de mars 2005 :

Nombre de facteurs de risques	0	1	2	Plus de 2	Antécédents de maladie cardiovasculaires avérée
Valeur cible g/L (soit mmol/L)	<2.20 (5.70)	<1.90 (4.90)	<1.60 (4.14)	<1.30 (3.36)	<1 (2.58)

Triglycérides

(Dosage enzymatique - Roche Diagnostics Cobas)

2.32 g/L (0.35-1.50)
2.64 mmol/L (0.40-1.71)

1.28

02-04-2022

Transaminases GOT (ASAT)

(Dosage enzymatique - Roche Diagnostics Cobas)

18 UI/L (<40)

16

02-04-2022

Transaminases GPT (ALAT)

(Dosage enzymatique - Roche Diagnostics Cobas)

21 UI/L (<55)

19

02-04-2022

Protéine C-réactive (CRP)

(Turbidimétrie HS - Roche Diagnostic Cobas)

2.2 mg/L (<5.0)

2.6

19-02-2020

Ferritine

(Technique ECLIA - Roche Diagnostics Cobas)

104.0 ng/mL (13.0-400.0)

25OH-Vitamine D total (D2+D3)

(Technique ELISA - AIA 900)

31.3 ng/ml (30.0-100.0)
78 mmol/L (75-250)

Validé par : Dr Nouredine LOUANJLI

Prélèvements à Domicile Tél.: 06 54 35 63 47 / 06 77 06 70 95 / 06 61 78 93 98

40.Rue Prince Moulay Abdellah - Casablanca C.P.20.080. 40. محج الأمير مولاي عبد الله - الدا البيضاء - ر.ب.

Tél.: 05 22 47 33 83 / 05 22 29 77 06 / 05 22 22 14 95 / 05 22 47 40 58 - Fax : 05 22 26 83 03

E-mail : labomac1@gmail.com / n.louanjli@gmail.com - site internet : www.labomac.ma

CNSS : 2102391 / ICE : 001654761000041 / Patente : 33202488 / IF : 41502000

Dr. LOUANJLI Nouredine - Biologiste
Laboratoire d'Analyses Médicales
40, Rue Prince Moulay Abdellah - Casablanca
Tél : 05 22 47 33 83 - Fax : 05 22 26 83 03

Date du prélèvement : 23-03-2023 à 10:13
Code patient : 2002190055
Né(e) le : 01-01-1949 (74 ans)

Mme Hafida ADNANE
Dossier N° : 2303230021
Prescripteur : Dr Bouchaib DYANI

BILAN THYROIDIEN

TSH Ultra-sensible

(Technique ECLIA (Cobas Roche - Liaison XL - Mindray 2000CLI))

3.15 mUI/L

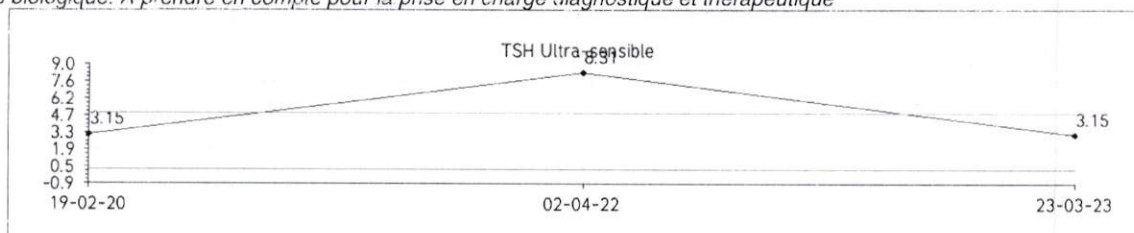
(0.25-5.00)

02-04-2022

8.31

Les valeurs de référence de la TSH ultra-sensible chez la femme enceinte sont comprises entre 0.4 et 4 mUI/L

En dehors d'un contexte clinique évocateur, certains médicaments (anti-dopaminergiques, neuroleptiques) peuvent induire des interférences de dosage biologique. A prendre en compte pour la prise en charge diagnostique et thérapeutique



ALLERGOLOGIE

IgE totales

(Technique ECLIA Roche Diagnostics)

67.24 UI/mL

(<150.00)

Validé par : Dr Nouredine LOUANJLI

Page 5 / 5

Prélèvements à Domicile Tél.: 06 54 35 63 47 / 06 77 06 70 95 / 06 61 78 93 98

40. Rue Prince Moulay Abdellah - Casablanca C.P.20.080. محج الأمير مولاي عبد الله - الدا البيضاء - ر.ب. 40.

Tél.: 05 22 47 33 83 / 05 22 29 77 06 / 05 22 22 14 95 / 05 22 47 40 58 - Fax : 05 22 26 83 03

E-mail : labomac1@gmail.com / n.louanjli@gmail.com - site internet : www.labomac.ma

CNSS : 2102391 / ICE : 001654761000041 / Patente : 33202488 / IF : 41502000

INP : 093001980
IF : 706552
ICE : 001654761000041

FACTURE

Casablanca le 23-03-2023

PRELEVEMENT DOMICILE
Mme Hafida ADNANE
Prescripteur : Dr Bouchaib DYANI

Demande N° 2303230021

Analyses :

Récapitulatif des analyses

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Prélèvement sanguin	E22	E
DOM	DEPL A DOMICILE	E50	E
0100	Acide urique	B30	B
0106	Cholestérol total	B30	B
0108	Cholestérol H D L	B50	B
0111	Créatinine	B30	B
0118	Glycémie	B30	B
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B
0134	Triglycérides	B60	B
0135	Urée	B30	B
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B
0147	Transaminases P (TGP)	B50	B
0154	Ferritine	B250	B
0164	TSH us	B250	B
0216	Numération formule	B80	B
0223	VS	B30	B
0370	CRP	B100	B
0439	Vitamine D	B450	B
	IgE totales	B200	B
	LDL calculé	B50	B

Total des B : 1870

TOTAL DOSSIER : 2580.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : deux mille cinq cent quatre-vingts dirhams

Dr Nouredine LOUANJLI
Laboratoire d'Analyses Médicales
LABOMAC
40, Rue Prince Moulay Abdellah - Casa
Tél : 0522 20 74 22 - 0522 20 77 06 - Fax : 0522 26 83 03

Prélèvements à Domicile Tél.: 06 54 35 63 47 / 06 77 06 70 95 / 06 61 78 93 98

40. Rue Prince Moulay Abdellah - Casablanca C.P.20.080. محج الأمير مولاي عبد الله - الدا البيضاء - رب

Tél.: 05 22 47 33 83 / 05 22 29 77 06 / 05 22 22 14 95 / 05 22 47 40 58 - Fax : 05 22 26 83 03

E-mail : labomac1@gmail.com / n.louanjli@gmail.com - site internet : www.labomac.ma

CNSS : 2102391 / ICE : 001654761000041 / Patente : 33202488 / IF : 41502000

3 mois
total = 2515,20

Docteur Bouchaïb DYANI
Médecine Générale

80 Dakhla Residence Espace Chrifa Intra-Appt N° 2
1er étage Hay Chrifa - Ain Chok - Casablanca
Tél 0522 50 70 22 - GSM 0661 95 72 88

PHARMACIE LAIMOUN SAKI AU
466, Lot. Allaymoune Lissasla
Casablanca - Tél.: 05 22 90 94 94
RC: 38172 - IF: 21821865

Docteur Bouchaib DYANI
MEDECINE GENERALE
ECHOGRAPHIE
ELECTROCARDIOGRAMME
CIRCONCISION

Bd Dakhla - Résidence Espace Chrifa
Imm. A - Appt. N° 2 - 1er Etage
Hay Chrifa - Ain Chock - Casablanca
Tél. : 05.22.50.70.22 - GSM : 06.61.95.72.88

Résidence Avec Ascenseur

الدكتور بوشيب الدياني

الطب العام
الفحص بالصدى
تخطيط القلب
ختانة الأطفال

شارع الداخلة - إقامة فضاء الشريفة - عارة A - الشرف رقم 2
الطابق الأول - حي الشريفة - عين الشق - الدار البيضاء
الهاتف : 05.22.50.70.22 - المصموم : 06.61.95.72.88

إقامة بالمصعد

E-mail : dr.dryani@gmail.com

Casablanca, le 27-3-23

Nom & Prénom : Mme Hana Hafida

Ordonnance

Tammet 50 mg 1200 mg
up x 2 (S.V) 3 mes

21 Lipanthyl 160 mg (S.V)

up 1/2 liter sucrine
up 3 mes

Colchicine 1 mg (S.V)

up x 2 pdt

Resodyl (S.V)
2 gélule 1 pdt

Docteur Bouchaib DYANI

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIE

ELECTROCARDIOGRAMME

CIRCONCISION

Bd Dakhla - Résidence Espace Chrifa

Imm. A - Appt. N° 2 - 1er Etage

Hay Chrifa - Ain Chock - Casablanca

Tél. : 05.22.50.70.22 - GSM : 06.61.95.72.88

Résidence Avec Ascenseur

الدكتور بوشيب الدياني

الطب العام

الفحص بالصدى

تخطيط القلب

ختانة الأطفال

شارع الداخلة - إقامة فضاء الشريفة - عمارة A - الشقة رقم 2

الطابق الأول - حي الشريفة - عين الشق - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.50.70.22 - المصموم : 06.61.95.72.88

إقامة بالمصعد

E-mail : dr.dryani@gmail.com

Casablanca, le 99-3-23 00 000000 0000

Nom & Prénom : Mme Adouane Hafida

Ordonnance

139,50
Jm

Loramic 500mg

1cp avant repas
10j



170,00
2

Ofikem 200mg

1cp x 2j avant repas
08j



69,00
2

Dolivox (à Suivre)

1cp x 3j après
après réexam



Docteur Bouchaib DYANI
Médecine Générale
BD Dakhla Résidence Espace Chrifa Im A-Appt N°2
1er étage Hay Chrifa - Ain Chok - Casablanca
Tél 0522 50 70 22 - GSM 0661 95 72 88

PHARMACIE LAIMOUN SARL
466, Lot. Allaymounne Lissasli
Casablanca - Tél.: 05 22 90 94 94
05 22 90 94 94
05 22 90 94 94

Docteur Bouchaïb DYANI

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIE

ELECTROCARDIOGRAMME

Bd Dakhla Résidence Espace Chrifa

Imm. A - Appt. 2 - 1er étage - Hay Chrifa

Ain Chok - Casablanca

Tél. C. : 05 22 50 70 22

GSM : 06 61 95 72 88

الدكتور بوشعيب الدياني
الطب العام - الفحص بالصدى
تخطيط القلب - ختانة الأطفال

شارع الداخلة - إقامة فضاء الشريفة عمارة A. الشقة رقم 2

الطابق الأول - حي الشريفة - عين الشق - الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 50 70 22 - الجوال : 06 61 95 72 88

E-mail : dr.dyani@gmail.com

Casablanca, le 23-3-2023 : الدار البيضاء في

Nom & Prenom : Mme Admane Hafida

Antecedents :

Personnel :

Familiaux :

Renseignements cliniques :

Traitements :

Bilans à demander :

NFS, Ferritine VS, CRP
glycémie à jeun, HbA1c
EGGT, TSH - T
VITA - D2 - D3
CLT, TG, HDL, LDL
uree, Creatinine
Transaminases
SGOT, SGPT

Docteur Bouchaïb DYANI

Médecine Générale

BD Dakhla Résidence Espace Chrifa Im A - Appt N° 2

1er étage Hay Chrifa - Ain Chok - Casablanca

Tél 0522 50 70 22 - GSM 0661 95 72 88

OFIKEN®

Céfixime

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

LOT 230443
EXP 01 25
PPV 170.00 DH

DENOMINATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 200 mg
Excipients..... q.s.p un comprimé pelliculé.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 100 mg
Excipients..... q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit 150 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit 300 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit 500 doses-kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3^{ème} génération.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans le traitement des :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament ?

Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

- Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un des excipients de ces médicaments.

Comprimé pelliculé :

- Enfant de moins de 12 ans.

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

b) Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Mises en garde spéciales :

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin. En effet, la survenue d'une réaction allergique impose l'arrêt du traitement. Il existe une possibilité d'allergie (5 à 10% des cas) chez les sujets allergiques aux pénicillines ou autres bêta-lactamines. Signaler à votre médecin toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitement par les antibiotiques du groupe des pénicillines.

En cas de diarrhée survenant au cours du traitement, prenez rapidement avis auprès de votre médecin. Ne prenez pas de traitement antidiarrhéique sans prescription médicale.

Si vous avez déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique de la famille des céphalosporines y compris OFIKEN (diminution des globules rouges, ce qui peut entraîner une pâleur, une faiblesse ou un essoufflement), vous devez prévenir votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez une réaction cutanée sévère de type éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et vous mettre en danger (Syndrome de Lyell, syndrome de Stevens-Johnson) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (DRESS), pendant ou après le traitement, vous devez informer immédiatement votre médecin.

Poudre pour suspension buvable : En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

• Insuffisance Rénale : Il est important de prévenir votre médecin de toutes maladies rénales en raison de la nécessité d'adapter la dose quotidienne du traitement.

Poudre pour suspension buvable : Chez l'enfant de moins de 6 mois, à ce jour, en l'absence d'études précises, il est recommandé de ne pas utiliser OFIKEN®.

Les suspensions buvables contiennent 2,53 g de saccharose par 5 ml dont il faut en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou en cas de diabète.

Comprimé pelliculé :

Grossesse et allaitement en raison de l'absence de données précises.

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

c) Interactions médicamenteuses ou autres interactions :

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

Examens paracliniques: les examens suivants peuvent être perturbés par la prise de ce médicament :

- Recherche de cétones dans les urines ;
- Recherche d'une glycosurie (glucose dans les urines) ;
- Test de diagnostic de certains maladies du sang.

d) Grossesse - allaitement :

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

L'allaitement est possible en cas de traitement par ce médicament. Toutefois, si des troubles digestifs (diarrhée, candidose) ou des éruptions cutanées apparaissent chez votre enfant, stoppez l'allaitement maternel ou la prise de médicament et consultez rapidement votre médecin.

Lovanic 250 mg comprimés

Lovanic 500 mg comprimés sécables

Lévofoxacine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des :

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les maladies sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Ce médicament n'est pas mentionné dans cette notice.

1. QU'EST-CE QUE LOVANIC COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Lovanic comprimés contient une substance active appelée la lévofoxacine. Elle appartient à un groupe d'antibiotiques appelé « quinolone ». Elle agit en tuant les bactéries responsables de l'infection.

Lovanic comprimés peut être utilisé pour traiter les infections des :

- Sinus.
- Poumons, chez les personnes ayant des problèmes respiratoires chroniques ou une pneumonie.
- Peau et tissus sous-cutanés, y compris les muscles. C'est ce que l'on appelle parfois les « tissus mous ».

Pour les infections mentionnées ci-dessus, Lovanic ne doit être utilisé que lorsque les antibiotiques recommandés dans les traitements initiaux de ces infections, sont jugés inappropriés.

- Voies urinaires, notamment au niveau de vos reins ou votre vessie.
- Prostate, lorsque vous avez une infection qui dure.

Dans certaines situations particulières, Lovanic comprimés peut être utilisé pour diminuer les risques de contracter une maladie pulmonaire appelée maladie du charbon ou les risques d'aggravation de la maladie après exposition à la bactérie responsable de la maladie du charbon.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LOVANIC COMPRIMÉS ?

Ne prenez jamais ce médicament et prévenez votre médecin si :

- Vous êtes allergique à la lévofoxacine, à d'autres antibiotiques de type quinolone tels que la moxifloxacine, la ciprofloxacine ou l'ofloxacine, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Les signes d'une réaction allergique sont notamment : une éruption cutanée, des problèmes pour avaler ou pour respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.

- Vous avez déjà eu des crises d'épilepsie.
- Vous avez déjà eu un problème à vos tendons, tels qu'une tendinite, qui était en rapport avec un traitement par un antibiotique de la famille des quinolones. Le tendon est la structure par laquelle un muscle s'insère sur un os.
- Vous êtes un enfant ou un adolescent en période de croissance.
- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte ou vous pensez que vous pouvez être enceinte.
- Vous allaitez.

Ne prenez pas ce médicament si l'une des conditions ci-dessus s'applique à votre cas. Si vous n'êtes pas sûr, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Lovanic.

Avertissements et précautions :

Prévenez votre médecin ou pharmacien avant de prendre votre médicament si :

- Vous avez 60 ans ou plus.
- Vous prenez des corticostéroïdes, parfois appelés stéroïdes (voir rubrique « Autres médicaments et Lovanic »).
- Vous avez déjà fait une crise d'épilepsie (convulsion).
- Vous avez des lésions du cerveau du fait d'un accident vasculaire cérébral ou une autre lésion cérébrale.
- Vous avez des problèmes rénaux.

Vous pouvez également être atteint d'une maladie appelée « déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase ». Vous êtes plus susceptible de présenter des problèmes s...



139,50

COLCHICINE OPOCALCIUM 1mg, comprimé sécable, boîte de 20 (Colchicine cristallisée)

MISE EN GARDE SPECIALES

L'apparition de diarrhées (selles liquides plus de 3 fois par jour) pendant le traitement, accompagnées ou non de nausées et de vomissements, peuvent être les premiers signes de surdosage, pouvant être grave. Si vous constatez ces signes, prenez rapidement contact avec votre médecin qui sera amené à diminuer la dose ou à suspendre le traitement par la colchicine.

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 à votre pharmacien. Il ne s'agit pas d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce médicament ?
3. Comment prendre COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ET DANS QUELLE CLASSIFICATION PHARMACOTHERAPEUTIQUE : ANTIGOUTTEUX, Anti-inflammatoire. code ATC : M01. Ce médicament est préconisé dans :

- Le traitement et la prévention des crises de goutte,
- La maladie périodique,
- La maladie de Behçet,
- Autres accès aigus microcristallins.
- Traitement de la périardite aigue idiopathique en association aux traitements anti-inflammatoires classiques au cours d'un premier épisode de périardite ou d'une récurrence.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. **Ne prenez jamais COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une maladie rénale grave (défaillance du fonctionnement du rein),
- Si vous avez une maladie grave du foie (défaillance du fonctionnement du foie),
- Si vous prenez un traitement par des antibiotiques comme la pristinamycine ou ceux de la famille des macrolides (à l'exception de la spiramycine).
- Si vous êtes enceinte (dans l'indication périardite).

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable.

Mises en garde spéciales

L'apparition de diarrhées (selles liquides plus de 3 fois par jour) pendant le traitement, accompagnées ou non de nausées et de vomissements, peuvent être les premiers signes de surdosage, pouvant être grave.

Si vous constatez ces signes, prenez rapidement contact avec votre médecin qui sera amené à diminuer la dose ou à suspendre le traitement par la colchicine.

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

La prise concomitante de colchicine avec certains antibiotiques (voir rubrique «Autres médicaments et COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable») est contre-indiquée.

Précautions d'emploi

En cas de traitement au long cours, surveiller la formule sanguine régulièrement.

En cas de maladie du foie et du rein, CONSULTER VOTRE MEDECIN.

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

Autres médicaments et COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament. Ce médicament ne doit pas être pris en même temps que certains antibiotiques (comme la pristinamycine ou ceux de la famille des macrolides (à l'exception de la spiramycine)).

Si vous prenez l'un de ces médicaments, vous ne devez pas prendre de la colchicine en même temps. Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse, allaitement et fertilité

En cas de périardite survenant au cours de la grossesse, la colchicine est contre-indiquée compte-tenu de l'association avec les AINS. Dans les autres indications, 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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable contient du lactose et du saccharose

3. COMMENT PRENDRE COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

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

Accès aigus de goutte

Les prises de COLCHICINE OPOCALCIUM par comprimé ou par demi-comprimé doivent être réparties dans la journée, sans dépasser 1 mg de colchicine (1 comprimé) par prise.

En cas de traitement précoce, des posologies faibles de 1 mg à 2 mg de colchicine doivent être utilisées pour le 1er jour de traitement. Les jours suivants, 1 mg de colchicine (en l'absence de facteur de risque de surdosage) doivent être pris.

Dans certains cas, des posologies supérieures peuvent exceptionnellement être prescrites. Ne jamais dépasser :

- 3 mg de colchicine le 1er jour de traitement, réparties dans la journée,
- 2 mg de colchicine les 2ème et 3ème jours de traitement, réparties dans la journée,
- 1 mg de colchicine le 4ème jour de traitement et les jours suivants.

En cas de diarrhées, prenez rapidement contact avec votre médecin. Une diminution de la dose ou une suspension du traitement doit être nécessaire.

Propriétés des accès aigus de goutte/autre accès aigus microcristallins/Maladie de Behçet :

1 mg de colchicine par jour.

Réduire la posologie à 0,5 mg de colchicine (1/2 comprimé) en cas de diarrhée.

Maladie périodique :

Adulte

1 mg à 2 mg de colchicine par jour.

Votre médecin peut augmenter la posologie par palier de 0,5 mg (1/2 comprimé) jusqu'à un maximum de 2 mg de colchicine par jour en fonction de la réponse clinique et biologique.

Enfant

0,5 mg à 2 mg/jour de colchicine (1/2 à 2 comprimés) en une ou deux prises. La posologie sera adaptée en fonction de l'âge et de la réponse clinique. La posologie de colchicine sera augmentée par votre médecin de façon progressive.

Péricardite aigue idiopathique (premier épisode ou récurrence)

La colchicine est prescrite en association aux traitements anti-inflammatoires classiques (AINS ou corticoïdes).

Adultes

La dose doit être ajustée au poids du patient.

Pour un poids corporel inférieur à 70 kg (<70 kg), la dose est de 0,5 mg de colchicine (1/2 comprimé) par jour en une dose. Pour un poids corporel supérieur à 70 kg (≥ 70 kg), la dose est de 0,5 mg de colchicine en deux doses (1/2 comprimé deux fois par jour). La durée du traitement est de 3 mois.

Enfants

Il existe peu de données sur l'utilisation de la colchicine chez les enfants présentant une périardite aigue idiopathique (premier épisode ou récurrence), l'utilisation de la colchicine chez les enfants n'est pas recommandée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Ce médicament doit être administré de préférence au moment des repas.

Si vous avez pris plus de COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage, CONSULTEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN, UN CENTRE ANTI-POISON OU UN CENTRE DE SOINS D'URGENCE, même si votre état ne semble pas modifié.

Si vous oubliez de prendre COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

• Troubles digestifs (diarrhées, nausées, vomissements), dommage au foie, urticaire, éruptions cutanées.

• Exceptionnellement : troubles sanguins (diminution du nombre de globules blancs dans le sang (leucopénie), diminution du nombre de certains globules blancs (neutrophiles) dans le sang (neutropénie), diminution du nombre de plaquettes (thrombopénie)) (voir rubrique «Mises en garde et précautions d'emploi»).

• Azospermie (absence de spermatozoïdes dans le sperme) et troubles neuro-musculaires réversibles à l'arrêt du traitement.

Si vous constatez l'apparition de diarrhées importantes (selles liquides plus de 3 fois par jour) pendant le traitement, prenez rapidement contact avec votre médecin. Une diminution de la dose ou une suspension du traitement peut être nécessaire.

Déclarations des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

5. COMMENT CONSERVER COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

La substance active est :

Colchicine cristallisée

Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Saccharose, stéarate de magnésium, polyvidone K30, Erythrosine (laque aluminique), lactose et adresse de titulaire de l'AMM au Maroc

COOPER

41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Septembre 2021.

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (Liste I)

COLCHICINE OPOCALCIUM 1mg, comprimé sécable, boîte de 20 (Colchicine cristallisée)

MISE EN GARDE SPECIALES

L'apparition de diarrhées (selles liquides plus de 3 fois par jour) pendant le traitement, accompagnées ou non de nausées et de vomissements, peuvent être les premiers signes de surdosage, pouvant être grave. Si vous constatez ces signes, prenez rapidement contact avec votre médecin qui sera amené à diminuer la dose ou à suspendre le traitement par la colchicine.

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 à votre pharmacien. Il pourrait y avoir aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?
3. Comment prendre COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ET DANS QUELLE CLASSIFICATION PHARMACOTHERAPEUTIQUE : ANTIGOUTTEUX, Anti-inflammatoire. code ATC : M01. Ce médicament est préconisé dans :

- Le traitement et la prévention des crises de goutte,
- La maladie périodique,
- La maladie de Behçet,
- Autres accès aigus microcristallins.
- Traitement de la périardite aigue idiopathique en association aux traitements anti-inflammatoires classiques au cours d'un premier épisode de périardite ou d'une récurrence.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. **Ne prenez jamais COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une maladie rénale grave (défaillance du fonctionnement du rein),
- Si vous avez une maladie grave du foie (défaillance du fonctionnement du foie),
- Si vous prenez un traitement par des antibiotiques comme la pristinamycine ou ceux de la famille des macrolides (à l'exception de la spiramycine).
- Si vous êtes enceinte (dans l'indication périardite).

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable.

Mises en garde spéciales

L'apparition de diarrhées (selles liquides plus de 3 fois par jour) pendant le traitement, accompagnées ou non de nausées et de vomissements, peuvent être les premiers signes de surdosage, pouvant être grave.

Si vous constatez ces signes, prenez rapidement contact avec votre médecin qui sera amené à diminuer la dose ou à suspendre le traitement par la colchicine.

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

La prise concomitante de colchicine avec certains antibiotiques (voir rubrique «Autres médicaments et COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable») est contre-indiquée.

Précautions d'emploi

En cas de traitement au long cours, surveiller la formule sanguine régulièrement.

En cas de maladie du foie et du rein, CONSULTER VOTRE MEDECIN.

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

Autres médicaments et COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament. Ce médicament ne doit pas être pris en même temps que certains antibiotiques (comme la pristinamycine ou ceux de la famille des macrolides (à l'exception de la spiramycine)).

Si vous prenez l'un de ces médicaments, vous ne devez pas prendre de la colchicine en même temps. Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse, allaitement et fertilité

En cas de périardite survenant au cours de la grossesse, la colchicine est contre-indiquée compte-tenu de l'association avec les AINS. Dans les autres indications, 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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable contient du lactose et du saccharose

3. COMMENT PRENDRE COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

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

Accès aigus de goutte

Les prises de COLCHICINE OPOCALCIUM par comprimé ou par demi-comprimé doivent être réparties dans la journée, sans dépasser 1 mg de colchicine (1 comprimé) par prise.

En cas de traitement précoce, des posologies faibles de 1 mg à 2 mg de colchicine doivent être utilisées pour le 1er jour de traitement. Les jours suivants, 1 mg de colchicine (en l'absence de facteur de risque de surdosage) doivent être pris.

Dans certains cas, des posologies supérieures peuvent exceptionnellement être prescrites. Ne jamais dépasser :
• 3 mg de colchicine le 1er jour de traitement, réparties dans la journée,
• 2 mg de colchicine les 2ème et 3ème jours de traitement, réparties dans la journée,
• 1 mg de colchicine le 4ème jour de traitement et les jours suivants.

En cas de diarrhées, prenez rapidement contact avec votre médecin. Une diminution de la dose ou une suspension du traitement doit être nécessaire.

Propriétés des accès aigus de goutte/autre accès aigus microcristallins/Maladie de Behçet :

1 mg de colchicine par jour.

Réduire la posologie à 0,5 mg de colchicine (1/2 comprimé) en cas de diarrhée.

Maladie périodique :

Adulte

1 mg à 2 mg de colchicine par jour.

Votre médecin peut augmenter la posologie par palier de 0,5 mg (1/2 comprimé) jusqu'à un maximum de 2 mg de colchicine par jour en fonction de la réponse clinique et biologique.

Enfant

0,5 mg à 2 mg/jour de colchicine (1/2 à 2 comprimés) en une ou deux prises. La posologie sera adaptée en fonction de l'âge et de la réponse clinique. La posologie de colchicine sera augmentée par votre médecin de façon progressive.

Péricardite aigue idiopathique (premier épisode ou récurrence)

La colchicine est prescrite en association aux traitements anti-inflammatoires classiques (AINS ou corticoïdes).

Adultes

La dose doit être ajustée au poids du patient.

Pour un poids corporel inférieur à 70 kg (<70 kg), la dose est de 0,5 mg de colchicine (1/2 comprimé) par jour en une dose. Pour un poids corporel supérieur à 70 kg (≥ 70 kg), la dose est de 0,5 mg de colchicine en deux doses (1/2 comprimé deux fois par jour). La durée du traitement est de 3 mois.

Enfants

Il existe peu de données sur l'utilisation de la colchicine chez les enfants présentant une périardite aigue idiopathique (premier épisode ou récurrence), l'utilisation de la colchicine chez les enfants n'est pas recommandée.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

Ce médicament doit être administré de préférence au moment des repas.

Si vous avez pris plus de COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage, CONSULTEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN, UN CENTRE ANTI-POISON OU UN CENTRE DE SOINS D'URGENCE, même si votre état ne semble pas modifié.

Si vous oubliez de prendre COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

• Troubles digestifs (diarrhées, nausées, vomissements), dommage au foie, urticaire, éruptions cutanées.

• Exceptionnellement : troubles sanguins (diminution du nombre de globules blancs dans le sang (leucopénie), diminution du nombre de certains globules blancs (neutrophiles) dans le sang (neutropénie), diminution du nombre de plaquettes (thrombopénie)) (voir rubrique «Mises en garde et précautions d'emploi»).

• Azospermie (absence de spermatozoïdes dans le sperme) et troubles neuro-musculaires réversibles à l'arrêt du traitement.

Si vous constatez l'apparition de diarrhées importantes (selles liquides plus de 3 fois par jour) pendant le traitement, prenez rapidement contact avec votre médecin. Une diminution de la dose ou une suspension du traitement peut être nécessaire.

Déclarations des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

5. COMMENT CONSERVER COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

La substance active est :

Colchicine cristallisée

Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont : Saccharose, stéarate de magnésium, polyvidone K30, Erythrosine (laque aluminique), lactose et adresse de titulaire de l'AMM au Maroc

COOPER

41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Septembre 2021.

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (Liste I)



Sirop
Voie orale

DociVox

Sirop naturel sans conservateur

LOT: 220788
DLUO: 10/2025
69,00 DH

FORMES ET PRESENTATIONS

DociVox sirop - Flacon 200 ml - Flacon 125 ml

PROPRIETES :

DociVox sirop naturel est à base d'extraits de plantes (le Thym, la Mauve et le Méléze), d'huile essentielle d'eucalyptus, du miel et de la propolis.

DociVox sirop naturel apaise les voies respiratoires, adoucit la gorge irritée en cas de toux et renforce les défenses naturelles de l'organisme.

DociVox sirop naturel ne contient pas de conservateur.

UTILISATIONS :

- Voies respiratoires encombrées - Gorge irritée - Toux - Enrouement.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI :

Adulte : une cuillère à soupe 3 à 4 fois par jour.

Enfant : une cuillère à café 2 à 4 fois par jour.

Dans tous les cas, se conformer à la prescription de votre médecin ou pharmacien.

DociVox sirop naturel est administré par voie orale.

Bien agiter le flacon avant chaque emploi.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Déconseillé aux personnes allergiques aux produits de la ruche ou à l'un des constituants

- Déconseillé chez la femme enceinte, allaitante et nourrisson.

- Le produit peut présenter un léger dépôt, des changements de couleur ou de goût qui sont attribuables aux caractères naturels des plantes; toutefois la qualité et l'efficacité du produit ne sont pas altérées.

- Après ouverture, à conserver au frais et à consommer dans un délai de 4 semaines.

- Tenir hors de la portée des enfants.

COMPOSITION :

Sirop de fructose; Arôme naturel de miel; Maltodextrine; Eau purifiée; Extrait de Propolis; Extrait aqueux de plantes obtenu à partir de feuille de Thym (*Thymus vulgaris*); Feuille de Mauve (*Malva sylvestris*); Extrait de Méléze; Huile essentielle d'eucalyptus; Extrait de rocou; Caramel; Menthol; Acide citrique.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation du Ministère de la Santé n° : DA 20171612029DMP/20UCAv1



Spray
Voie orale

DociVox[®] Spray gorge

Calme l'irritation et Soulage la douleur de la Gorge



PROPRIETES :

DociVox Spray gorge offre l'avantage d'une application très ciblée. Il permet de tapisser directement la muqueuse oro-pharyngée pour un effet immédiat.

DociVox Spray gorge est doté d'un embout pulvérisateur directionnel qui facilite l'application du produit notamment sur les parties de l'oropharynx difficiles d'accès.

DociVox Spray gorge est à base d'actifs naturels ayant des actions antiseptiques, adoucissantes et calmantes.

Grâce à ses propriétés, **DociVox Spray gorge** est un adjuvant spécifique pour le traitement des états inflammatoires de la sphère oropharyngée provoqués par le froid, les allergènes, la fumée, la pollution, la poussière et autres agents externes.

DociVox Spray gorge permet un confort de la gorge irritée par soulagement des symptômes accompagnateurs tels qu'une sécheresse de la gorge, des picotements ou une difficulté à déglutir.

DociVox Spray gorge, grâce à sa formulation sans alcool ni conservateurs est adapté aussi bien à l'adulte qu'à l'enfant.



RESODYL®

Confort Articulaire

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Boîte de 2 blisters, 15 gélules / blister.

LOT: 0004
PER: 09-25
PPC: 78.00DH

COMPOSITION :

Extrait sec d'harpagophytum, Extrait sec de Curcuma,
Extrait sec de Gingembre, Excipient : Talc

PROPRIÉTÉS:

Il s'agit d'un mélange homogène d'extraits de plantes mis en gélules dont la fonction principale est de :

- Lutter contre l'inflammation.
- Soulager les douleurs articulaires.

Grâce à une formule prometteuse et efficace d'actifs naturels, de l'harpagophytum; le Curcuma et le gingembre, qui sont très reconnus par leur effet anti-inflammatoire;

RESODYL gélule vous apporte le confort et vous permet une meilleure mobilité articulaire.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

Il n'est pas conseillé de dépasser la dose recommandée.

À consommer dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée et d'un mode de vie sain .

Tenir hors de portée des enfants.

CONSEILS D'UTILISATION:

1 gélule 3 fois par jour, de préférence avant les repas .

Ne pas laisser à la portée des enfants .

À conserver au sec et à l'abri de lumière.

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Produit des Laboratoires PMP BIOPHARMED
Zone Industrielle "ALJ" LOT 89 , EL MANSOURIA BENSLIMANE
www.pmpbiopharmed.com



RESODYL®

Confort Articulaire

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Boîte de 2 blisters, 15 gélules / blister.

LOT: 0004
PER: 09-25
PPC: 78.00DH

COMPOSITION :

Extrait sec d'harpagophytum, Extrait sec de Curcuma,
Extrait sec de Gingembre, Excipient : Talc

PROPRIÉTÉS:

Il s'agit d'un mélange homogène d'extraits de plantes mis en gélules dont la fonction principale est de :

- Lutter contre l'inflammation.
- Soulager les douleurs articulaires.

Grâce à une formule prometteuse et efficace d'actifs naturels, de l'harpagophytum; le Curcuma et le gingembre, qui sont très reconnus par leur effet anti-inflammatoire;

RESODYL gélule vous apporte le confort et vous permet une meilleure mobilité articulaire.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

Il n'est pas conseillé de dépasser la dose recommandée.

À consommer dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée et d'un mode de vie sain .

Tenir hors de portée des enfants.

CONSEILS D'UTILISATION:

1 gélule 3 fois par jour, de préférence avant les repas .

Ne pas laisser à la portée des enfants .

À conserver au sec et à l'abri de lumière.

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Produit des Laboratoires PMP BIOPHARMED
Zone Industrielle "ALJ" LOT 89 , EL MANSOURIA BENSLIMANE
www.pmpbiopharmed.com



RESODYL®

Confort Articulaire

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Boîte de 2 blisters, 15 gélules / blister.

LOT: 0004
PER: 09-25
PPC: 78.00DH

COMPOSITION :

Extrait sec d'harpagophytum, Extrait sec de Curcuma,
Extrait sec de Gingembre, Excipient : Talc

PROPRIÉTÉS:

Il s'agit d'un mélange homogène d'extraits de plantes mis en gélules dont la fonction principale est de :

- Lutter contre l'inflammation.
- Soulager les douleurs articulaires.

Grâce à une formule prometteuse et efficace d'actifs naturels, de l'harpagophytum; le Curcuma et le gingembre, qui sont très reconnus par leur effet anti-inflammatoire;

RESODYL gélule vous apporte le confort et vous permet une meilleure mobilité articulaire.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

Il n'est pas conseillé de dépasser la dose recommandée.

À consommer dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée et d'un mode de vie sain .

Tenir hors de portée des enfants.

CONSEILS D'UTILISATION:

1 gélule 3 fois par jour, de préférence avant les repas .

Ne pas laisser à la portée des enfants .

À conserver au sec et à l'abri de lumière.

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Produit des Laboratoires PMP BIOPHARMED
Zone Industrielle "ALJ" LOT 89 , EL MANSOURIA BENSLIMANE
www.pmpbiopharmed.com



RESODYL®

Confort Articulaire

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Boîte de 2 blisters, 15 gélules / blister.

LOT: 0004
PER: 09-25
PPC: 78.00DH

COMPOSITION :

Extrait sec d'harpagophytum, Extrait sec de Curcuma,
Extrait sec de Gingembre, Excipient : Talc

PROPRIÉTÉS:

Il s'agit d'un mélange homogène d'extraits de plantes mis en gélules dont la fonction principale est de :

- Lutter contre l'inflammation.
- Soulager les douleurs articulaires.

Grâce à une formule prometteuse et efficace d'actifs naturels, de l'harpagophytum; le Curcuma et le gingembre, qui sont très reconnus par leur effet anti-inflammatoire;

RESODYL gélule vous apporte le confort et vous permet une meilleure mobilité articulaire.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

Il n'est pas conseillé de dépasser la dose recommandée.

À consommer dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée et d'un mode de vie sain .

Tenir hors de portée des enfants.

CONSEILS D'UTILISATION:

1 gélule 3 fois par jour, de préférence avant les repas .

Ne pas laisser à la portée des enfants .

À conserver au sec et à l'abri de lumière.

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Produit des Laboratoires PMP BIOPHARMED
Zone Industrielle "ALJ" LOT 89 , EL MANSOURIA BENSLIMANE
www.pmpbiopharmed.com



RESODYL®

Confort Articulaire

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Boîte de 2 blisters, 15 gélules / blister.

LOT: 0004
PER: 09-25
PPC: 78.00DH

COMPOSITION :

Extrait sec d'harpagophytum, Extrait sec de Curcuma,
Extrait sec de Gingembre, Excipient : Talc

PROPRIÉTÉS:

Il s'agit d'un mélange homogène d'extraits de plantes mis en gélules dont la fonction principale est de :

- Lutter contre l'inflammation.
- Soulager les douleurs articulaires.

Grâce à une formule prometteuse et efficace d'actifs naturels, de l'harpagophytum; le Curcuma et le gingembre, qui sont très reconnus par leur effet anti-inflammatoire;

RESODYL gélule vous apporte le confort et vous permet une meilleure mobilité articulaire.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

Il n'est pas conseillé de dépasser la dose recommandée.

À consommer dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée et d'un mode de vie sain .

Tenir hors de portée des enfants.

CONSEILS D'UTILISATION:

1 gélule 3 fois par jour, de préférence avant les repas .

Ne pas laisser à la portée des enfants .

À conserver au sec et à l'abri de lumière.

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Produit des Laboratoires PMP BIOPHARMED
Zone Industrielle "ALJ" LOT 89 , EL MANSOURIA BENSLIMANE
www.pmpbiopharmed.com



RESODYL®

Confort Articulaire

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Boîte de 2 blisters, 15 gélules / blister.

LOT: 0004
PER: 09-25
PPC: 78.00DH

COMPOSITION :

Extrait sec d'harpagophytum, Extrait sec de Curcuma,
Extrait sec de Gingembre, Excipient : Talc

PROPRIÉTÉS:

Il s'agit d'un mélange homogène d'extraits de plantes mis en gélules dont la fonction principale est de :

- Lutter contre l'inflammation.
- Soulager les douleurs articulaires.

Grâce à une formule prometteuse et efficace d'actifs naturels, de l'harpagophytum; le Curcuma et le gingembre, qui sont très reconnus par leur effet anti-inflammatoire;

RESODYL gélule vous apporte le confort et vous permet une meilleure mobilité articulaire.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:

Il n'est pas conseillé de dépasser la dose recommandée.

À consommer dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée et d'un mode de vie sain .

Tenir hors de portée des enfants.

CONSEILS D'UTILISATION:

1 gélule 3 fois par jour, de préférence avant les repas .

Ne pas laisser à la portée des enfants .

À conserver au sec et à l'abri de lumière.

Complément alimentaire n'est pas un médicament

Produit des Laboratoires PMP BIOPHARMED
Zone Industrielle "ALJ" LOT 89 , EL MANSOURIA BENSLIMANE
www.pmpbiopharmed.com

لينبثيل® 160 ملغ قرص مغلف

فينوفبرات

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل أن تبدأ في تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة

- احتفظ بهذه النشرة لأنه من الممكن أن تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى
- إذا كانت لديك أي أسئلة
- تم وصف هذا الدواء كـ
- مضراً حتى ولو كانت
- إذا ظهرت أي آثار جانبية
- على أي آثار جانبية غو

maphar
ZI Zenata Aïn Sebâa, Casablanca, Maroc
LIPANTHYL® 160 mg CP PEL B30
P.P.V. : 116,80 DH

608070A



6 118001 181636

ما الذي تحتويه هذه النشرة؟

1. ما هو لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
3. طريقة تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟
الصف الصيدلاني العلاجي:

لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف ينتمي إلى مجموعة أدوية تسمى: فيبرات. هذه الأدوية تستعمل لتخفيض نسبة الدهون (الليبيدات) في الدم. مثل الدهون المسماة ثلاثيات الغليسيريدي.

لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف يستعمل كمكمل لحماية غذائية قليلة الدهون و علاجات أخرى غير دوائية كالرياضة و تخصيص الوزن من أجل تخفيض نسبة الدهون في الدم. لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف يمكن استعماله مع أدوية أخرى (ستاتين) في حالة ما إذا نسبة الدهون في الدم تكون غير متحكم فيها باستعمال ستاتين منفردة كعلاج وحيد.

2. ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟

لا تستعمل أبداً لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف

- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفيبيرات أو لأحد المكونات الأخرى لهذا الدواء والمذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفول السوداني، من زيت الفول السوداني، من ليسيتين الصويا أو أي مادة ذات صلة.
- إذا كنت قد عانيت من قبل من حساسية أو إصابات جلدية عند تعرضك لأشعة الشمس أو الانارة الاصطناعية فوق البنفسجية خلال العلاج (يتضمن الفيبيرات و دواء مضاد للالتهاب يدعى الكيتوبروفان).
- إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة للكبد، للكلى أو للحويصلة الصفراوية.
- إذا كنت تعاني من التهاب البنكرياس (قد يؤدي إلى آلام في البطن)، ماعداً إذا كان التهاب البنكرياس ناجم عن وجود نسبة عالية من الدهون في الدم.

لا تستعمل لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف إذا
في الأعلى تخصك أو في حالة الشك، يرجى
لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف.
تحذيرات واحتياطات

- يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول
- إذا كنت تعاني من مشاكل كبدية أو كلوية
- إذا كنت تعاني من التهاب كبدى : العلاج (اليرقان)، ارتفاع نسبة أنزيمات الكبد حكة.
- إذا كنت تعاني من غدة الدرقية سواء كان الدرقية

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة
استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول لينبثيل
التأثير على العضلات:

- يجب التوقف عن تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف
- تشنجات عضلية غير مفسرة.
- آلام تحسسية أو فشل عضلي عند تناول

هذا الدواء قد يحدث مشاكل عضلية بإمكانها
تتضمن التهاب و انحلال عضلي. ذلك قد يؤدي
يؤدي إلى الموت.

سيقوم طبيبك بإجراء تحاليل دموية للتأكد من
العلاج.

خطورة المشاكل العضلية مرتفعة عند بعض
التالية:

- إذا كان عمرك يتجاوز 70 سنة.
- إذا كانت لديك مشاكل كلوية.
- إذا كانت لديك مشاكل درقية.
- إذا كنت أنت أو واحد من أفراد عائلتك
- إذا كنت تستهلك كميات كبيرة من الكحول
- إذا كنت تتناول أدوية من أجل تخفيض
- سيمفاستاتين، أتورفاستاتين، بارافاستاتين
- إذا كنت قد عانيت من مشاكل عضلية
- فينوفبرات، بيزافيبيرات أو جمفيروزيل

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة
استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول لينبثيل

الأطفال

لا شيء

أدوية أخرى و لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف
يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ
المحتمل أن تستعمل واحد من الأدوية التالية

لينبثيل® 160 ملغ قرص مغلف

فينوفبرات

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل أن تبدأ في تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة

- احتفظ بهذه النشرة لأنه من الممكن أن تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى
- إذا كانت لديك أي أسئلة
- تم وصف هذا الدواء كـ
- مضراً حتى ولو كانت
- إذا ظهرت أي آثار جانبية
- على أي آثار جانبية غ

maphar
ZI Zenata Aïn Sebâa, Casablanca, Maroc
LIPANTHYL® 160 mg CP PEL B30
P.P.V. : 116,80 DH

608070A



6 118001 181636

ما الذي تحتويه هذه النشرة؟

1. ما هو لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
3. طريقة تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟
الصف الصيدلاني العلاجي:

لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف ينتمي إلى مجموعة أدوية تسمى: فيبرات. هذه الأدوية تستعمل لتخفيض نسبة الدهون (الليبيدات) في الدم. مثل الدهون المسماة ثلاثيات الغليسيريدي.

لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف يستعمل كمكمل لحماية غذائية قليلة الدهون و علاجات أخرى غير دوائية كالرياضة و تخصيص الوزن من أجل تخفيض نسبة الدهون في الدم. لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف يمكن استعماله مع أدوية أخرى (ستاتين) في حالة ما إذا نسبة الدهون في الدم تكون غير متحكم فيها باستعمال ستاتين منفردة كعلاج وحيد.

2. ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟

لا تستعمل أبداً لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف

- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفيبيرات أو لأحد المكونات الأخرى لهذا الدواء والمذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفول السوداني، من زيت الفول السوداني، من ليسيتين الصويا أو أي مادة ذات صلة.
- إذا كنت قد عانيت من قبل من حساسية أو إصابات جلدية عند تعرضك لأشعة الشمس أو الانارة الاصطناعية فوق البنفسجية خلال العلاج (يتضمن الفيبيرات و دواء مضاد للالتهاب يدعى الكيتوبروفان).
- إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة للكبد، للكلية أو للحويصلة الصفراوية.
- إذا كنت تعاني من التهاب البنكرياس (قد يؤدي إلى آلام في البطن)، ماعدا إذا كان التهاب البنكرياس ناجم عن وجود نسبة عالية من الدهون في الدم.

لا تستعمل لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف إذا
في الأعلى تخصك أو في حالة الشك، يرجى
لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف.
تحذيرات واحتياطات

- يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول
- إذا كنت تعاني من مشاكل كبدية أو كلوية
- إذا كنت تعاني من التهاب كبدية : العلاج (اليرقان)، ارتفاع نسبة أنزيمات الكبد حكة.
- إذا كنت تعاني من غدة الدرقية سواء كان الدرقية

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة
استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول لينبثيل
التأثير على العضلات:

- يجب التوقف عن تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف
- تشنجات عضلية غير مفسرة.
- آلام تحسسية أو فشل عضلي عند تناول

هذا الدواء قد يحدث مشاكل عضلية بإمكانها
تتضمن التهاب و انحلال عضلي. ذلك قد يؤدي
يؤدي إلى الموت.

سيقوم طبيبك بإجراء تحاليل دموية للتأكد من
العلاج.

خطورة المشاكل العضلية مرتفعة عند بعض
التالية:

- إذا كان عمرك يتجاوز 70 سنة.
- إذا كانت لديك مشاكل كلوية.
- إذا كانت لديك مشاكل درقية.
- إذا كنت أنت أو واحد من أفراد عائلتك
- إذا كنت تستهلك كميات كبيرة من الكحول
- إذا كنت تتناول أدوية من أجل تخفيض
- سيمفاستاتين، أتورفاستاتين، بارافاستاتين
- إذا كنت قد عانيت من مشاكل عضلية
- فينوفبرات، بيزافيبيرات أو جمفيروزيل

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة
استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول لينبثيل

الأطفال

لا شيء

أدوية أخرى و لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف
يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ
المحتمل أن تستعمل واحد من الأدوية التالية

لينبثيل® 160 ملغ قرص مغلف

فينوفبرات

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل أن تبدأ في تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة

- احتفظ بهذه النشرة لأنه من الممكن أن تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى
- إذا كانت لديك أي أسئلة
- تم وصف هذا الدواء
- مضراً حتى ولو كانت
- إذا ظهرت أي آثار جانبية
- على أي آثار جانبية غ

maphar
ZI Zenata Aïn Sebâa, Casablanca, Maroc
LIPANTHYL® 160 mg CP PEL B30
P.P.V. : 116,80 DH

608070A



6 118001 181636

ما الذي تحتويه هذه النشرة؟

1. ما هو لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
3. طريقة تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟

الصف الصيدلاني العلاجي:

لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف ينتمي إلى مجموعة أدوية تسمى: فيبرات. هذه الأدوية تستعمل لتخفيض نسبة الدهون (الليبيدات) في الدم. مثل الدهون المسماة ثلاثيات الغليسيريدي.

لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف يستعمل كمكمل لحماية غذائية قليلة الدهون و علاجات أخرى غير دوائية كالرياضة و تخصيص الوزن من أجل تخفيض نسبة الدهون في الدم. لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف يمكن استعماله مع أدوية أخرى (ستاتين) في حالة ما إذا نسبة الدهون في الدم تكون غير متحكم فيها باستعمال ستاتين منفردة كعلاج وحيد.

2. ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف؟

لا تستعمل أبداً لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف

- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفيبيرات أو لأحد المكونات الأخرى لهذا الدواء والمذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفول السوداني، من زيت الفول السوداني، من ليسيتين الصويا أو أي مادة ذات صلة.
- إذا كنت قد عانيت من قبل من حساسية أو إصابات جلدية عند تعرضك لأشعة الشمس أو الانارة الاصطناعية فوق البنفسجية خلال العلاج (يتضمن الفيبيرات و دواء مضاد للالتهاب يدعى الكيتوبروفان).
- إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة للكبد، للكلى أو للحويصلة الصفراوية.
- إذا كنت تعاني من التهاب البنكرياس (قد يؤدي إلى آلام في البطن)، ماعداً إذا كان التهاب البنكرياس ناجم عن وجود نسبة عالية من الدهون في الدم.

لا تستعمل لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف إذا
في الأعلى تخصك أو في حالة الشك، يرجى
لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف.
تحذيرات واحتياطات

- يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول
- إذا كنت تعاني من مشاكل كبدية أو كلوية
- إذا كنت تعاني من التهاب كبدى : العلاج (اليرقان)، ارتفاع نسبة أنزيمات الكبد حكة.
- إذا كنت تعاني من غدة الدرقية سواء كان الدرقية

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة
استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول لينبثيل
التأثير على العضلات:

- يجب التوقف عن تناول لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف
- تشنجات عضلية غير مفسرة.
- آلام تحسسية أو فشل عضلي عند تناول

هذا الدواء قد يحدث مشاكل عضلية بإمكانها
تتضمن التهاب و انحلال عضلي. ذلك قد يؤدي
يؤدي إلى الموت.

سيقوم طبيبك بإجراء تحاليل دموية للتأكد من
العلاج.

خطورة المشاكل العضلية مرتفعة عند بعض
التالية:

- إذا كان عمرك يتجاوز 70 سنة.
- إذا كانت لديك مشاكل كلوية.
- إذا كانت لديك مشاكل درقية.
- إذا كنت أنت أو واحد من أفراد عائلتك
- إذا كنت تستهلك كميات كبيرة من الكحول
- إذا كنت تتناول أدوية من أجل تخفيض
- سيمفاستاتين، أتورفاستاتين، بارافاستاتين
- إذا كنت قد عانيت من مشاكل عضلية
- فينوفبرات، بيزافيبيرات أو جمفيروزيل

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة
استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول لينبثيل

الأطفال

لا شيء

أدوية أخرى و لينبثيل 160 ملغ قرص مغلف
يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ
المحتمل أن تستعمل واحد من الأدوية التالية

85mg,
/les
netformine

sitagliptine/chlorhydrate de prendre ce médicament

Veillez lire attentivement cette notice pour vous, car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que Janumet et dans quel cas est-il utilisé

Janumet contient deux médicaments différents appelés sitagliptine et metformine.

- la sitagliptine appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4)
- la metformine appartient à une classe de médicaments appelés biguanides.

Ils agissent ensemble pour équilibrer le taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints d'une forme de diabète appelée « diabète de type 2 ». Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits après un repas et diminue la quantité de sucre produite par votre corps.

Associé au régime alimentaire et à l'exercice physique, ce médicament aide à diminuer votre taux de sucre dans le sang. Ce médicament peut être utilisé seul ou avec certains autres médicaments antidiabétiques (insuline, sulfamides hypoglycémifiants ou glitazones).

le diabète de type 2 ?

est une maladie dans laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline ou l'insuline produite par votre corps n'agit pas comme elle le devrait. L'insuline est une hormone qui aide à faire passer le sucre dans le sang dans les cellules.

médicament à l'usage oral. Il est contre-indiqué chez les enfants de moins de 10 ans.

Autres médicaments et Janumet

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez prendre Janumet avant ou au moment de l'injection. Votre médecin vous informera du moment où vous devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des analyses de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Janumet. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments (administrés oralement, en inhalation ou par injection) pour traiter les maladies accompagnées d'une inflammation telles que l'asthme et l'arthrite (corticoïdes)
- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
- des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
- certains médicaments utilisés dans le traitement de l'asthme (β-sympathomimétiques)
- les produits de contraste à base d'iode ou les médicaments contenant du sodium
- certains médicaments utilisés pour traiter les troubles de l'estomac tels que la cimétidine
- la ranolazine, un médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine.
- le dolutégravir, un médicament utilisé pour traiter l'infection par le VIH
- le vandétanib, un médicament utilisé pour traiter un certain type de cancer de la thyroïde (cancer médullaire de la thyroïde).
- la digoxine (pour traiter les battements du cœur irréguliers et d'autres problèmes cardiaques). Une vérification des taux de digoxine dans votre sang peut être nécessaire en cas d'association avec Janumet.

Janumet avec de l'alcool

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Janumet, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez de débuter une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse ou si vous allaitez. Voir rubrique 2

« Ne prenez jamais Janumet ».

85mg,
/les
netformine

sitagliptine/chlorhydrate de prendre ce médicament

Veillez lire attentivement cette notice pour vous.
car elle contient des informations dont vous avez besoin de la lire.

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin, votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin ou à votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que Janumet et dans quel cas est-il utilisé

Janumet contient deux médicaments différents appelés sitagliptine et metformine.

- la sitagliptine appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4)
- la metformine appartient à une classe de médicaments appelés biguanides.

Ils agissent ensemble pour équilibrer le taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints d'une forme de diabète appelée « diabète de type 2 ». Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits après un repas et diminue la quantité de sucre produite par votre corps.

Associé au régime alimentaire et à l'exercice physique, ce médicament aide à diminuer votre taux de sucre dans le sang. Ce médicament peut être utilisé seul ou avec certains autres médicaments antidiabétiques (insuline, sulfamides hypoglycémifiants ou glitazones).

le diabète de type 2 ?

est une maladie dans laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline ou l'insuline produite par votre corps n'agit pas comme elle le devrait. L'insuline est une hormone qui aide à faire passer le sucre dans le sang dans les cellules.

médicament. L'efficacité et la sécurité d'emploi de ce médicament ont été démontrées chez les enfants de moins de 10 ans.

Autres médicaments et Janumet

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez prendre Janumet avant ou au moment de l'injection. Votre médecin vous informera du moment où vous devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des analyses de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Janumet. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments (administrés oralement, en inhalation ou par injection) pour traiter les maladies accompagnées d'une inflammation telles que l'asthme et l'arthrite (corticoïdes)
- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
- des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
- certains médicaments utilisés dans le traitement de l'asthme (β-sympathomimétiques)
- les produits de contraste à base d'iode ou les médicaments contenant du sodium
- certains médicaments utilisés pour traiter les troubles de l'estomac tels que la cimétidine
- la ranolazine, un médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine.
- le dolutégravir, un médicament utilisé pour traiter l'infection par le VIH
- le vandétanib, un médicament utilisé pour traiter un certain type de cancer de la thyroïde (cancer médullaire de la thyroïde).
- la digoxine (pour traiter les battements du cœur irréguliers et d'autres problèmes cardiaques). Une vérification des taux de digoxine dans votre sang peut être nécessaire en cas d'association avec Janumet.

Janumet avec de l'alcool

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Janumet, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez de débuter une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse ou si vous allaitez. Voir rubrique 2

« Ne prenez jamais Janumet ».

85mg,
/les
netformine

sitagliptine/chlorhydrate de prendre ce médicament

Veillez lire attentivement cette notice pour vous, car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que Janumet et dans quel cas est-il utilisé

Janumet contient deux médicaments différents appelés sitagliptine et metformine.

- la sitagliptine appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4)
- la metformine appartient à une classe de médicaments appelés biguanides.

Ils agissent ensemble pour équilibrer le taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints d'une forme de diabète appelée « diabète de type 2 ». Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits après un repas et diminue la quantité de sucre produite par votre corps.

Associé au régime alimentaire et à l'exercice physique, ce médicament aide à diminuer votre taux de sucre dans le sang. Ce médicament peut être utilisé seul ou avec certains autres médicaments antidiabétiques (insuline, sulfamides hypoglycémifiants ou glitazones).

le diabète de type 2 ?

est une maladie dans laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline ou l'insuline produite par votre corps n'agit pas comme elle le devrait. L'insuline est une hormone qui aide à faire passer le sucre dans le sang dans les cellules.

médicament à l'usage oral. Il est contre-indiqué chez les enfants de moins de 10 ans.

Autres médicaments et Janumet

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez prendre Janumet avant ou au moment de l'injection. Votre médecin vous informera du moment où vous devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des analyses de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Janumet. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments (administrés oralement, en inhalation ou par injection) pour traiter les maladies accompagnées d'une inflammation telles que l'asthme et l'arthrite (corticostéroïdes)
- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
- des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
- certains médicaments utilisés dans le traitement de l'asthme (β-sympathomimétiques)
- les produits de contraste à base d'iode ou les médicaments contenant du sodium
- certains médicaments utilisés pour traiter les troubles de l'estomac tels que la cimétidine
- la ranolazine, un médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine.
- le dolutégravir, un médicament utilisé pour traiter l'infection par le VIH
- le vandétanib, un médicament utilisé pour traiter un certain type de cancer de la thyroïde (cancer médullaire de la thyroïde).
- la digoxine (pour traiter les battements du cœur irréguliers et d'autres problèmes cardiaques). Une vérification des taux de digoxine dans votre sang peut être nécessaire en cas d'association avec Janumet.

Janumet avec de l'alcool

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Janumet, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez de débuter une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse ou si vous allaitez. Voir rubrique 2

« Ne prenez jamais Janumet ».

85mg,
/les
netformine

sitagliptine/chlorhydrate de prendre ce médicament

Veillez lire attentivement cette notice pour vous, car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. Qu'est-ce que Janumet et dans quel cas est-il utilisé

Janumet contient deux médicaments différents appelés sitagliptine et metformine.

- la sitagliptine appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4)
- la metformine appartient à une classe de médicaments appelés biguanides.

Ils agissent ensemble pour équilibrer le taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints d'une forme de diabète appelée « diabète de type 2 ». Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits après un repas et diminue la quantité de sucre produite par votre corps.

Associé au régime alimentaire et à l'exercice physique, ce médicament aide à diminuer votre taux de sucre dans le sang. Ce médicament peut être utilisé seul ou avec certains autres médicaments antidiabétiques (insuline, sulfamides hypoglycémisants ou glitazones).

le diabète de type 2 ?

est une maladie dans laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline ou l'insuline produite par votre corps n'agit pas comme elle le devrait. L'insuline est une hormone qui aide à faire passer le sucre dans le sang dans les cellules.

médicament. Ne prenez pas ce médicament si vous êtes allergique à la sitagliptine ou à l'un des excipients.
à 17 ans. L'efficacité et la sécurité d'emploi de ce médicament ne sont pas établies chez les enfants de moins de 10 ans.

Autres médicaments et Janumet

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez prendre Janumet avant ou au moment de l'injection. Votre médecin vous informera du moment où vous devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des analyses de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Janumet. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments (administrés oralement, en inhalation ou par injection) pour traiter les maladies accompagnées d'une inflammation telles que l'asthme et l'arthrite (corticostéroïdes)
- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
- des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célécoxib)
- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
- certains médicaments utilisés dans le traitement de l'asthme (β-sympathomimétiques)
- les produits de contraste à base d'iode ou les médicaments contenant du sodium
- certains médicaments utilisés pour traiter les troubles de l'estomac tels que la cimétidine
- la ranolazine, un médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine.
- le dolutégravir, un médicament utilisé pour traiter l'infection par le VIH
- le vandétanib, un médicament utilisé pour traiter un certain type de cancer de la thyroïde (cancer médullaire de la thyroïde).
- la digoxine (pour traiter les battements du cœur irréguliers et d'autres problèmes cardiaques). Une vérification des taux de digoxine dans votre sang peut être nécessaire en cas d'association avec Janumet.

Janumet avec de l'alcool

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Janumet, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez de débuter une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse ou si vous allaitez. Voir rubrique 2

« Ne prenez jamais Janumet ».