

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0029305

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1895 Société : 159326

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BENACHEKOUN Houdia

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : CASINET MEDICAL

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : BENACHEKOUN Houdia Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : 06 Avril 2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
06 Avril 2023	EC4		200 DA	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	06/04/23	947,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

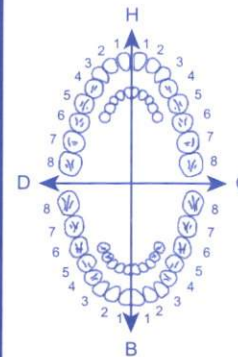
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
25533412	21433552	
00000000	00000000	
D		G
00000000	00000000	
35533411	11433553	
	B	

(Création, remont, adjonction)

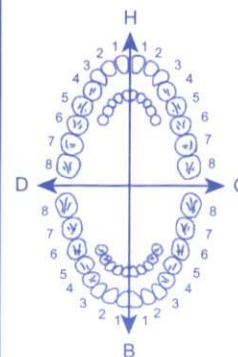
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

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

Dr. Hafid OUKHLIFT

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
DE L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE
CERTIFICAT DE LA FEDERATION
INTERNATIONAL DU DIABETE ET DE U.E.M.S.
ECHOGRAPHE
HOLTER TENTIONNEL
ECG

الدكتور حفيظ أوخليف

طبيب رئيس سابقا بالقوات المسلحة الملكية
عضو منتسب للجمعية الفرنسية
و الأوروبية لأمراض القلب
عضو منتسب للجمعية الفرنسية للضغط الشرياني
شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري و الإنجاب
الأوروبي للأطباء الاختصاصيين
الكشف بالصدى (إكوغرافي)
هولتير الضغط الدموي
تخطيط القلب

Casablanca, le

أخيه الكريم د. حفيظ أوخليف

28100x6
- Glucophage 1g

1 x 4

35.70x3
- Cendogic 160 mg

116100
- Sevin 17.5 mg

216100
- Euzor 20 mg

8.28
Euzor 20 mg
PHARMACIE NOUVELLE
CASABLANCA
avis de médecin
K. BOUZOUEN
Liberté 47.17
Casablanca

05 22 30 26 23 : الهاتف • الدار البيضاء • قرب سوق بنجدية • بنجدية، طابق الثاني، 58، شارع الأتراس، الرف 58،
58, Bd d'Alsace, 2ème étage, Benjdia près du Marché • Casablanca • Tél.: 05 22 30 26 23

غليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف
 كلوريدات المتفورمين

LOT 221672
 EXP 12/2025
 PPV 28.00DH

- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
 A10BA02 code ATC

الصفة الصيدلي العلاجية
 دواعي الإستعمال :
 يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة ببيغوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادراً على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك غليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها غليكوفاج؟
 يستعمل غليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول غليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
موانع الاستعمال :

- لا تتناول أبداً غليكوفاج في الحالات التالية:**
- إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
 - إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
 - إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى
 - إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، قيئ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حماض لبني (انظر "حمض لبني" أسفله) أو حماض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسببات سكري أولى. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.
 - إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا بقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجتفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").
 - إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر "انتبه مع غليكوفاج أدناه).
 - إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

غليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف
 كلوريدات المتفورمين

LOT 221672
 EXP 12/2025
 PPV 28.00DH

- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
 A10BA02 code ATC

الصف الصيدلي العلاجي

دواعي الإستعمال :

يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة ببيغوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادراً على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك غليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها غليكوفاج؟

يستعمل غليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول غليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
موانع الإستعمال :

لا تتناول أبداً غليكوفاج في الحالات التالية:

- إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
- إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى
- إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، قيئ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني (انظر "خطر حمض لبني" أسفله) أو حمض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسببات سكري أولى. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.
- إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا بقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجتفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").
- إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر "انتبه مع غليكوفاج أدناه).
- إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

غليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف
 كلوريدات المتفورمين

LOT 221672
 EXP 12/2025
 PPV 28.00DH

- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
 A10BA02 code ATC

الصفة الصيدلي العلاجي

دواعي الإستعمال :
 يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة ببيغوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادراً على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك غليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها غليكوفاج؟

يستعمل غليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول غليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
موانع الإستعمال :

لا تتناول أبداً غليكوفاج في الحالات التالية:

- إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
- إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى
- إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، قيئ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني (انظر "حمض لبني" أسفله) أو حمض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسببات سكري أولى. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.
- إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا بقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجتفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").
- إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر "انتبه مع غليكوفاج أدناه").
- إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

غليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف
كلوريدات المتفورمين

LOT 221672
EXP 12/2025
PPV 28.00DH

- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
A10BA02 code ATC

الصف الصيدلي العلاجي

دواعي الإستعمال :

يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة ببيغوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادراً على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك غليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها غليكوفاج؟

يستعمل غليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول غليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
موانع الإستعمال :

لا تتناول أبداً غليكوفاج في الحالات التالية:

- إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.

- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
- إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى
- إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، قيئ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حماض لبني (انظر "حمض لبني أسفل") أو حماض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسبب سكري أولي. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

- إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا بقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجتفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

- إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر "انتبه مع غليكوفاج أدناه").

- إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

غليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف
كلوريدات المتفورمين

LOT 221672
EXP 12/2025
PPV 28.00DH

- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
A10BA02 code ATC

الصف الصيدلي العلاجي

دواعي الإستعمال :

يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة ببيغوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادراً على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك غليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها غليكوفاج؟
يستعمل غليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول غليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
موانع الاستعمال :

لا تتناول أبداً غليكوفاج في الحالات التالية:

- إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.

- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
- إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى
- إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، قيئ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حماض لبني (انظر "حمض لبني أسفل") أو حماض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسبب سكري أولي. الأعراض هي تشنجات في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

- إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا بقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجتفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

- إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر "انتبه مع غليكوفاج أدناه").

- إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

غليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف
غليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف
 كلوريدات المتفورمين

LOT 221672
 EXP 12/2025
 PPV 28.00DH

- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
 A10BA02 code ATC

الصفة الصيدلي العلاجي

دواعي الإستعمال :
 يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة ببيغوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادراً على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك غليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها غليكوفاج؟

يستعمل غليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول غليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
موانع الاستعمال :

لا تتناول أبداً غليكوفاج في الحالات التالية:

- إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
- إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى
- إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، قيئ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حماض لبني (انظر "حمض لبني" أسفله) أو حماض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسببات سكري أولى. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.
- إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا بقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجتفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").
- إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر "انتبه مع غليكوفاج أدناه").
- إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

SAPHIR®

1 g/125 mg,

Poudre pour suspension

buvable en sachet

Boîte de 12, 16 et 24 sachets

(DCI : Amoxicilline / Acide

Clavulanique)

Vous lez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament

- Si vous avez une autre question, 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, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATION :

Poudre pour suspension buvable, boîte de 12, 16 et 24 sachets.

COMPOSITION :

Amoxicilline trihydratée, quantité correspondant à 1000 mg

Clavulanate de potassium et Silicose dioxyde, quantité correspondant à 125 mg

Excipients : q.s.p. un sachet

Excipients à effet notoire : Saccharose, Potassium, Sodium.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

SAPHIR est un antibiotique qui lue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois amener d'événements graves (effets indésirables).

L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS :

SAPHIR est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

infections de l'oreille moyenne et des sinus, infections des voies respiratoires, infections des voies urinaires, infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires.

CONTRAINDICATIONS :

infections des os et des articulations.

Ne prenez jamais SAPHIR 1 g/125 mg, poudre

suspension buvable en sachet :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline / l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans SAPHIR

• Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut entraîner une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du

• Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développés ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise

antibiotique.

Ne prenez pas SAPHIR si vous êtes dans l'une

situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SAPHIR.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection.

Sélectivement, il pourra vous prescrire un dosage de

ou un autre médicament.

Essayer d'aggraver certaines maladies ou engendrer

maladies graves, notamment des réactions

certaines symptômes afin de réduire les risques. Vous

Réactions nécessitant une attention particulière dans effe

non souhaités et gênants »

PPV: 116DH00

PER: 02-25

LOT: L 489



Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou érythrocytes, fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (et) que vous prenez SAPHIR. En effet, SAPHIR peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Informations importantes concernant certains

suspension de SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour

supplémentaire de ce médicament est déconseillée chez les

patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies hépatidaires rares).

- Ce médicament contient du potassium. À prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contenant leur apport alimentaire en potassium.

- Ce médicament contient du Sodium. À prendre en compte chez les patients contribuant leur apport alimentaire en sodium.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES :

FORMES D'INTERACTIONS :

Prière de consulter d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les produits à base de plantes.

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec SAPHIR, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose de SAPHIR.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec SAPHIR, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

SAPHIR peut influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

SAPHIR peut influencer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Interactions avec les aliments et les boissons

Interactions avec les produits de phytothérapie ou

des machines

SAPHIR peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire

GROSSESSÉ ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou si il est possible que vous le soyez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou

Levophta®

lévophta®

 LOT: 148221
 FABI: 02-2022
 EXPI: 01-2024
0,05% Collyre en suspension
 PPV: 75,00 DHS
 02-2022
 01-2024

...nalité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Gardez cette notice, vous

...lire.

...être utilisé en automédication c'est-à-dire utilisé sans consultation ni prescription d'un

...symptômes persistent, s'ils s'aggravent ou si de nouveaux symptômes apparaissent, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

cette notice est faite pour vous aider à bien utiliser ce médicament. Gardez-la, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOPHTA® 0,05 %, collyre et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?
3. Comment utiliser LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LEVOPHTA® 0,05%, collyre ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

LEVOPHTA® contient une substance active, la lévocabastine. Cette substance appartient à la famille de médicaments appelés les anti-histaminiques. Ces médicaments bloquent la libération d'histamine dans l'organisme et diminuent ainsi les réactions allergiques (l'histamine joue un rôle important dans les allergies).

Ce médicament est utilisé pour traiter les symptômes liés à une conjonctivite allergique (yeux rouges, qui démangent, qui larmoient, yeux et/ou des paupières gonflés).

2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER LEVOPHTA® 0,05%, collyre

N'utilisez jamais LEVOPHTA® 0,05 %, collyre

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans LEVOPHTA® 0,05 %, collyre.

Faites attention avec LEVOPHTA® 0,05 %, collyre

- Si vous ne ressentez pas d'amélioration ou si vos symptômes persistent au-delà de 5 jours de traitement, vous devez consulter votre médecin.
- En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, ce

Maux de tête.

Dans de très rares cas, certains patients présentant des atteintes sévères de la couche claire située à l'avant de l'œil (la cornée) ont développé des dépôts opaques sur la cornée en raison d'une accumulation de calcium pendant le traitement.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER LEVOPHTA® 0,05%, collyre en suspension ?

Ne laisser ni à la portée ni à la vue des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

Ce médicament doit être conservé à une température inférieure à 25°C.

Ne pas utiliser plus de 30 jours après ouverture du flacon. Notez la date d'ouverture en clair sur l'emballage. N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des signes visibles de détérioration.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient LEVOPHTA® 0,05 %, collyre ?

Les substances actives sont :

Chlorhydrate de lévocabastine.....	0,054 g
Quantité correspondant à lévocabastine base.....	0,050 g
Pour 100 ml	

Les autres composants sont : propylène glycol, phosphate disodique anhydre, phosphate monosodique monohydraté, hypromellose, polysorbate 80, chlorure de benzalkonium (solution à 50 %), édétate de

Tanakan 40mg

Ginkgo (extrait sec d'

C

1.

er

Cl

de

M

tra

du

l'ex

trou

dépre

2.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A

CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg

comprimé enrobé ?

Si votre médecin vous a informé(é) d'une intolérance à

certaines sucres, contactez-le avant de prendre ce

médicament.

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

• si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres

composants contenus dans ce médicament,

mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes enceinte.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez

patients présentant une intolérance au galactose, un

déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de

malabsorption du glucose ou du galactose (maladies

héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements

en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez

ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical.

L'utilisation concomitante de ce médicament avec

l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre

TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé .

• Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

primé

ISE ?

icaments

le

as cogniti

moire) à.

née, de

à une

ues.

71130



MYANTALGIC® 20 comprimés pelliculés

PPV 20DH00

EXP 09/2024
LOT 26053 5

ALGIC®
(paracétamol)

Tramadol	37,50 mg
Paracétamol	325,00 mg
Excipient q.s.p.	1 comprimé pelliculé
Comprimé effervescent	
Tramadol chlorhydrate	37,50 mg
Paracétamol	325,00 mg
Excipient q.s.p.	1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antalgique de niveau II.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Douleurs modérées à intenses lorsque les antalgiques plus faibles ne sont pas suffisants.

Il est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Hypersensibilité connue au tramadol, au paracétamol ou à l'un des excipients.
- Intoxication aiguë ou surdosage avec des produits déprimeurs du système nerveux central (alcool, hypnotiques, autres analgésiques centraux, opioïdes, psychotropes).
- Traitement simultané ou récent (arrêt de moins de 15 jours) par les IMAO.
- Insuffisance hépatocellulaire sévère.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 10 ml/mn).
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Epilepsie non contrôlée par un traitement adapté.
- Grossesse et allaitement

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas dépasser la dose recommandée et ne pas utiliser d'autres médicaments contenant du paracétamol ou tramadol sans avis médical.
- Les patients ayant des antécédents d'épilepsie ou ceux qui sont susceptibles de présenter des convulsions ne devront être traités par l'association tramadol/paracétamol qu'en cas de nécessité absolue (risque de convulsion).
- Utiliser avec prudence chez les patients susceptibles de présenter une dépression respiratoire.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- IMAO
- Carbamazépine
- Agonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine)
- Les inhibiteurs de la recapture de la sérotonine
- Autres dérivés morphiniques
- Benzodiazépines
- Barbituriques
- La prise d'alcool est fortement déconseillée pendant le traitement

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison de la présence de tramadol, ce médicament ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.

MYANTALGIC® 20 comprimés pelliculés

PPV 20DH00

EXP 09/2024
LOT 26053 5

ALGIC®
(paracétamol)

Tramadol	37,50 mg
Paracétamol	325,00 mg
Excipient q.s.p.	1 comprimé pelliculé
Comprimé effervescent	
Tramadol chlorhydrate	37,50 mg
Paracétamol	325,00 mg
Excipient q.s.p.	1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antalgique de niveau II.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Douleurs modérées à intenses lorsque les antalgiques plus faibles ne sont pas suffisants.

Il est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Hypersensibilité connue au tramadol, au paracétamol ou à l'un des excipients.
- Intoxication aiguë ou surdosage avec des produits déprimeurs du système nerveux central (alcool, hypnotiques, autres analgésiques centraux, opioïdes, psychotropes).
- Traitement simultané ou récent (arrêt de moins de 15 jours) par les IMAO.
- Insuffisance hépatocellulaire sévère.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 10 ml/mn).
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Epilepsie non contrôlée par un traitement adapté.
- Grossesse et allaitement

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas dépasser la dose recommandée et ne pas utiliser d'autres médicaments contenant du paracétamol ou tramadol sans avis médical.
- Les patients ayant des antécédents d'épilepsie ou ceux qui sont susceptibles de présenter des convulsions ne devront être traités par l'association tramadol/paracétamol qu'en cas de nécessité absolue (risque de convulsion).
- Utiliser avec prudence chez les patients susceptibles de présenter une dépression respiratoire.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- IMAO
- Carbamazépine
- Agonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine)
- Les inhibiteurs de la recapture de la sérotonine
- Autres dérivés morphiniques
- Benzodiazépines
- Barbituriques
- La prise d'alcool est fortement déconseillée pendant le traitement

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison de la présence de tramadol, ce médicament ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.

MYANTALGIC® 20 comprimés pelliculés

PPV 20DH00

EXP 09/2024
LOT 26053 5

ALGIC®
(paracétamol)

Tramadol	37,50 mg
Paracétamol	325,00 mg
Excipient q.s.p	1 comprimé pelliculé
Comprimé effervescent	
Tramadol chlorhydrate	37,50 mg
Paracétamol	325,00 mg
Excipient q.s.p	1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antalgique de niveau II.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Douleurs modérées à intenses lorsque les antalgiques plus faibles ne sont pas suffisants.

Il est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Hypersensibilité connue au tramadol, au paracétamol ou à l'un des excipients.
- Intoxication aiguë ou surdosage avec des produits déprimeurs du système nerveux central (alcool, hypnotiques, autres analgésiques centraux, opioïdes, psychotropes).
- Traitement simultané ou récent (arrêt de moins de 15 jours) par les IMAO.
- Insuffisance hépatocellulaire sévère.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 10 ml/mn).
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Epilepsie non contrôlée par un traitement adapté.
- Grossesse et allaitement

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas dépasser la dose recommandée et ne pas utiliser d'autres médicaments contenant du paracétamol ou tramadol sans avis médical.
- Les patients ayant des antécédents d'épilepsie ou ceux qui sont susceptibles de présenter des convulsions ne devront être traités par l'association tramadol/paracétamol qu'en cas de nécessité absolue (risque de convulsion).
- Utiliser avec prudence chez les patients susceptibles de présenter une dépression respiratoire.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- IMAO
- Carbamazépine
- Agonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine)
- Les inhibiteurs de la recapture de la sérotonine
- Autres dérivés morphiniques
- Benzodiazépines
- Barbituriques
- La prise d'alcool est fortement déconseillée pendant le traitement

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison de la présence de tramadol, ce médicament ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.

LOT : 2557
PER : 08-25
P.V : 216 DH 00

problème
problème
à eu un
réduisant
re un exan
squer de
ez informe
oids sans ra
uleurs à l'est
la nourriture
selles noires te
tion d'un traite

otre médecin si les
biteur de la pompe à
proazole, en particulier sur
rieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
net ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
si vous prenez des corticoides (qui peuvent augmenter le risque

z une éruption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au
otre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre
EUZOL®. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet
ne une douleur dans vos articulations.

EUZOL®, microgranules gastro-résistants en gélule

édecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez
re médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.
agir sur le fonctionnement d'autres médicaments et réciproquement.
prendre EUZOL® si vous prenez le médicament suivant :

é dans le traitement de l'infection par le VIH).

ner votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments

é dans le traitement de l'infection par le VIH) ;

é pour prévenir la formation de caillots dans le sang) ;

triconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections

dans le traitement du cancer) ;

ramine ou clomipramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;

é dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant

é dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par

era nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL®

astro-résistants en gélule ;

anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une

otre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration

ules gastro-résistants en gélule ;

é dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les

vous marchez qui est causée par un apport sanguin insuffisant) ;

en cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac),

(pour des problèmes cardiaques) ;

médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du

prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut

arrêter votre traitement par EUZOL® ;

plantation d'organes) ;

é pour le traitement de la tuberculose) ;

pericum perforatum) (utilisé pour traiter la dépression).

ous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine

g en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous

ous tous les autres médicaments que vous prenez.

EUZOL®, microgranules gastro-résistants en gélule avec des aliments et des

tre vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

EUZOL® et fertilité

nte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une

dez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

is dira si vous pouvez prendre EUZOL® pendant cette période.

soméprazole passe dans le lait maternel ; en conséquence, vous ne devez

lorsque vous allaitez.

EUZOL® et utilisation de machines

ceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et

ines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et

peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés

ne devez pas con

astro-résistant

llée chez les pati

i votre médecin

prendre ce m

EUZOL®, microgr

cament exact

art. Demandez

soin.

prenez ce médicament depuis lon

medecin sera amené à vous surveiller.

si votre médecin vous a dit de prendre ce m

besoins, vous devez l'informer si les symptô

Posologie

Votre médecin vous dira le nombre de gélule

dépendra de votre état de santé, de votre ag

Les doses recommandées sont mentionnées

Utilisation chez les adultes âgés de 18 ans et plus

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

• Si votre médecin diagnostique une inflam

est de 40 mg d'EUZOL® une fois par jour pen

Un traitement supplémentaire de 4 sema

guérison complète.

• La dose recommandée après cicatrisation

une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inf

gélule d'EUZOL® 20 mg une fois par jour. Un

médecin peut vous recommander de prendr

en fonction de vos besoins.

• Si vous avez de graves problèmes hépati

donne une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie *Helicobacter pylori*

l'ulcère du duodénum et prévention de la récurrence

• La dose recommandée est d'une gélule d'

semaine.

• Votre médecin vous demandera également

l'amoxicilline et de la clarithromycine.

Traitement des ulcères de l'estomac et du duodénum

non stéroïdiens

• La dose recommandée est d'une gélule d'

semaines.

Prévention des ulcères associés à la prise d'aspirine

• La dose recommandée est d'une gélule d'E

Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac

• La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL®

• Votre médecin vous indiquera la dose et

besoins. La dose maximale est de 80 mg deu

Poursuite du traitement après prévention de la récurrence hémorragique

• La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL®

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

• Si votre médecin diagnostique une inflam

est de 40 mg d'EUZOL® une fois par jour pen

taire de 4 semaines peut être nécessaire pou

• La dose recommandée après cicatrisation

une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inf

gélule d'EUZOL® 20 mg une fois par jour.

• Si vous avez de graves problèmes hépati

donne une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie *Helicobacter pylori*

l'ulcère du duodénum et prévention de la récurrence

• La dose recommandée est d'une gélule d'

semaine.

• Votre médecin vous demandera également

l'amoxicilline et de la clarithromycine.

Lot n° :

EXP :

PPV :



MCC210MA118PE-05

16.10.2020

120x420-120x37:40gr-C5.5

de l'utilisateur

II; solution buvable; boîte de 4 ampoules.

solution buvable en gouttes; flacon de 10 ml.

(3)

Vous devez vous adresser à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice. Vous devez vous adresser à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

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

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

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

Ne prenez jamais D-CURE :

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

Avertissements et précautions :

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

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

Autres médicaments et D-Cure :

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

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet



1. QU'EST-CE QUE C'EST ET À QUELLES FAMILLES MÉDICAMENTEUSES APPARTIENNE KARDEGIC 160mg ?

Classe pharmacologique : Anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS).
Classe pharmacologique : ANTI-THROMBOTIQUE/ANTI-AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.
Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.
KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et prévient de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :
KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Vous devez peut-être décider d'arrêter ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :
• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) et si vous avez un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

peut être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet »). Consulter immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :
L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours. Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents
Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet et d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille. **Les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.** L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

• un antiagrégeant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang, sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel),

• un autre médicament à base de benzotriazole ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor (en dehors des indications validées),

• un autre médicament à base de défibratoire (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• les agents gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les troubles digestifs ou les ulcères digestifs),

• anticoagulants oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cimetidine,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mides adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de saignements au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité
Si vous êtes enceinte ou que vous allez le être, vous devez être informée ou planifier une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

peut être amené à vous prescrire de l'aspirine à faibles doses (inférieures ou égales à 100 mg par jour). Pendant les circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance spécialisée. Si tel est le cas, il est très important de respecter scrupuleusement l'ordonnance de votre médecin, sans dépasser les doses prescrites.

• **entre 100 et 500 mg par jour :** Par mesure de précaution, les recommandations ci-dessus s'appliquent, sauf prescription contraire de votre médecin spécialiste.

• **à partir de 500 mg par jour :**

Avant le début du 6ème mois de grossesse (jusqu'à la 24ème semaine d'aménorrhée), vous ne devez pas prendre ce médicament, sauf en cas d'absolue nécessité déterminée par votre médecin en raison du risque potentiel de fausses couches ou de malformations. Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible.

À partir du début du 6ème mois jusqu'à la fin de la grossesse (au-delà de la 24ème semaine d'aménorrhée), ce médicament est **contre-indiqué**, vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves voire fatales, notamment sur le cœur, les poumons et/ou les reins, et cela même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous étiez enceinte, parlez-en immédiatement à votre gynécologue obstétricien afin qu'une surveillance adaptée soit soit proposée. Si nécessaire.

Allaitement : Ce médicament passant dans le lait maternel, ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement.

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

Fertilité : L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), peut altérer la fertilité des femmes et entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de façon réversible à l'arrêt du traitement. Informez votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés à concevoir.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Laplace ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

Si vous avez un problème ou un déficit du foie, vous devez être informé de certains saignements, contactez le service de votre médecin ou de votre pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Posologie
Ce médicament est réservé à l'adulte.

La dose habituelle est de 1 sachet par jour.

Votre médecin vous indiquera combien de sachets vous devez prendre chaque jour.

Respectez toujours la dose indiquée par votre médecin.

En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration
Ce médicament est à prendre par voie orale.

Versez le contenu du sachet dans un grand verre. Ajoutez de l'eau. Attendez que la poudre soit dissoute avant de la boire.

Fréquence d'administration
Votre médecin vous dira à quel moment de la journée vous devez prendre ce médicament.

Durée du traitement
Le traitement dure combien de temps vous devez prendre ce médicament.

Si vous avez pris plus de KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet que vous n'auriez dû (ou en cas d'ingestion accidentelle) :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier s'il s'agit d'un enfant.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez l'enfant. Les principaux symptômes d'intoxication sont :

• des bourdonnements d'oreille, une sensation de bave de l'audition, des maux de tête, des vertiges, des nausées, des vomissements, des diarrées, une hyperpnoée importante, des sueurs dans le sang, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration accélérée et une perte de la conscience (coma).

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement le traitement et vous rendre en urgence dans un hôpital pour que vous soyez traité.

Un oedème du poudron non lié à une insuffisance cardiaque peut survenir en cas de surdosage aigu et chronique avec l'aspirine (voir rubrique 4. Quels sont les effets indésirables ?). Ce oedème peut être mortel en cas de surdosage.

Si vous oubliez de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

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

Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

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.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

• douleurs abdominales, difficultés de

digestion, brûlures d'estomac, • inflammation de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum, du côlon, • ulcération de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum, de l'intestin, perforation d'ulcère d'ulcère, perforation de l'intestin. Ces réactions peuvent être non associées à des saignements

gastro-intestinaux visibles ou non (selles noires, sang dans les selles ou vomissements de sang), pouvant entraîner une anémie (diminution du nombre de globules rouges dans le sang

pouvant entraîner fatigue, essoufflement, pâleur et vertiges) quelle que soit la dose d'aspirine, et chez les patients avec ou sans signes d'alerte ou d'antécédents gastro-intestinaux graves.

• saignements hémorragiques au cours d'une réaction allergique liée à l'acide acétylsalicylique,

• saignements hémorragiques pouvant engager le pronostic vital, • saignements cérébraux, pouvant engager le pronostic vital, en particulier chez les sujets âgés. Dans ce cas, il faut avertir

immédiatement votre médecin, • diminution du nombre de plaquettes dans le sang (thrombopénie),

• taux anormalement bas de certaines cellules du sang (pancytopenie, bicytopenie, anémie aplasique),

• apparition de sang dans les urines, • apparition de sang dans les selles (insuffisance médullaire), • taux anormalement bas de certains globules blancs pouvant entraîner des infections graves (leucopénie, neutropénie, agranulocytose),

• destruction des globules rouges dans le sang (anémie hémolytique) chez les patients ayant un déficit en l'enzyme glucose-6-phosphate déshydrogénase, • syndrome de Reye (apparition de trouble de la conscience

ou du comportement et de vomissements) chez un enfant présentant une maladie virale et recevant de l'aspirine (voir rubrique 2. Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin, votre pharmacien ou le service des urgences).

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

• douleurs (généralisées ou localisées), • troubles de la vision, • saignements dans les urines, saignements par les voies respiratoires, • taches (hématomas), saignements (lès, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura),

• réaction allergique : boutons érythémateux sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (œdème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique),

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet



Utilisez KARDEGIC 160mg poudre pour solution buvable en sachet et DANS QUELS CAS EST-IL UTILE ?

Classe pharmacologique : ANTI-THROMBOTIQUE/ANTI-AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE. Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et prévient de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques : KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Vous ne devez pas décider d'utiliser ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :
• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une myasthénie (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) et si il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :
• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

peut être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet »). Consulter immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :
L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours. Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents
Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet et d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille. Les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

• un antiagrégeant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang, sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzotriazole ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor (en dehors des indications validées),

• un autre médicament à base de défibratoire (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• les agents gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les troubles digestifs ou les ulcères digestifs),

• anticoagulants oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

• l'icagrelor (dans les indications validées),

• cimetidine,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mides adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de saignements au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité
Si vous êtes enceinte ou que vous allez le être, vous devez être informée ou planifier une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

peut être amené à vous prescrire de l'aspirine à faibles doses (inférieures ou égales à 100 mg par jour) pendant les circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance spécialisée. Si tel est le cas, il est très important de respecter scrupuleusement l'ordonnance de votre médecin, sans dépasser les doses prescrites.

• **entre 100 et 500 mg par jour :** Par mesure de précaution, les recommandations ci-dessous s'appliquent, sauf prescription contraire de votre médecin spécialiste.

• **à partir de 500 mg par jour :**
• **Avant le début du 6ème mois de grossesse (jusqu'à la 24ème semaine d'aménorrhée),** vous ne devez pas prendre ce médicament, sauf en cas d'absolue nécessité déterminée par votre médecin en raison du risque potentiel de fausses couches ou de malformations. Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible et la durée du traitement la plus courte possible.

• **à partir du début du 6ème mois jusqu'à la fin de la grossesse (au-delà de la 24ème semaine d'aménorrhée),** ce médicament est contre-indiqué, vous ne devez EN AUCUN CAS prendre ce médicament car ses effets sur votre enfant peuvent avoir des conséquences graves voire fatales, notamment sur le cœur, les poumons et/ou les reins, et cela même avec une seule prise.

Si vous avez pris ce médicament alors que vous étiez enceinte, parlez-en immédiatement à votre gynécologue obstétricien afin qu'une surveillance adaptée soit soit proposée. Si nécessaire.

Allaitement : Ce médicament passant dans le lait maternel, ce médicament est déconseillé pendant l'allaitement.

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

Fertilité : L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), peut altérer la fertilité des femmes et entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de façon réversible à l'arrêt du traitement. Informez votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés à concevoir.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet contient du lactose
Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Laplace ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).

Si vous avez un ou plusieurs de ces troubles, contactez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?
Posologie
Ce médicament est réservé à l'adulte.

La dose habituelle est de 1 sachet par jour.

Votre médecin vous indiquera combien de sachets vous devez prendre chaque jour.

Respectez toujours la dose indiquée par votre médecin.

En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration
Ce médicament est à prendre par voie orale.

Versez le contenu du sachet dans un grand verre. Ajoutez de l'eau. Attendez que la poudre soit dissoute avant de la boire.

Fréquence d'administration
Votre médecin vous dira à quel moment de la journée vous devez prendre ce médicament.

Durée du traitement
Votre médecin vous dira combien de temps vous devez prendre ce médicament.

Si vous avez pris plus de KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet que vous n'auriez dû (ou en cas d'ingestion accidentelle) :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier s'il s'agit d'un enfant.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez l'enfant. Les principaux symptômes d'intoxication sont :

• des bourdonnements d'oreille, une sensation de bave de l'audition, des maux de tête, des vertiges, des nausées, des vomissements, des diarrhées, une hyperpnoée importante (augmentation des respirations par minute),

• des sucs dans la sueur, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration accélérée et une perte de la conscience (coma).

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement le traitement et vous rendre en urgence dans un hôpital pour que vous y soyez traité.

Un oedème du poudron non lié à une insuffisance cardiaque peut survenir en cas de surdosage aigu et chronique avec l'aspirine (voir rubrique 4. Quels sont les effets indésirables ?). Cet oedème peut être mortel en cas de surdosage.

Si vous oubliez de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

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.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir : • douleurs abdominales, difficultés de

digestion, brûlures d'estomac, • inflammation de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum, du côlon, • ulcération de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum, de l'intestin, perforation d'ulcère d'ulcère, perforation de l'intestin. Ces réactions peuvent être non associées à des saignements

gastro-intestinaux visibles ou non (selles noires, sang dans les selles ou vomissements de sang), pouvant entraîner une anémie (diminution du nombre de globules rouges dans le sang

pouvant entraîner fatigue, essoufflement, pâleur et vertiges) quelle que soit la dose d'aspirine, et chez les patients avec ou sans signes d'alerte ou d'antécédents gastro-intestinaux graves.

• saignements hémorragiques au cours d'une réaction allergique liée à l'acide acétylsalicylique, • saignements hémorragiques pouvant engager le pronostic vital, • saignements cérébraux, pouvant engager le pronostic vital, en particulier chez les sujets âgés. Dans ce cas, il faut avertir immédiatement votre médecin, • diminution du nombre de plaquettes dans le sang (thrombopénie), • taux anormalement bas de certaines cellules du sang (pancytopénie, bicytopénie, anémie aplasique), • apparition de la production des cellules sanguines (insuffisance médullaire), • taux anormalement bas de certains globules blancs pouvant entraîner des infections graves (leucopénie, neutropénie, agranulocytose), • destruction des globules rouges dans le sang (anémie hémolytique) chez les patients ayant un déficit en l'enzyme

glucose-6-phosphate déshydrogénase, • syndrome de Reye (apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements) chez un enfant présentant une maladie virale et recevant de l'aspirine (voir rubrique 2. Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin, notamment par les voies respiratoires, • léues (hématomes), saignements (lés, gencives, petites taches rouges sur la peau) (purpura), • réaction allergique : boutons et/ou rougeurs sur la peau, urticaire, brulure gonflement du visage et du cou pouvant entraîner une difficulté à respirer (soit oedème de Quincke, soit symptômes comparables à une crise d'asthme), malaise brutal avec baisse importante de la pression artérielle (choc anaphylactique), • douleurs (angor) dues à une accumulation de lactate dans le sang, • lésions graves de la peau (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique).

• **diminution de l'élimination de l'acide urique**, pouvant entraîner une crise de goutte (articulations gonflées et douloureuses, lésés à un excès d'acide urique), • éruption cutanée en plaques rouges arrondies avec démangeaison et sensation de brûlure, laissant des taches colorées et pouvant apparaître aux mêmes endroits en cas de reprise du médicament, • maladie des reins (insuffisance rénale), • inflammation des vaisseaux sanguins pouvant être associée à des atteintes des articulations, du rein, de la peau et du tube digestif, • douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire d'origine allergique (syndrome de Kounis), • présence de sang dans la sperme (hématospermie).

Dans tous ces cas, consultez rapidement un médecin.

Déclaration des effets secondaires
Vous pouvez déclarer tout effet indésirable, parlez-en à votre médecin, 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 l'adresse email : pharmacovigilance.maroc@sanofi.com / Tel standard +212 (0)2 66 90 00

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

5. COMMENT PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?
Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet après la date mentionnée sur l'emballage.

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

Conserver les sachets dans l'emballage original, à l'abri de l'humidité.

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 qui contient KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 288 mg

La substance active est l'acétylsalicylate de DL-lysine 288 mg

Quantité correspondante en acide acétylsalicylique (également appelé aspirine) 160 mg

Pour un sachet.

Les autres composants sont : Glycine, arôme mandarine, glycyrrhizate d'ammonium.

Qu'est-ce que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de poudre pour solution buvable.

Chaque boîte contient 30 sachets-dose.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est le 05/2020.

Conditions de prescription et de délivrance : Médicament non soumis à prescription médicale.

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

Poudre pour solution
buvable

30 sachets-dose

Voie orale

SANOFI

Composition :

Acétylsalicylate de DL - lysine 288 mg

Quantité correspondante en acide

acétylsalicylique 160 mg

Excipient à effet notoire : Lactose.

INDICATIONS D'UTILISATION :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de certaines affections du cœur et des vaisseaux.

Mode et voie d'administration : Voie orale.

TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS

Lire attentivement la notice avant utilisation.

Mises en garde spéciales : Réservé à l'adulte.

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

Conserver les sachets dans l'emballage extérieur, à l'abri de l'humidité.

Médicament non soumis à prescription médicale.

LOT : ZZE007
PER:03 2024

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



Titulaire de l'AMM : sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat R.P.1 BP2611 - Aïn Sebaâ 20250,
Casablanca - Maroc.

Lahcen BOUCHAOUIR, Pharmacien Responsable.

Fabricant : sanofi-aventis Maroc

km 10, route côtière 111, Quartier industriel Zenata -
Ain Sebaâ 20250 Casablanca - Maroc.

المكونات:

أسيتاليسيلات د.ل. ليسين ملغ 288
الكمية المقابلة من حمض أسيتاليسيليك ملغ 160

سواغ معروف التأثير: لاکتوز.

تعليمات للاستخدام: يتصح بهذا الدواء في علاج بعض أمراض القلب والأوعية الدموية.

كيفية وطريقة الاستعمال: عن طريق الفم.

يحتفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

اقرأ النشرة بعناية قبل الاستعمال.

تحذيرات خاصة: خاص بالبالغين.

يحتفظ في درجة حرارة لا تتجاوز 25 درجة مئوية.

احتفظ بالأدوية في العلبة الخارجية بعيداً عن الرطوبة.

دواء لا يخضع لوصفة طبية.

KARDEGIC + GROSSESSE = INTERDIT

كارديجيك + حمل = ممنوع



Ne pas utiliser chez la femme enceinte.

لا يستعمل لدى النساء الحوامل.

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



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

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

تحتوي هذه النشرة:

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

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

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص

(الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية)

فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

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

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



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

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

تحتوي هذه النشرة:

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

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

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص

(الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية)

فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

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

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



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

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

تحتوي هذه النشرة:

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

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

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص

(الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية)

فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

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

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



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

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

تحتوي هذه النشرة:

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

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

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص

(الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية)

فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

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

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات



6 118001 102006
Levothyrox® 25 µg
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس قرص قابل للقطع
من طريق الفم

ليفوتيروكسين صلب
مرة بكاملها بانتظام استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

يجب قراءة، فقد تحتاج لقراءة من جديد
ذلك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكم
لك هذا الدواء شخصيا. تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
تتواجه أي آثار جانبية، حدث مع طبيبك أو صيدليكم. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
نظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

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

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

الصف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

نواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدرق والتي
(الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تقتضي كبح إفراز.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

قائمة المعلومات اللازمة قبل تناول الدواء

إذا أعلمكم طبيبك المعالج بعدم التقبل لبعض

السكريات يجب أن تتصلوا به قبل تناول هذا الدواء

المؤشرات الضدية:

لايجوز أبدا استعمال هذا الدواء في الحالات

• إذا كنت تعاني من حساسية

أي من المكونات

• إذا كنت تعاني

النشرة

فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

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

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

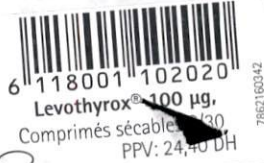
ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام

3- ما هي طريقة تناول ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

الجرعة، كيف

الجرعة

بأن



ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

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

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

تحتوي هذه النشرة:

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

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

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية :

- نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).
- الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدرق والتي (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تقتضي كبح إفراز.

ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع ؟

تقبل تناول الدواء

يجب عدم التقبل لبعض أنواع من الطعام قبل تناول هذا الدواء.

التأثيرات

للمادة الفعالة أو إلى

في الفقرة 6

الخطوات التالية

في التدرق

فترة الحمل.
الاشتراك بين ليفوتيروكسين مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكسين يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.
الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.
قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكسين على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات
ليفوتيروكسين ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكسين قرص قابل للقطع ؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة تناول، تردد تناول ومدة العلاج

الجرعة

يأخذ دائماً هذا الدواء باحترام تام لتأثيرات طبيبك أو الصيدلي

تحقق

مع طبيبك أو الصيدلي إذا كنت في شك. الجرعة

تختلف وفقاً لدرجة المرض، العمر

الأعراض قابلة للقطع

لضبط الجرعة وفقاً

ينبغي إعطاء

الأعراض

طريقة

10mm/mV

25 mm/s

HF · DF

HR: 71

10 mm/mV

25mm/s

HF · DF

HR : 66

10 mm / mV

25 mm / s

415 DE

UD-67

10. $4 - y$

2500 / J. Neurosci., July 26, 2006 • 26(30):2493–2501

aVL

I

$$-aVR$$

II

Avri 2023

[illegible]