

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 053450

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 822 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : 159270
 Nom & Prénom : HAMZA ZOUHRA
 Date de naissance : 1948
 Adresse : BLO 50 NR 42 SIDI OTHMANE
Case BORDJ
 Tél : 06 72 73 60 36 Total des frais engagés : 1534,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin **Docteur JAZOULI Allal**

Cachet du médecin : **Médecine Générale**
Diplôme universitaire de Diabetologie
 Av. Ab. Houraira Sidi Othmane Rue 46
 Bloc 59 N°1 1er Etage Tél: 0522 56 78 43
 Date de consultation : 27 AVR 2023
 Nom et prénom du malade : HAMZA ZOUHRA Age : 1948
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : sd fupul
 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 : Le :
 Signature de l'adhérent(e) :



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
17 AVR 2023			1389	Dr. JAZOUANI Médecine Générale Diplôme universitaire de Diabetologie Av. Abi Hourara Sidi Othmane Rue 46 59 N° 1er Etage Tél: 0522 56 18 43

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	27/04/23	959,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	28/04/23	B2708	4300

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



SIDI OTHMAN

مختبر التحليلات الطبية

**ANALYSES MEDICALES
ET SCIENTIFIQUES**

Dr. Abderrahim KOUNDA

Pharmacien Biologiste

31, Avenue Abi Houraira - Sidi Othman - Casablanca 04 - Tél.: 05.22.576450/06.60.11.27.32 - Fax: 05.22.371190

RC.: 171492 - CNSS 1284041 - Patente 37200352

FACTURE

Casablanca le: 28/04/2023

Nom et Prénom: HAMZA ZOHRA

Référence: 3D2H49343



2DB7147



A payé au laboratoire la somme de :

430.00 DH

B

270

Pour des analyses cotées à :

HBA1C=B100 GLY=B20 UREE=B30 CREAT=B30
CHOLT=B30 TRIGL=B60

RETENE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

QUATRE CENT TRENTE Dhs 00 Cts

Dont Prélèvement inclus

N° DE PATENTE : 37200351

Et sur demande du docteur :

JAZOULI ALLAL

IF: 49401760
INPE: 093000172
ICE: 001566977000014

Laboratoire Sidi Othmane
31, Av. Abi Houraira, Sidi Othmane
Casablanca
Tél: 0522.57.64.50 - Fax: 05.22.371190
GSM: 0660.112.732



SIDI OTHMAN

مختبر التحليلات الطبية

**ANALYSES MEDICALES
ET SCIENTIFIQUES**

Dr. Abderrahim KOUNDA

Pharmacien Biologiste

31, Avenue Abi Houraira - Sidi Othman - Casablanca 04 - Tél.: 05.22.576450/06.60.11.27.32 - Fax: 05.22.371190

RC.: 171492 - CNSS 1284041 - Patente 37200352

Casablanca le: 28/04/2023

ORGANISME: MUTUELLE

Dossier No: 2DB7147



Mme HAMZA ZOHRA

Référence: 3D2H49343

Médecin: Dr. JAZOULI ALLAL

BIOCHIMIE

Analyses	Résultats	Normes	Analys
Hémoglobine Glycosylée....:	7.01* %	(4.2 à 6.2)	9.00*%
Glycémie.....:	1.59* g/l	(0.70 à 1.05)	1.56*g/l
Urée.....:	0.48* g/l	(0.15 à 0.39)	0.33g/l
Créatinine.....:	12.75* mg/l	(5 à 9)	8.93mg/l
Cholestérol Total.....:	1.89 g/l	(< 2.00)	1.85g/l
Triglycérides.....:	1.85* g/l	(< 1.50)	1.30g/l

LE RESULTAT EST CONTROLE

A. KOUNDA

Dr. Abderrahim KOUNDA
Pharmacien Biologiste
Docteur en Droit
Expert près les Tribunaux

LABORATOIRE SIDI OTHMAN
31 Av. Abi Houraira Sidi Othman
Casablanca
Tél: 0522 576 450 - Fax: 0522 371 190
GSM: 06 60 11 27 32

Dr Jazouli Allal

Médecine générale

Ex médecin chef du centre de santé Baladia
Sidi Othmane
Diplôme universitaire en diabétologie de la
faculté de médecine de Paris
Spécialité en médecine de travail de l'université
de Rennes.
Echographie



الدكتور جازولي علاء

الطب العام

الطبيب الرئيسي سابقاً بالمركز الطبي البلدي سيدي عثمان
حائز على دبلوم جامعي لداء السكري من كلية الطب بباريس
اختصاصي في طب الشغل من جامعة رين بفرنسا
الفحص بالصدى

ORDONNANCE

27 AVR 2023

Casablanca le:.....

Hautza Zohra

2087147

— HbA1c
— Gcg
— HbA1c - control
— Cholesterol
— T8

Docteur JAZOULI Allal
Médecine Générale
Diplôme universitaire de Diabétologie
Av Abi Houraira Sidi Othmane Rue 46
Bloc 59 n°1 1er Etage Tél: 0522 56 78 43

Labo Atchire Sidi Othmane
31, Av. Abi Houraira, Sidi Othmane
Casablanca
Tél: 0522 56 78 43 - Fax: 0522 37 11 90
GSM: 0660 112 732

05 22 56 78 43

drjazouliallal@gmail.com

شارع أبي هريرة سيدي عثمان زنقة 46 بلك 59 رقم 1 (قرب مسجد السعود درب البلدية سيدي عثمان)
Bd abihouraira sidi othmane, rue 46 bloc 59 n°1 (près de la mosquée saoud)

Dr Jazouli Allal

Médecine générale

Ex médecin chef du centre de santé Baladia
Sidi Othmane
Diplôme universitaire en diabétologie de la
faculté de médecine de Paris
Spécialité en médecine de travail de l'université
de Rennes.
Echographie



الدكتور جزولي علال

الطب العام

الطبيب الرئيسي سابقاً بالمركز الطبي البلدية سيدي عثمان

حائز على دبلوم جامعي لداء السكري من كلية الطب بباريس

اختصاصي في طب الشغل من جامعة رين بفرنسا

الفحص بالصدى

ORDONNANCE

27 AVR 2023
Casablanca le:.....

Hamza Zohra

7920 1/ Azilouy mon
322 2/ Muxal long
2000 3/ Elnor doul
258 4/ Kyal y 7
995 5/ Moxitme
0522 56 78 43

PHARMACIE NISRINE
Dr. Abdeljabbar HILLAL
Av 10 Mars Bloc 50 N°80 Sidi Othmane
CASA - Tel : 05.22.57.77.03

Dr JAZOULI Allal
Médecine Générale
Diplôme universitaire de Diabétologie
Av Abi Houraira Sidi Othmane Rue 46
Bloc 59 n°1 Tél: 0522 56 78 43
drjazouliallal@gmail.com

شارع آبي هريرة سيدي عثمان زنقة 46 بلوك 59 رقم 1 (قرب مسجد السعدي) درب البلدية سيدي عثمان
Bd abihouraira sidi othmane, rue 46 bloc 59 n°1 (près de la mosquée saoud)

صيدلية نسرين
PHARMACIE NISRINE
 Dr. Abdeljabbar HILLAL
 Av. 10 Mars Bloc 50 N°80 Sidi Othmane
 CASA - Tél : 05.22.57.77.00



Doc: ...
 N° ...
 Diplome univ. Sta
 Av Abi Hou
 Bloc 59 N° ...
 1er Liège
 46
 Pathologie
 43

2500 X 671 (Eloofy 100)
954/10 79421.48m

Azix®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRESENTATION

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 10 comprimés.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Traitement des infections dues aux germes suivants :

- infections respiratoires hautes : (pharyngite, amygdalite, sinusite, otite moyenne aiguë, etc.);
- infections respiratoires basses (y compris bronchite aiguë, bronchopneumonie, etc.);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;

- urétrites et cervicites non gonococciques (*Chlamydia trachomatis*, *Neisseria gonorrhoeae*, etc.).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques : prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).

PPV 79DH70
PER 07/25
LOT 2537



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable



Comprimé
Voie orale

Maxitone®

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés, boîte de 30.

COMPOSITION :

Extrait sec de : Maca racine (*Lepidium meyenii*)
(*Panax ginseng*, maltodextrine), noix cernaux (*Juglans regia*),
agent de charge : cellulose microcristalline, ginkgo feuilles (*Ginkgo biloba*),
chlorhydrate de L-arginine, acide ascorbique (VitC : 60mg/2 comprimés), agents
antiagglomérants : stéarate de magnésium, dioxyde de silice, D alpha-
Tocopherylacetate (Vit E : 10mg/2 comprimés)

PROPRIETES :

Maxitone® comprimé est à base d'actifs naturels dont la maca, le ginseng, le ginkgo ainsi que la L-arginine aux propriétés stimulantes et tonifiantes. Maxitone® comprimé contribue à améliorer les performances sexuelles chez l'homme et la femme et à renforcer la microcirculation vasculaire au niveau des organes génitaux.

Maxitone®
Comprimé

Lot: 220769

À consommer

avant le: 10/2025

PPC: 99,50 DH

8 032578 470012

FEBREX[®] Adulte

COMPOSITION :

Phéningramine maléate	25 mg
Paracétamol	500 mg
Acide ascorbique (Vit C)	200 mg
Excipients q.s.p.	1 sachet
Excipients à effet notoire :	
Granulés sans sucre : Aspartame.	
Granulés avec sucre : Saccharose 7.9g.	

PROPRIÉTÉS :

FEBREX[®] Adulte agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

INDICATIONS :

- Traitement symptomatique des affections ORL aiguës : rhumes, rhinites allergiques, rhinopharyngites.
 - Traitement symptomatique des états grippaux.
- En cas d'affection bactérienne, une antibiothérapie peut être nécessaire.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament **NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ** dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
 - Insuffisance hépatocellulaire.
 - Risque de glaucome par fermeture de l'angle.
 - Adénome prostatique.
 - Enfant de moins de 15 ans.
 - Phénylcétonurie pour **FEBREX[®]** sans sucre (présence d'aspartame).
 - Granulés avec sucre : En raison de la présence du saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase isomaltase.
- EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

En cas de fièvre élevée ou persistante, de survenue de signes de surinfection ou de persistance des symptômes au-delà de 5 jours, une réévaluation du traitement doit être faite.

Mises en garde :

- Le risque de dépendance essentiellement psychique n'apparaît que pour des posologies supérieures à celles recommandées et pour des traitements au long cours.
- Pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments. Chez l'adulte de plus de 50 kg : la dose totale de paracétamol ne doit pas excéder 4 g par jour.

Précautions d'emploi :

- L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs (barbituriques en particulier) qui potentialisent l'effet sédatif des antihistaminiques est à éviter pendant le traitement.
- Granulés avec sucre : tenir compte, dans la ration journalière, de la teneur en saccharose.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

L'absorption de boissons alcoolisées ou de sédatifs est déconseillée pendant le traitement.
AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

En l'absence de données, par mesure de précaution, l'usage de ce médicament est déconseillé pendant la grossesse ou l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

CONDUITE ET UTILISATION DE MAC :

L'attention est appelée, notamment sur les risques de somnolence, sur les risques de somnolence et de troubles de la conduite pendant le traitement. Ce phénomène est accentué en cas de consommation concomitante de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments.

EFFETS INDÉSIRABLES :

CE MÉDICAMENT PEUT ENTRAÎNER CERTAINS EFFETS INDÉSIRABLES :

- Sédation ou somnolence, plus marquée en cas de consommation concomitante de médicaments contenant de l'alcool ou de médicaments.
 - Sécheresse des muqueuses, constipation, risque de rétention urinaire.
 - Hypotension orthostatique.
 - Troubles de l'équilibre, vertiges, baisse de la mémoire ou de la concentration, plus fréquents chez le sujet âgé.
 - Incoordination motrice, tremblements.
 - Confusion mentale, hallucinations.
 - Plus rarement, des effets sont à type d'excitation : agitation, nervosité, insomnie.
 - Effets hématologiques : leucopénie, neutropénie, thrombocytopénie et anémie hémolytique.
 - Quelques rares cas de réactions d'hypersensibilité à type de choc anaphylactique, oedème de quincke, érythème, urticaire, rash cutané ont été rapportés. Leur survenue impose l'arrêt définitif de ce médicament et des médicaments apparentés.
- SIGNEZ À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.**

POSOLOGIE :

Adulte et enfant (à partir de 15 ans) : 1 sachet 2 ou 3 fois par jour.

MODE D'ADMINISTRATION : Voie orale

Les prises doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau froide ou tiède.

Lors d'affections grippales, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau tiède le soir, à l'apparition des premiers symptômes. En effet, la boisson tiède ainsi constituée favorise la diurèse et la transpiration propices à une élimination plus rapide des toxines.

En cas d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min) : l'intervalle entre 2 prises sera au minimum de 8 heures.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Ne pas utiliser de façon prolongée sans l'avis du médecin et en particulier si les troubles persistent au-delà de 5 jours.

FORMES ET PRÉSENTATIONS :

Granulés (avec sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.
Granulés (sans sucre) pour solution buvable : Boîte de 8 sachets.

A CONSERVER À UNE TEMPÉRATURE NE DÉPASSANT PAS 25°C ET À L'ABRI DE L'HUMIDITÉ. NE PAS DÉPASSER LA DATE DE PÉREMPTION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

NE PAS LAISSER À LA PORTEE DES ENFANTS.

PHARMED
LOT : 2680
UT.AV : 02-26
PPV : 20DH00

A24050

پیراکس آرجنین® 10 ملغ / 2,5 ملغ

أرجينين / إنداباميد

حَبَّاتُ مَلْبَسَةٍ

لدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

مطلقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر. الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المبدئي بها في هذه النشرة (أن)

159,50

- إذا
- لقد وُصِفَ
- إذا شعرتُم

على ما تحتوي هذه النظم

1. ما هو بيريتراكس أرجنتي 10 ملغ / 2.5 ملغ، حبات مثلبة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتراكس أرجنتي 10 ملغ / 2.5 ملغ، حبات مثلبة؟
3. كيف يؤخذ بيريتراكس أرجنتي 10 ملغ / 2.5 ملغ، حبات مثلبة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيريتراكس أرجنتي 10 ملغ / 2.5 ملغ، حبات مثلبة؟

1. ما هو بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ، حبات مثبثة في ألبانة يستعمل؟
 الفقة العلاجية: الميثدانية، البراندويريل ومدرات البول كود C09BA04 :
 ما هو بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ عبارة عن مزيج من مادتين فاعلتين: البراندويريل والإندياميد.
 هذا الدواء مضاد لارتفاع الضغط الشرياني، ويوصف لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني لدى البالغين.
 يوصف بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ للمصابين بواسطة البراندويريل 10 ملغ وبواسطة
 الإندياميد 2.5 ملغ على مدى فترتين، عوضاً عن ذلك، أن يأخذوا حبة واحدة من بيريتراكس أرجينين
 10 ملغ / 2.5 ملغ حيث أنها تحتوي على هاتين المادتين الفاعلتين.
 ينتمي البراندويريل إلى صنف مثبثات الإنزيم المحوّل للألجوبونسين (IEC). وتقوم هذه المادة بتوسيع
 الأوعية الدموية مسهّلةً بذلك تدفق الدم إلى القلب في حال عدم
 الإندياميد، مدّر البول، وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين، لكن الإندياميد مختلف
 عن بقية مدرّات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة، بهذا تقوم هاتين المادتين الفاعلتين في
 تقليص الضغط الشرياني وتعملان معاً بالتحكم به.

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيريتراكس أرتجيني 10 ملغ / 2,5 ملغ، حبات ملبسة؟
لا يجوز على الإطلاق استعمال بيريتراكس أرتجيني 10 ملغ/2,5 ملغ، حبات ملبسة:
أ. كانت لك حساسية من مادة البراندونيل، أو من صنف آخر من مشتقات الإلزام المحلول

الستيرويدي (علاج الذهان) :

quinidine hydroquinidine disopyramide (منها): علاج ذلقات القلب
amiodarone, ibutilide, dofetilide, digoxin, sotalol, bretylium,
mexiletine, procainamide, propafenone, tocainide, verapamil,
sotalol, flecainide, encainide, propafenone, (مضادات اضطرابات النظم)،
digoxin (معيده من الأدوية الديجيتالية (لعلاج الاضطرابات القلبية)،
baclofen (علاج تيبس العضلات الناتج عن تصلبات متوترة)،
الأدوية المستعملة في علاج داء السكري مثل الأنسولين والمنفوسرين والغليتين،
الكالسسيوم، ما في ذلك محاملات الكالسسيوم،
المُسكنة الشبيهة (sense) (مثل إيبوبروفين)، أو الجرعات المرتفعة من السالييلات (مثل حمض الأسيتيل ساليسيليك، المادة التي توجد في العديد من الأدوية التي تستعمل لتخفيف الألم وخفض الحرارة بالإضافة إلى منع تخثر الدم).

amphotericin B بالحقن (علاج الإصابات الفطرية الحادة)،
الأدوية المستعملة في علاج الاضطرابات النفسية مثل الاكتئاب، اللقلق، الضمام مثل مضادات الاكتئاب الحلقية، أو مضادات الذهان (مثل السيالوريد، سولبيريد، ستورتيبريد، ثيابريد، هالوبيريدول، درونيديول).

tetracycline (علاج مرض كرون Crohn's disease)،
salicylates (العلاج الحادى العودى)،
ترايكلوبيريدين (العلاج ضد التشنجات)،
موسسات الأوعية الدموية بما فيها مشتقات النترات (المستحضرات التي شأنها توسيع الأوعية الدموية)،
الأدوية المستعملة في علاج انخفاض الضغط الشرياني، أو في علاج الصدمة أو في علاج الزلزال (منها أيزوبرين نورادريناليين أو أدريانلين)،
بييرينسترانس أورجين 1 ملغ / 2.5 ملغ حبات مغطاة مع الطعام والشراب
من المستحسن أخذ بييرينتراسي أورجين 1 ملغ/2.5ملغ مغ قبل وجبة طعام.

الحصل والأعراض:
أذا كنت حاملا أو مرضعا، أو تعتقدن أنك حامل أو تخططين للإنجاب، راجعي الطبيب أو الصيدلاني

پیراکس آرجنین® 10 ملغ / 2,5 ملغ

أرجينين / إنداباميد

حَبَّاتُ مَلْبَسَةٍ

لدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

مطلقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر. الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (أنذ

159,50

- إذا
- لقد وُصِفَ
- إذا شعرتُم

على ما تحتوي هذه النظم

1. ما هو بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ، جبات مليئة وفي أية حالة يستعمل؟
 2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ، جبات مليئة؟
 3. كيف يؤخذ بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ، جبات مليئة؟
 4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
 5. كيف يحفظ بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ، جبات مليئة؟
 6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.
1. ما هو بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ، جبات مليئة وفي أية حالة يستعمل؟
- الغثة العلاجية الديناميكية اليرقانويول ومدرات البول، كود C09BA04.
- لا يجوز استخدام بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين: اليرقانويول والإندياميد. لهذا الدواء، مضاد لارتفاع الضغط الشرياني، ويوصف لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني لدى البالغين.
- يوصف بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ للتداويل بواسطة اليرقانويول 10 ملغ / 2.5 ملغ وعضامة الإندياميد 2.5 ملغ على حدة. فمباكمهم، عوضا عن ذلك، أن يأخذوا عبوة واحدة من بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ حيث أنها تحتوي على هاتين المادتين الفعالتين.
- ينتمي بيريتراكس أرجينين إلى صنف مضطبات الإزيم المحلول للأجيونوتيس (IEC). وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلة بهذا العمل القلب في الدم.
- الإندياميد مدر للبول، ويزيد مدرات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين، لكن الإندياميد مختلف عن بقية مدرات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة خفيفة، لهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعملان معاً بالتآكفم به.
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ، جبات مليئة؟
- لا يجوز استخدام هذا الدواء إلا باستعمال بيريتراكس أرجينين 10 ملغ / 2.5 ملغ، جبات مليئة.
- لا يجوز تناول كائنات كلب حساسة من مادة اليرقانويول، أو من صنف آخر من مضطبات الإزيم المحلول

Yxycet® 5 mg

Boîtes de 15, 30, 60 et 90 comprimés enrobés
Lévocétirizine dihydrochloride

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice :

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

1 - Qu'est-ce que Yxycet et dans quels cas est-il utilisé ?

CLASSE PHARMACO THÉRAPEUTIQUE :

La substance active est la Lévocétirizine dihydrochloride. Il appartient à la classe pharmacothérapeutique : Antihistaminiques à usage systémique, dérivés de la pipérazine, code ATC : R06AE09.

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

Yxycet est un médicament utilisé dans le traitement de l'allergie.

Yxycet est indiqué pour le traitement des symptômes associés à :

- La rhinite allergique (incluant la rhinite allergique persistante) ;
- Des démangeaisons et rougeurs (urticaire).

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Lévocétirizine Promopharm ?

CONTRE INDICATIONS :

Ne prenez jamais Yxycet 5 mg comprimé enrobé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au dihydrochloride, à la cétirizine, à l'hydroxyzine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Avertissements et précautions :

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

Si vous êtes susceptible de ne pas pouvoir vider votre vessie (en raison d'une lésion de la moelle épinière ou d'une augmentation du volume de la prostate), veuillez demander conseil à votre médecin.

Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin, l'utilisation de Yxycet peut provoquer une aggravation des crises.

Si vous avez prévu de faire des tests d'allergie, demandez à votre médecin si vous devez arrêter de prendre Yxycet pendant plusieurs jours avant le test. Ce médicament peut affecter les résultats de vos tests d'allergie.

Enfants :

Yxycet 5 mg, comprimé enrobé n'est pas adapté à l'enfant de moins de 6 ans, la forme comprimé ne permettant pas l'adaptation de la dose.

Interactions avec d'autres médicaments :

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

La prudence est recommandée en cas de prise d'alcool ou d'autres substances agissant sur le cerveau en même temps que Yxycet.

Chez les patients sensibles, la prise d'alcool ou d'autres substances agissant sur le cerveau en même temps que Yxycet peut entraîner une réduction plus importante de la vigilance et des performances.

Yxycet peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Saf

Utili

Gri

Si l'i

pla

de

Sp

Sâ

Eth

Cé

end

dev

vou

pas

été

la

capac

Mentions relatives aux excipients et autres

Liste des excipients à effet notoire :

Ce médicament contient du lactose.

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

3 - Comment prendre Yxycet 5 mg comprimé enrobé ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration

et Durée du traitement :

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.

La dose recommandée chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans est de 1 comprimé par jour.

Utilisation chez des populations particulières :

Insuffisance rénale et hépatique

Chez les patients présentant une insuffisance rénale, la posologie pourra être adaptée en réduisant la dose en fonction de la gravité de l'insuffisance rénale.

Chez les enfants, le poids corporel sera également pris en compte pour ajuster la dose. La posologie adaptée sera déterminée par votre médecin.

Les patients présentant une insuffisance rénale grave ne doivent pas prendre Yxycet.

Les patients présentant seulement une insuffisance hépatique peuvent prendre le médicament à la dose normale prescrite.

Chez les patients présentant à la fois une insuffisance rénale et une insuffisance hépatique, la posologie pourra être adaptée en réduisant la dose en fonction de la gravité de l'insuffisance rénale. Chez les enfants, le poids corporel sera également pris en compte pour ajuster la dose. La dose adaptée sera déterminée par votre médecin.

Patients âgés de 65 ans et plus

Il n'y a pas lieu d'ajuster la dose chez les patients âgés dont la fonction rénale est normale.

Utilisation chez les enfants :

Yxycet n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans.

Mode et voie d'administration :

Voie orale uniquement.

Le comprimé doit être avalé entier avec de l'eau et pourra être pris au cours ou en dehors des repas.

7.150



يجب تفريق الجرعات بفترات منتظمة.

مدة العلاج

مدة العلاج لا يجب أن تتجاوز 8 إلى 10 أيام بدون استشارة الطبيب.

إذا تناولت قدر أكبر مما يجب من موكسول 0.3% محلول للشرب:

استشر الطبيب أو الصيدلي على الفور.

إذا نسيت أخذ جرعة من موكسول 0.3% محلول للشرب:

لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة التي فاتتك.

إذا كانت لديك أي أسئلة أخرى حول استخدام هذا الدواء، فاسأل الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات.

4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة؟

مثل جميع الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يتسبب في ظهور بعض الأعراض الجانبية، ولكن ذلك لا يحدث للجميع.

أعراض شائعة: قد تصيب أقل من شخص 1 من كل 10 أشخاص وأكثر من شخص 1 من كل 100 شخص:

الغثاس.

فحص:

فحص:

PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :



3260

د. الغشاء المخاطي أو الأنسجة تحت المخاطية) والحكة.
متلازمة ليل، والبتور الطفيلية الحادة المعممة).

الإبلاغ عن الأعراض الجانبية

يعتبر الإبلاغ عن الأعراض الجانبية المشتبه بها بعد وصف هذا الدواء أمرا ضروريا بل بالغ الأهمية. فذلك يسمح بالمراقبة المستمرة لنسبة فوائد/ مخاطر الدواء.

5. كيف تحفظ موكسول 0.3% محلول للشرب ؟

يحفظ بعيدا عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستخدم الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المشار إليه على الزجاجة.

لا ينصح باستخدام هذا الدواء أكثر من 30 يوما بعد فتح الزجاجة لأول مرة.

لا تتخلص من الأدوية في مجاري الصرف الصحي أو مع النفايات المنزلية.

بل اطلب من الصيدلي كيفية التخلص من الأدوية التي لا تحتاج إليها. فباتباع هذه التدابير، سوف تساهم في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية

ما هي تركيبة موكسول 0.3% محلول للشرب ؟

التركيب النوعي والكمي للمادة الفعالة:

كلورهيذرات الأمبروكسول..... 0.300 غرام

الكمية الموافقة من قاعدة الأمبروكسول..... 0.273 غرام

التركيب النوعي للمواد:

الغليسول، سوربيتول 70 % (غير قابل للتبلور)، ميثيل باراهيدروكسي بنزوات، بروبيل باراهيدروكسي بنزوات، نكهة الموز، حامض مونوهيدرات الستريك، ماء نقي.

إسم وعنوان الموزع المعتمد في المغرب:



COOPER
PHARMA

رقم 41، شارع محمد الديوري، 20110 - الدار البيضاء

آخر تاريخ تمت فيه مراجعة النشرة: شتنبر 2021.

شروط وصف وتسليم الدواء:

لا يستوجب هذا الدواء أي وصفة طبية.

certains médicaments du traitement du diabète à conduire un véhicule ou à utiliser certains machines :

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez Glucophage avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides, hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode d'administration, durée de traitement et Fréquence d'administration :

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

Glucophage ne remplace pas les bienfaits d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée :

Chez les enfants de 10 à 15 ans et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg en 2 ou 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes. Si votre fonction rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance :

- Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage que vous prendrez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).

- Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou machés. Avez chaque comprimé avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).

- Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au dîner).

- Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au déjeuner) et une le soir (au dîner).

- Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez la dose suivante au moment habituel.

Risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), mais très grave appelé acidose lactique (voir rubrique

« Avertissements et précautions »). Si cela arrive, arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche, car l'acidose lactique peut entraîner un coma.

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

Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10)

- Troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, diarrhées, maux de ventre (douleurs abdominales) et perte d'appétit. Ces effets indésirables se produisent le plus souvent en début de traitement par Glucophage. Répartir les doses dans la journée et prendre Glucophage pendant ou juste après le repas peut vous aider. Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre Glucophage et consultez votre médecin.

Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10)

Perturbation du goût :

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)

- Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.

Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

- Anomalies des examens biologiques portant sur le foie ou hépatite (inflammation du foie pouvant entraîner une fatigue, une perte d'appétit, une perte de poids, avec ou sans coloration jaune de la peau ou du blanc des yeux). Si vous vous trouvez dans cette situation, arrêtez de prendre Glucophage et consultez votre médecin.

- Réactions cutanées, telles que rougeur de la peau (érythème), démangeaison ou éruption qui démange (urticaire).

- Baisse du taux de vitamine B12 dans le sang.

Enfants et adolescents

Les données limitées chez les enfants et les adolescents ont montré que les événements indésirables étaient de nature et de sévérité similaires à ceux rapportés chez les adultes.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Tenir le 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 ou la plaquette après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé

La substance active est :

Chlorhydrate de metformine 500 mg

Correspondant à metformine base 390 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Povidone K30, stéarate de magnésium, hypromellose

Qu'est-ce que GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 50 comprimés.

Ce que contient GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé

La substance active est :

Chlorhydrate de metformine 850 mg

Correspondant à metformine base 662,9 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont : Povidone K30, stéarate de magnésium, Hypromellose

Qu'est-ce que GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 30 et 60 comprimés.

Ce que contient GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

La substance active est :

Chlorhydrate de metformine 1000 mg

Correspondant à metformine base 780 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont : Povidone K30, stéarate de magnésium, Hypromellose, Macrogol 400, Macrogol 8000.

Qu'est-ce que GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 30 comprimés.

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A liste 1.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 01/2017

Fabriqué par :



41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca
Sous licence de Merck Santé SAS - France

في الذي تعانين منه. عليك إعلام
مل، لكي يستطيع تعديل علاجك.
إذا كانت لديك أية باراضاع.

هذا يعني أن ليس له تأثير على
مع أدوية أخرى ضد السكري
أميدات المخفضة لمعدل السكر
فول السكر في الدم تشمل
القلب، الاضطرابات العصبية،
و بالاحساس بهذه الأعراض.

تشك، عليك استشارة الطبيب
استمرار في اتباع نمائح
منتظمة.

العلاج عادة بـ 500 مغ أو
بوي هي 2000 مغ متوزعة

12 و 2 ساعة بويصة به
10 مغ من هذه الفئة
ياح مرتين أو ثلاث مرات
لن دفعات.

إرتة أقل.
يجب تناول الجرعة الواجب تناولها من جليكوفاج.

• سبراقف الطبيب بصورة منتظمة معدل السكر في الدم لديك وسيخيط الجرعة التي
ستناولها من جليكوفاج تبعاً لمعدل السكر في الدم. عليك استشارة الطبيب بصورة منتظمة.
إن ذلك مع نوع خاص لدى الأطفال ولدى المراهقين وكذلك لدى المسنين.

• سبراقف الطبيب أيضاً مرة في السنة على الأقل حالة عمل كينيت، قد يكون من الضروري
أجراء عدة فحوصات إذا كنت مسناً أو في حالة خلل وظيفة كينيت.

طريقة تناول جليكوفاج
يجب تناول جليكوفاج أثناء وجبة الطعام أو بعدها. هذا سيسمح بتجنب التأثيرات غير
المرغوبة على الجسم.

لا تسحق الأقراص ولا تمضغها. يبلغ كل قرص من كاس ماء.
إذا كنت تتناول جرعة واحدة في اليوم، تناولها في الصباح (مع وجبة الفطور).

إذا كنت تتناول جرعتين في اليوم، تناول جرعة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجرعة في
المساء (مع وجبة العشاء).

إذا كنت تتناول ثلاث جرعات في اليوم، تناول جرعة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجرعة
ظهر (مع وجبة الغداء) وجرعة في المساء (مع وجبة العشاء).

إذا شعرت، بعد بضعة أيام، بأن مفعول جليكوفاج قوي جداً أو ضعيف جداً، عليك إعلام
الطبيب أو الصيدلي بذلك.

الجرعة المفرطة:
إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم:

إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم، قد يسبب ذلك حماضاً لدينياً. أعراض الحماض
الليتي غير محددة، مثل التقيؤ، آوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، إحساس عام
بالإنزعاج مع تعب شديد وضعفها في التنفس.

وتشمل الأعراض الأخرى انخفاض في درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب.
إذا كنت تشعر أي من هذه الأعراض، شتاجاً إلى رؤية الطبيب على الفور لأن الحماض
الليتي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

توقف عن تناول جليكوفاج فوراً واتصل بالطبيب أو أقرب مستشفى على الفور.
إذا نسبت تناول جليكوفاج

خطر متلازمة مضاعفة التلصص عن الجرعة المنسية. تناول الجرعة التالية في موعدنا
إذا توقفت عن أخذ جليكوفاج

لا ينبغي
أو الصيدلي.

4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
يمكن أن يسبب الجلوكوفاج تأثيراً جانبياً نادراً جداً قد يؤثر على 1 من أصل 10000
شخص، ولكن تأثير جانبي خطير جداً يسمى الحماض الليتي (انظر قسم "التحذيرات
والاحتياطات"). إذا حدث هذا، توقف عن تناول جليكوفاج واتصل بالطبيب على الفور أو
إنه إلى أقرب مستشفى لأن الحمض الليتي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

ومثل كل الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، حتى ولو أن كل الأشخاص غير
معرضين لها.

Glucophage® 1000mg
30 Comprimés pelliculés



LOT 221669
EXP 12/2025
PPV 28.00DH

قد تظهر التأثيرات غير المرغوبة التالية:

• **تأثيرات غير مرغوبة متواترة جداً (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص)**
اضطراباً هضمياً، مثل الغثاين، التقيؤ، الإسهال، آوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر
هذه التأثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليكوفاج. قد يساعدك
توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليكوفاج أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا
استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليكوفاج واستشارة الطبيب.
تأثيرات غير مرغوبة متواترة (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص)
• اضطراب الخلق

• **تأثيرات غير مرغوبة نادرة جداً (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 1000 شخص)**
• حمض لبني، فده المضاعفة نادرة جداً، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانتا لا تعلمان
بصورة جيدة.
أعراض الحمض الليتي غير محددة (انظر القسم "التحذيرات والاحتياطات").
• تغير في الفحوصات البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد
يسبب التعب، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض
العيون). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليكوفاج
واستشارة الطبيب.

• ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماسى) أو الحكاك أو قطع جلدي مع حكة (شرى).
انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

الأطفال والمراهقون
وقد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير المرغوبة كانت مماثلة في
طبيعتها وشدةها لتلك التي سجلت لدى الكبار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية
إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضاً على أي
تأثير غير مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوبة
مباشرة عبر النظام الوطني للتبليغ عن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة
في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج ؟ قرص مغلف؟
يحفظ هذا الدواء بعيداً عن متناول الأطفال وأنظارهم.
لا يجوز استعمال جليكوفاج بعد التاريخ الأقصى للاستعمال المذكور على العلبة أو على
الصفيحة المشككة حرارياً بعد علامة « EXP ». يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.
ليس هناك احتياطات خاصة بالحفظ.

6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية
لا يجب أبداً طرح الأدوية في مجاري المياه أو مع الغابات المنزلية. اسأل الصيدلي عن
كيفية التصرف في الدواء غير المستعمل. قد إجراءت لحماية البيئة.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 500 مغ قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

يحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 390مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

المكونات هي:
بوليفينول K30، ستيارات المغنيزيوم، هيدرومليوز .

ما هو جليكوفاج 500 مغ قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصر في غلبه تحتوي على 50 قرص.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 850 مغ قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

يحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 662.90 مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

المكونات هي:
بوليفينول K30، ستيارات المغنيزيوم، هيدرومليوز .

ما هو جليكوفاج 1000 مغ قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصر في غلبه تحتوي على 30 و 60 قرص.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 1000 مغ قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

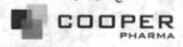
يحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 780 مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

المكونات هي:
بوليفينول K30، ستيارات المغنيزيوم، هيدرومليوز .

ما هو جليكوفاج 1000 مغ قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصر في غلبه تحتوي على 30 قرص.

شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القائمة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة: 01/2017

صنع من طرف



41، رتفة محمد ديوري 20110 الدار البيضاء
ترخيص من ميرك سالتيه - فرنسا

في الذي تعاني منه. عليك إعلام
مل، لكي يستطيع تعديل علاجك.
إذا كانت لديك أية باراضاع.

هذا يعني أن ليس له تأثير على
مع أدوية أخرى ضد السكري
أميدات المخفضة لمعدل السكر
فول السكر في الدم تشمل
القلب، الاضطرابات العصرية،
و بالاحساس بهذه الاعراض.

تشك، عليك استشارة الطبيب
استمرارا في اتباع نمائحه
منتظمة.

العلاج عادة بـ 500 مغ أو
بوي هي 2000 مغ متوزعة

12 و 2 ساعة بويصة به
10 مغ من هذه الفئة
ياح مرتين أو ثلاث مرات
لث بعدعات.

إرتة أقل.
يجب تناول الجرعة الواجب تناولها من جليكوفاج.

• سبراقف الطبيب بصورة منتظمة معدل السكر في الدم لديك وسيخيط الجرعة التي
ستناولها من جليكوفاج تبعاً لمعدل السكر في الدم. عليك استشارة الطبيب بصورة منتظمة.
إن ذاك مع نوع خاص لدى الأطفال ولدى المراهقين وكذلك لدى المسنين.

• سبراقف الطبيب أيضاً مرة في السنة على الأقل حالة عمل كينيتك، قد يكون من الضروري
أجراء عدة فحوصات إذا كنت مسناً أو في حالة خلل وظيفة كينيتك.

طريقة تناول جليكوفاج
يجب تناول جليكوفاج أثناء وجبة الطعام أو بعدها. هذا سيسمح بتجنب التأثيرات غير
الرغوية على العضلات.

لا تسحق الأقراص ولا تمضغها. يبلغ كل قرص من كاس ماء.
إذا كنت تتناول جرعة واحدة في اليوم، تناولها في الصباح (مع وجبة الفطور).

إذا كنت تتناول جرعتين في اليوم، تناول جرعة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجرعة في
المساء (مع وجبة العشاء).

إذا كنت تتناول ثلاث جرعات في اليوم، تناول جرعة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجرعة
ظهرا (مع وجبة الغداء) وجرعة في المساء (مع وجبة العشاء).

إذا شعرت، بعد بضعة أيام من هذه الأعراض، بأن مفعول جليكوفاج قوي جدا أو ضعيف جدا، عليك إعلام
الطبيب أو الصيدلي بذلك.

الجرعة المفرطة:
إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم:

إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم، قد يسبب ذلك حماضا لينا. أعراض الحماض
البنّي غير محددة، مثل الغثيان، التقيؤ، آوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، إحساس عام
بالإنزعاج مع تعب شديد وضعفها في التنفس.

وتشمل الأعراض الأخرى انخفاض في درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب.
إذا كنت تشعر أي من هذه الأعراض، شتاجا إلى رؤية الطبيب على الفور لأن الحماض
البنّي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

توقف عن تناول جليكوفاج فوراً واتصل بالطبيب أو أقرب مستشفى على الفور.
إذا نسبت تناول جليكوفاج

خطر متلازمة مضاعفة التلصص عن الجرعة المنسية. تناول الجرعة التالية في موعدا لكاد.
إذا توقفت عن أخذ جليكوفاج

لا ينطبق
أو الصيدلي.

4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
يمكن أن يسبب الجلوكوفاج تأثيرا جانبيا نادرًا جدا قد يؤثر على 1 من أصل 10000
شخص، ولكن تأثير جانبي خطير جدا يسمى الحماض البنّي (انظر قسم "التحذيرات
والاحتياطات"). إذا حدث هذا، توقف عن تناول جليكوفاج واتصل بالطبيب على الفور أو
إذهب إلى أقرب مستشفى لأن الحمض البنّي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

ومثل كل الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء آثارا جانبية، حتى ولو أن كل الأشخاص غير
معرضين لها.

Glucophage® 1000mg
30 Comprimés pelliculés



LOT 221669
EXP 12/2025
PPV 28.00DH

قد تظهر التأثيرات غير المرغوبة التالية:

• **تأثيرات غير مرغوبة متواترة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص)**
اضطرابا هضمية، مثل الغثيان، التقيؤ، الإسهال، آوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر
هذه التأثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليكوفاج. قد يساعدك
توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليكوفاج أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا
استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليكوفاج واستشارة الطبيب.

• **تأثيرات غير مرغوبة نادرة جدا (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص)**
• حمض لبنّي، فده المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانتا لا تعلمان
بصورة جيدة.

• أعراض الحمض البنّي غير محددة (انظر القسم "التحذيرات والاحتياطات").
• تغير في الفحوصات البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد
يسبب التعب، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض
العيّنين). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليكوفاج
واستشارة الطبيب.

• ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماسي أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة شري).

• انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

• **الأطفال والمراهقون**
انخفضت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير المرغوبة كانت مماثلة في
طبيعتها وشدةها لتلك التي سجلت لدى الكبار.

• **الإبلاغ عن الآثار الجانبية**
إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضا على أي
تأثير غير مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوبة
مباشرة عبر النظام الوطني للتبليغ عن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة
في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج ؟ قرص مغلف؟
يحفظ هذا الدواء بعيدا عن متناول الأطفال وأنظارهم.
لا يجوز استعمال جليكوفاج بعد التاريخ الأقصى للاستعمال المذكور على العلبة أو على
الصفيحة المشككة حراريا بعد علامة « EXP ». يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.
ليس هناك احتياطات خاصة بالحفظ.

6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية
لا يجب أبدا طرح الأدوية في مجاري المياه أو مع الغابات المنزلية. اسأل الصيدلي عن
كيفية التصرف في الدواء غير المستعمل. قد إجراءت لحماية البيئة.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 500 مغ قرص مغلف؟
• **المادة الفعالة هي:** كلوريدات المغنيزيوم.

يحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 390مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

السيواغات هي:
• بوفيدون K30، ستيارات المغنيزيوم، هيروميلون .

• **ما هو جليكوفاج 500 مغ قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟**
يصرّف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصرّف في علبة تحتوي على 50 قرص.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 850 مغ قرص مغلف؟
• **المادة الفعالة هي:** كلوريدات المغنيزيوم.

يحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 662.90 مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

السيواغات هي:
• بوفيدون K30، ستيارات المغنيزيوم، هيروميلون .

• **ما هو جليكوفاج 1000 مغ قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟**
يصرّف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصرّف في علبة تحتوي على 30 و 60 قرص.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 1000 مغ قرص مغلف؟
• **المادة الفعالة هي:** كلوريدات المغنيزيوم.

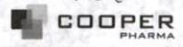
يحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 780 مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

السيواغات هي:
• بوفيدون K30، ستيارات المغنيزيوم، هيروميلون .

• **ما هو جليكوفاج 1000 مغ قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟**
يصرّف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصرّف في علبة تحتوي على 30 قرص.

شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القائمة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة: 01/2017

صنع من طرف



41، رتعة محمد ديوري 2010 الدار البيضاء
ترخيص من ميرك سالتيه - فرنسا

في الذي تعاني منه. عليك إعلام
مل، لكي يستطيع تعديل علاجك.
إذا كانت لديك أية باراضاع.

هذا يعني أن ليس له تأثير على
مع أدوية أخرى ضد السكري
أميدات المخفضة لمعدل السكر
فول السكر في الدم تشمل
القلب، الاضطرابات العصبية،
و بالاحساس بهذه الأعراض.

تشك، عليك استشارة الطبيب
استمرار في اتباع نمائحه
منتظمة.

العلاج عادة بـ 500 مغ أو
بوي هي 2000 مغ متوزعة

12 و 2 ساعة بويصة به
10 مغ من هذه الفئة
ياح مرتين أو ثلاث مرات
لن دفعات.

إرتة أقل.
يجب تناول الجرعة الواجب تناولها من جليكوفاج.

• سبراقف الطبيب بصورة منتظمة معدل السكر في الدم لديك وسيخيط الجرعة التي
ستناولها من جليكوفاج تبعاً لمعدل السكر في الدم. عليك استشارة الطبيب بصورة منتظمة.
إن ذلك مع نوع خاص لدى الأطفال ولدى المراهقين وكذلك لدى المسنين.

• سبراقف الطبيب أيضاً مرة في السنة على الأقل حالة عمل كليكيت، قد يكون من الضروري
أجراء عدة فحوصات إذا كنت مسناً أو في حالة خلل وظيفة كليكيت.

طريقة تناول جليكوفاج
يجب تناول جليكوفاج أثناء وجبة الطعام أو بعدها. هذا سيسمح بتجنب التأثيرات غير
المريضة على الجسم.

لا تسحق الأقراص ولا تمضغها. يبلغ كل قرص من كاس ماء.
إذا كنت تتناول جرعة واحدة في اليوم، تناولها في الصباح (مع وجبة الفطور).

إذا كنت تتناول جرعتين في اليوم، تناول جرعة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجرعة في
المساء (مع وجبة العشاء).

إذا كنت تتناول ثلاث جرعات في اليوم، تناول جرعة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجرعة
ظهر (مع وجبة الغداء) وجرعة في المساء (مع وجبة العشاء).

إذا شعرت، بعد بضعة أيام، بأن مفعول جليكوفاج قوي جداً أو ضعيف جداً، عليك إعلام
الطبيب أو الصيدلي بذلك.

الجرعة المفرطة:
إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم:

إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم، قد يسبب ذلك حماضاً لدينا. أعراض الحماض
البنّي غير محددة، مثل التقيؤ، آوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، إحساس عام
بالإنزعاج مع تعب شديد وصعوبات في التنفس.

وتشمل الأعراض الأخرى انخفاض في درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب.
إذا كنت تشعر أي من هذه الأعراض، شتاجاً إلى رؤية الطبيب على الفور لأن الحماض
البنّي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

توقف عن تناول جليكوفاج فوراً واتصل بالطبيب أو أقرب مستشفى على الفور.
إذا نسبت تناول جليكوفاج

خطر متلازمة مضاعفة التلويص عن الجرعة المنسية. تناول الجرعة التالية في موعدنا
إذا توقفت عن أخذ جليكوفاج

لا ينطبق
أو الصيدلي.

4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
يمكن أن يسبب الجلوكوفاج تأثيراً جانبياً نادراً جداً قد يؤثر على 1 من أصل 10000
شخص، ولكن تأثير جانبي خطير جداً يسمى الحماض البنّي (انظر قسم "التحذيرات
والاحتياطات"). إذا حدث هذا، توقف عن تناول جليكوفاج واتصل بالطبيب على الفور أو
إنه إلى أقرب مستشفى لأن الحمض البنّي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

ومثل كل الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، حتى ولو أن كل الأشخاص غير
معرضين لها.

Glucophage® 1000mg
30 Comprimés pelliculés



LOT 221669
EXP 12/2025
PPV 28.00DH

قد تظهر التأثيرات غير المرغوبة التالية:

• **تأثيرات غير مرغوبة متواترة جداً (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص)**
اضطراباً هضمياً، مثل الغثاين، التقيؤ، الإسهال، آوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر
هذه التأثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليكوفاج. قد يساعدك
توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليكوفاج أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا
استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليكوفاج واستشارة الطبيب.
تأثيرات غير مرغوبة متواترة (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص)
• اضطراب الخلق

• **تأثيرات غير مرغوبة نادرة جداً (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 1000 شخص)**
• حمض لبنّي، فده المضاعفة نادرة جداً، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانتا لا تعلمان
بصورة جيدة.
أعراض الحمض البنّي غير محددة (انظر القسم "التحذيرات والاحتياطات").
• تغير في الفحوصات البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد
يسبب التعب، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض
العينين). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليكوفاج
واستشارة الطبيب.

• ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماسى) أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة (شرى).
انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

الأطفال والمراهقون
وقد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير المرغوبة كانت مماثلة في
طبيعتها وشدةها لتلك التي سجلت لدى الكبار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية
إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضاً على أي
تأثير غير مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوبة
مباشرة عبر النظام الوطني للتبليغ عن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة
في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج ؟ قرص مغلف؟
يحفظ هذا الدواء بعيداً عن متناول الأطفال وأنظارهم.
لا يجوز استعمال جليكوفاج بعد التاريخ الأقصى للاستعمال المذكور على العلبة أو على
الصفيحة المشككة حرارياً بعد علامة « EXP ». يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.
ليس هناك احتياطات خاصة بالحفظ.

6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية
لا يجب أبداً طرح الأدوية في مجاري المياه أو مع الغابات المنزلية. اسأل الصيدلي عن
كيفية التصرف في الدواء غير المستعمل. قد تؤدي إجراءات لحماية البيئة.
على ماذا يحتوي جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

يحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 390مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

المكونات هي:
بوليفينول K30، ستيارات المغنيزيوم، هيدرومليوز .

ما هو جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصرف في علبة تحتوي على 50 قرص.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

يحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 662.90 مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

المكونات هي:
بوليفينول K30، ستيارات المغنيزيوم، هيدرومليوز .

ما هو جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصرف في علبة تحتوي على 30 و 60 قرص.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

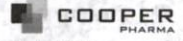
يحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 780 مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

المكونات هي:
بوليفينول K30، ستيارات المغنيزيوم، هيدرومليوز .

ما هو جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصرف في علبة تحتوي على 30 قرص.

شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القائمة I)
تاريخ مراجعة هذه النشرة: 01/2017

صنع من طرف



41، رتعة محمد ديوري 2010 الدار البيضاء
ترخيص من ميرك سالتيه - فرنسا

في الذي تعاني منه. عليك إعلام
مل، لكي يستطيع تعديل علاجك.
إذا كانت لديك أية باراضاع.

هذا يعني أن ليس له تأثير على

مع أدوية أخرى ضد السكري
أميدات المخفضة لمعدل السكر
في الدم السكر في الدم تشمل
القلب، الاضطرابات العصبية،
و بالاحساس بهذه الأعراض.

تشك، عليك استشارة الطبيب
استمرار في اتباع نمائحه
منتظمة.

العلاج عادة بـ 500 مغ أو
بوي هي 2000 مغ متوزعة

12 و 25 مغ بويصة به
10 في مائة وحدة الفنة

باج مرتين أو ثلاث مرات
لث بعدعات.

إتة أقل.

يجب الجعرة الواجب تناولها من جليوكفاج.

• سبراقف الطبيب بصورة منتظمة معدل السكر في الدم لديك وسيخيط الجعرة التي
ستتناولها من جليوكفاج تبعاً لمعدل السكر في الدم. عليك استشارة الطبيب بصورة منتظمة.

إن ذلك مع نوع خاص لبني الأطفال ولبني المراهقين وذلك ليد المسنين.
• سبراقف الطبيب أيضاً مرة في السنة على الأقل حالة عمل كينيت، قد يكون من الضروري

أجراء عدة فحوصات إذا كنت مسناً أو في حالة خلل وظيفة كينيت.
طريقة تناول جليوكفاج

يجب تناول جليوكفاج أثناء وجبة الطعام أو بعدها. هذا سيسمح بتجنب التأثيرات غير
المريضة على الجسم.

لا تسحق الأقراص ولا تمضغها. يبلغ كل قرص من كاس ماء.
• إذا كنت تتناول جعرة واحدة في اليوم، تناولها في الصباح (مع وجبة الفطور).

• إذا كنت تتناول جرعتين في اليوم، تناول جعرة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجعرة في
المساء (مع وجبة العشاء).

• إذا كنت تتناول ثلاث جرعات في اليوم، تناول جعرة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجعرة
ظهر (مع وجبة الغداء) وجعرة في المساء (مع وجبة العشاء).

إذا شعرت، بعد بضعة أيام، بأن مفعول جليوكفاج قوي جداً أو ضعيف جداً، عليك إعلام
الطبيب أو الصيدلي بذلك.

الجعرة المفرطة:
إذا تناولت من جليوكفاج أكثر مما كان يلزم:

إذا تناولت من جليوكفاج أكثر مما كان يلزم، قد يسبب ذلك حماضاً لبنيانياً. أعراض الحماض
البني هي: معدة، مثل التقيؤ، أوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، إحساس عام

بالإنزعاج مع تعبت شديد وصعوبات في التنفس.
وتشمل الأعراض الأخرى انخفاض في درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب.

إذا كنت تشعر أي من هذه الأعراض، شتاجاً إلى رؤية الطبيب على الفور لأن الحماض
البني يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

توقف عن تناول جليوكفاج فوراً واتصل بالطبيب أو أقرب مستشفى على الفور.
إذا نسيت تناول جليوكفاج

لا تتناول جعرة مضاعفة لتعويض عن الجعرة المنسية. تناول الجعرة التالية في موعدك المعتاد.
خطر متلازمة انخفاض

إذا توقفت عن أخذ جليوكفاج
أو الصيدلي.

• **ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟**
يمكن أن يسبب الجلوكوفاج تأثيراً جانبياً نادراً جداً قد يؤثر على 1 من أصل 10000
شخص، ولكن تأثير جانبي خطير جداً يسمى الحماض البني (انظر قسم "التحذيرات
والاحتياطات")، إذا حدث هذا، توقف عن تناول جليوكفاج واتصل بالطبيب على الفور أو
إنه إلى أقرب مستشفى لأن الحمض البني يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

ومثل كل الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، حتى ولو أن كل الأشخاص غير
معرضين لها.

Glucophage® 1000mg
30 Comprimés pelliculés



LOT 221669
EXP 12/2025
PPV 28.00DH

قد تظهر التأثيرات غير المرغوبة التالية:

• **تأثيرات غير مرغوبة متواترة جداً (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص)**
اضطراباً هضمياً، مثل الغثاين، التقيؤ، الإسهال، أوجاع في البطن، فقدان الشهية، تغير
هذه التأثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليوكفاج. قد يساعدك
توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليوكفاج أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا
استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليوكفاج واستشارة الطبيب.

• **تأثيرات غير مرغوبة نادرة جداً (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص)**
اضطراب الخلق.

• **حمض لبني، فدة المضاعفة نادرة جداً، لكنها خطيرة، خاصة إذا كنت تعاني من**
بصورة جيدة.

أعراض الحمض البني غير محددة (انظر القسم "التحذيرات والاحتياطات").
• **تغير في الفحوصات البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد**
يسبب التعب، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض

العينين). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليوكفاج
واستشارة الطبيب.

• **ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماسي أو الحكاك أو قطع جلدي مع حكة شري).**
انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

• **الأطفال والمراهقون**
وقد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير المرغوبة كانت مماثلة في
طبيعتها وشدةها لتلك التي سجلت لدى الكبار.

• **الإبلاغ عن الآثار الجانبية**
إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضاً على أي
تأثير غير مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوبة

مباشرة عبر النظام الوطني للتبليغ عن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة
في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

• **5 - ما هي طريقة حفظ جليوكفاج ؟ قرص مغلف؟**
يحفظ هذا الدواء بعيداً عن متناول الأطفال وأنظارهم.

لا يجوز استعمال جليوكفاج بعد التاريخ القصبي للاستعمال المذكور على العلبة أو على
الصفيحة المشككة خراباً بعد علامة « EXP ». يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.

ليس هناك احتياطات خاصة بالحفظ.

• **6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية**
لا يجب أبداً طرح الأدوية في مجاري المياه أو مع الغابات المنزلية. اسأل الصيدلي عن
كيفية التصرف في الدواء غير المستعمل. قد إجراءت لحماية البيئة.

• **على ماذا يحتوي جليوكفاج 500 مغ قرص مغلف؟**
المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

يحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 390مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

• **البيوغات هي:**
بوفيدون K30، سبارات المغنيزيوم، هيروميلون .

• **ما هو جليوكفاج 500 مغ قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟**
يصرّف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصرّف في علبة تحتوي على 50 قرص.

• **على ماذا يحتوي جليوكفاج 850 مغ قرص مغلف؟**
المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

يحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 662.90 مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

• **البيوغات هي:**
بوفيدون K30، سبارات المغنيزيوم، هيروميلون .

• **ما هو جليوكفاج 1000 مغ قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟**
يصرّف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصرّف في علبة تحتوي على 30 و 60 قرص.

• **على ماذا يحتوي جليوكفاج 1000 مغ قرص مغلف؟**
المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

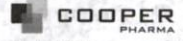
يحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 780 مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

• **البيوغات هي:**
بوفيدون K30، سبارات المغنيزيوم، هيروميلون . 400 مكثول، 8000 مكثول .

• **ما هو جليوكفاج 1000 مغ قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟**
يصرّف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصرّف في علبة تحتوي على 30 قرص.

• **شروط الوصف والتسليم جدول (القاملة 1)**
تاريخ مراجعة هذه النشرة: 01/2017

صنع من طرف



41، رتعة محمد ديوري 2010 الدار البيضاء
ترخيص من ميرك سالتيه - فرنسا

في الذي تعاني منه. عليك إعلام
مل، لكي يستطيع تعديل علاجك.
إذا كانت لديك أية باراضاع.

هذا يعني أن ليس له تأثير على

مع أدوية أخرى ضد السكري
أميدات المخفضة لمعدل السكر
في الدم السكر في الدم تشمل
القلب، الاضطرابات العصبية،
و بالاحساس بهذه الأعراض.

تشك، عليك استشارة الطبيب
استمرار في اتباع نمائحه
منتظمة.

العلاج عادة بـ 500 مغ أو
بوي هي 2000 مغ متوزعة

12 و 25 مغ بويصة به
10 في ساعة هذه الفترة

باج مرتين أو ثلاث مرات
لث بعدات.

إرتة أقل.
يجب تناول الجرعة الواجب تناولها من جليكوفاج.

• سبراقف الطبيب بصورة منتظمة معدل السكر في الدم لديك وسيخيط الجرعة التي
ستناولها من جليكوفاج تبعاً لمعدل السكر في الدم. عليك استشارة الطبيب بصورة منتظمة.
إن ذلك مع نوع خاص لدى الأطفال ولدى المراهقين وكذلك لدى المسنين.

• سبراقف الطبيب أيضاً مرة في السنة على الأقل حالة عمل كينيت، قد يكون من الضروري
إجراء عدة فحوصات إذا كنت مسناً أو في حالة خلل وظيفة كينيت.

طريقة تناول جليكوفاج
يجب تناول جليكوفاج أثناء وجبة الطعام أو بعدها. هذا سيسمح بتجنب التأثيرات غير
المرغوبة على الجسم.

لا تسحق الأقراص ولا تمضغها. يبلغ كل قرص من كاس ماء.
إذا كنت تتناول جرعة واحدة في اليوم، تناولها في الصباح (مع وجبة الفطور).

إذا كنت تتناول جرعتين في اليوم، تناول جرعة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجرعة في
المساء (مع وجبة العشاء).

إذا كنت تتناول ثلاث جرعات في اليوم، تناول جرعة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجرعة
ظهر (مع وجبة الغداء) وجرعة في المساء (مع وجبة العشاء).

إذا شعرت، بعد بضعة أيام، بأن مفعول جليكوفاج قوي جداً أو ضعيف جداً، عليك إعلام
الطبيب أو الصيدلي بذلك.

الجرعة المفرطة:
إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم:

إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم، قد يسبب ذلك حماضاً ليناياً. أعراض الحماض
الليتي غير محددة، مثل التقيؤ، آوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، إحساس عام
بالإنزعاج مع تعب شديد وضعفها في التنفس.

وتشمل الأعراض الأخرى انخفاض في درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب.
إذا كنت تشعر أي من هذه الأعراض، شتاجاً إلى رؤية الطبيب على الفور لأن الحماض
الليتي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

توقف عن تناول جليكوفاج فوراً واتصل بالطبيب أو أقرب مستشفى على الفور.
إذا نسبت تناول جليكوفاج

خطر متلازمة مضاعفة التلصص عن الجرعة المنسية. تناول الجرعة التالية في موعدنا
إذا توقفت عن أخذ جليكوفاج

لا ينطبق
أو الصيدلي.

4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
يمكن أن يسبب الجلوكوفاج تأثيراً جانبياً نادراً جداً قد يؤثر على 1 من أصل 10000
شخص، ولكن تأثير جانبي خطير جداً يسمى الحماض الليتي (انظر قسم "التحذيرات
والاحتياطات"). إذا حدث هذا، توقف عن تناول جليكوفاج واتصل بالطبيب على الفور أو
إذهب إلى أقرب مستشفى لأن الحماض الليتي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

ومثل كل الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، حتى ولو أن كل الأشخاص غير
معرضين لها.

Glucophage® 1000mg
30 Comprimés pelliculés



LOT 221669
EXP 12/2025
PPV 28.00DH

قد تظهر التأثيرات غير المرغوبة التالية:

• تأثيرات غير مرغوبة متواترة جداً (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص)
اضطراباً هضمياً، مثل الغثاين، التقيؤ، الإسهال، آوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر
هذه التأثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليكوفاج. قد يساعدك
توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليكوفاج أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا
استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليكوفاج واستشارة الطبيب.

• تأثيرات غير مرغوبة نادرة جداً (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص)
• حمض ليني، فده المضاعفة نادرة جداً، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانتا لا تعلمان
بصورة جيدة.

أعراض الحمض الليني غير محددة (انظر القسم "التحذيرات والاحتياطات").

• تغير في الفحوصات البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد
يسبب التعب، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض
العيين). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليكوفاج
واستشارة الطبيب.

• ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماسى) أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة (شرى).

• انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

• الأطفال والمراهقون
وقد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير المرغوبة كانت مماثلة في
طبيعتها وشدةها لتلك التي سجلت لدى الكبار.

• الإبلاغ عن الآثار الجانبية
إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضاً على أي
تأثير غير مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوبة
مباشرة عبر النظام الوطني للتبليغ عن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة
في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج ؟ قرص مغلف؟
يحفظ هذا الدواء بعيداً عن متناول الأطفال وأنظارهم.
لا يجوز استعمال جليكوفاج بعد التاريخ الأقصى للاستعمال المذكور على العلبة أو على
الصفيحة المشككة حرارياً بعد علامة « EXP ». يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.
ليس هناك احتياطات خاصة بالحفظ.

6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية
لا يجب أبداً طرح الأدوية في مجاري المياه أو مع الغابات المنزلية. اسأل الصيدلي عن
كيفية التصرف في الدواء غير المستعمل. قد تؤدي إجراءات لحماية البيئة.

• على ماذا يحتوي جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف؟
• المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

يحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 390مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

البيوغايت هي:
بوفيدون K30، ستيارات المغنيزيوم، هيروميلون .

• ما هو جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصر في غلية تحتوي على 50 قرص.

• على ماذا يحتوي جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف؟
• المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

يحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 662.90 مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

البيوغايت هي:
بوفيدون K30، ستيارات المغنيزيوم، هيروميلون .

• ما هو جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصر في غلية تحتوي على 30 و 60 قرص.

• على ماذا يحتوي جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف؟
• المادة الفعالة هي: كلوريدات المغنيزيوم.

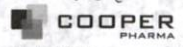
يحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المغنيزيوم، مما يقابل 780 مغ من
المغنيزيوم قاعدة.

البيوغايت هي:
بوفيدون K30، ستيارات المغنيزيوم، هيروميلون .

• ما هو جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف . يصر في غلية تحتوي على 30 قرص.

• شروط الوصف والتسليم جدول (القاملة I)
تاريخ مراجعة هذه النشرة: 01/2017

صنع من طرف



41، رتفة محمد ديوري 20110 الدار البيضاء
ترخيص من ميرك سالتيه - فرنسا