

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

M23-004606

160498

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 2932

Société : RAM RETRAITE

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : AIT CHIHA Mohamed

Date de naissance : 15.04.1958

Adresse : 89 Rue 6 HAY EL ALIAT EL OULEMA

RASABLANCA

Tél. : 06.646.622.30 Total des frais engagés : 11576,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. BELKEBIR Khadija
Médecine Générale
Rue 27 N° 54 El Alia
Casablanca
Tél. 05 22 90 48 76

Date de consultation : 09.05.2023

Nom et prénom du mālade : AMCHIHA Hospital Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : candida f. filiae

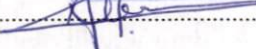
Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

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 : CASABLANCA Le : 09.05.2023

Signature de l'adhérent(e) : 



RELEVE 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
09-05 7073	g	(150 mt.	DR SELKEBIR KHAGI Médecine Générale 27 N° 94 F Alia Casablanca 22 90 48 76

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PE E2 BOUDREAU SANTÉ 22-96 2000-02-19 092046853	09.03.23	1426,10

~~INPE-09~~

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

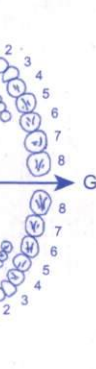
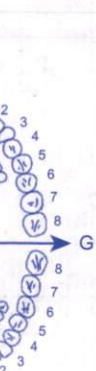
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H	25533412 00000000 D ————— 00000000 35533411	G	21433552 00000000 00000000 11433553
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Date du devis
				Date de l'exécution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Khadija BELKEBIR

MÉDECINE GENERALE

Lot 1 EL Alia - Rue 27 N° 94
Bd. Oued Tansift - EL Oulfa
T : 05 22 90 48 76 - CASABLANCA

الدكتورة خديجة بلكبير

الطب العام

تجزئة العالية - الزنقة 27 الرقم 94
شارع وادي تانسيفت - الألفة
الهاتف : 05 22 90 48 76 - الدار البيضاء

Casablanca, le 09.05.2023
الدار البيضاء، في

95% Auctaria + ouvia

270.00

1) 316.00 €0 - Plan
+ Plania x 1

68.80

141.5

2) Amaree

89.70x4 My 1,00 li --

3) coedan - e 3 200

92.00 My 2 31

4) countess

28.00x3 My 1,00

5) Gruis 1 hage

99.00x2 My 2 2

6) pedds 100 l/0

Dr. BELKEBIR
Médecine Générale
Rue 27 N° 94
El Oulfa - Casablanca
Tel. 05 22 90 48 76

Dr. BELKEBIR Khadija
Médecine Générale
Rue 27 N° 94
El Oulfa - Casablanca
Tel. 05 22 90 48 76

+) Meflofen
38.50

✓
✓
✓
✓
✓



Dr. BELKEBIR Khadija
Médecine Générale
Rue 27 N° 24 Alia
Cité Oufa - Casablanca
Tél : 05 22 93 48 96

1426.10

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

- Amarel® 1 mg, comprimé**
Amarel® 2 mg, comprimé
Amarel® 3 mg, comprimé
Amarel® 4 mg, comprimé
 glimépiride

Sanofi-aventis Maroc
 Route de Rabat -R.P.1,
 Ain sebaï Casablanca
Amarel 4 mg, cp b 30
P.P.V : 58,80 DH



6 118001 0813251

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE AMAREL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

AMAREL est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

AMAREL agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

AMAREL est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications :

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfamethoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL si :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges). Les informations disponibles sur l'utilisation d'AMAREL chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Irritants importants sur l'hypoglycémie (faible)
 Si vous prenez AMAREL, une hypoglycémie peut survenir. Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous.

Traitements suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie (faible) :
 • Perte de poids (diminution de la glycémie) ;

- Prise de plus d'AMAREL que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (telle que la glande hypophysaire ou des glandes surrenales) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous) ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, réactions, dépression, confusion, troubles articulaires, tremblements, paralysie partielle, troubles de la vue, faiblesse.
- Les signes suivants peuvent également survenir : anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle, douleur dans la poitrine pouvant irradier dans le dos et troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de diminuer, il peut entraîner une confusion important (delire), des convulsions, une respiration courte et rapide, un ralentissement de la conscience. Une hypoglycémie sévère peut entraîner une mort cérébrale.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent lorsque vous mangiez quelque chose de sucré (morceau de sucre). N'oubliez pas que les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si ces symptômes persistent.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans le sang suivi par votre médecin peut vous demander de faire une analyse de cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale.

Enfants et adolescents

L'utilisation d'AMAREL n'est pas recommandée chez les enfants et les adolescents.

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout autre médicament. Votre médecin peut être amené à modifier certains de ces médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer votre taux de sucre dans le sang.

L'effet d'AMAREL (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être diminué par certains médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie.

- Autres médicaments pour traiter le diabète (insuline, sulfonylurées, azopropazone, oxyphénbutazone, aspirine) ;
- Médicaments pour traiter les infections urinaires (antibactériens à longue durée d'action) ;
- Médicaments pour traiter les infections bactériennes (chloramphénicol, fluconazole, miconazole, les sulfamides) ;
- Médicaments pour empêcher la coagulation des facteurs de coagulation (comme la warfarine) ;
- Médicaments favorisant le développement des muscles ;
- Médicaments utilisés pour la thérapie de substitution (thyroxine) ;
- Médicaments pour traiter la dépression (fluoxétine) ;
- Médicaments diminuant les taux élevés de cholestérol ;
- Médicaments diminuant la tension artérielle (beta-bloquant) ;



Plavix® 75 mg

comprimés pelliculés
clopidogrel

SANOFI

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

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

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
- Comment prendre Plavix
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Plavix
- Contenu de l'emballage et autres informations

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

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérosclérotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artéropathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétysalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisée pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).
- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés "anticogulants oraux" (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétysalicylique ou que l'association de Plavix et d'acide acétysalicylique pour cette maladie. Votre médecin vous a prescrit Plavix et de l'acide acétysalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticogulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAVIX**Contre-indications :****Ne prenez jamais Plavix**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau ;
- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre Plavix.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre Plavix :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac)
 - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation)
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire)
 - une intervention chirurgicale prévue dans les 7 jours à venir
- Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours
- Si vous présentez une maladie du foie ou des reins
- Si vous avez des antécédents d'allergie ou de réactions allergiques à tout médicament utilisé pour traiter votre maladie.

Pendant la prise de Plavix :

- Vous devez avertir votre médecin si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la

peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non d'un jaunissement de la peau ou des yeux ("jaunisse ituels").

sez, l'arrêt du saignement peut demander plus de 10 minutes d'action de votre médicament qui empêche la coagulation. Si vous avez des coupures ou blessures superficielles (par exemple, une coupure généralement rien constater d'anormal), vous devez en avertir immédiatement votre pharmacien et pratiquer des examens sanguins.

En ce 6 118001 081257 les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
- de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'omeprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du flucyclavole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'efavirenz, ou d'autres traitements antirétroviraux (utilisés pour traiter les infections au VIH),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
- du repaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du paciflax, médicament utilisé pour traiter un cancer,
- des opioïdes, si vous êtes traités par du clopidogrel, informez votre médecin avant qu'un opioïde ne vous soit prescrit (utilisé pour traiter la douleur intense).

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angoisse instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétysalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle de l'acide acétysalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament pendant la grossesse.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Plavix. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par Plavix, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de clopidogrel lorsque vous êtes enceinte.

Vous ne devez pas allaitez pendant le traitement par ce médicament.

Si vous allez ou prévoyez d'allaiter prochainement, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Plavix ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Plavix contient du lactose

En cas d'intolérance à certains sucre (par ex. : lactose), consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Plavix contient de l'huile de ricin hydrogénée

L'huile de ricin hydrogénée est susceptible d'entrainer des maux d'estomac ou une diarrhée.

3. COMMENT PRENDRE PLAVIX

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie appelée fibrillation auriculaire (fréquence cardiaque irrégulière), est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Si vous avez été victime d'une douleur thoracique grave (angoisse instable ou crise cardiaque), votre médecin pourra vous prescrire 300 mg de Plavix (1 comprimé de 300 mg ou 4 comprimés de 75 mg en une seule fois) pour débuter le traitement. Puis, la dose recommandée est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, comme décrit ci-dessus.

Vous devez prendre Plavix aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Si vous avez pris plus de Plavix que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin ou le service d'urgences de l'hôpital le plus proche en raison du risque de saignement.

Si vous oubliez de prendre Plavix

Si vous oubliez de prendre un comprimé de Plavix, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



SANOFI

Comprimé sécable

89180

de cette
nt. Gardez
n de la relier.
avez un
otre médecin
ent prescrit,
même en cas
ui être nocif.
ve ou si vous
ionné dans
ou à votre



Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable :

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.
- Si votre rythme cardiaque est trop lent.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prisé d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque

(pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Pendant le traitement :

Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent,
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé,
- Si vous avez des difficultés à respirer,
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé,
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexplicable, ou prolongée,
- Si vous avez la diarrhée,

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



SANOFI

Comprimé sécable

89180

de cette
nt. Gardez
n de la relier.
avez un
otre médecin
ent prescrit,
même en cas
ui être nocif.
ve ou si vous
ionné dans
ou à votre



Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable :

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.
- Si votre rythme cardiaque est trop lent.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prisé d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Pendant le traitement :

Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent,
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé,
- Si vous avez des difficultés à respirer,
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé,
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexplicable, ou prolongée,
- Si vous avez la diarrhée,

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



SANOFI

Comprimé sécable

89180

de cette
nt. Gardez
n de la relier.
avez un
otre médecin
ent prescrit,
même en cas
ui être nocif.
ve ou si vous
ionné dans
ou à votre



Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable :

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.
- Si votre rythme cardiaque est trop lent.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prisé d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Pendant le traitement :

Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent,
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé,
- Si vous avez des difficultés à respirer,
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé,
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexplicable, ou prolongée,
- Si vous avez la diarrhée,

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

Veuillez lire attentivement cette médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez y avoir d'autres questions, interroger votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit à des personnes qui ont des signes de leur maladie identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérotrombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérotrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou retrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX**Contre-indications :****Ne prenez jamais CoPlavix**

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 270,00 DH



5 118001 082018

Avertissements

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous devez en avertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac.
 - des troubles de la coagulation interne (saignement au nez, à l'œil, à l'articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale.
 - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans un vaisseau cérébral ischémique.
- si vous présentez une maladie de cœur.
- si vous avez des antécédents familiaux compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en particulier ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie affectant la déshydrogénase (ou déficit en cytochrome P450) développant une forme particulière de sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est prévue.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou dans l'intestin (selles rouges).
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou PTT) incluant une apparition comme des petites taches noires de fatigue extrême inexplicable ou des yeux (jaunissement) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, vous pouvez demander plus de temps pour l'action de votre médicament sur les plaies et les saignements. Dans le cas de coupure importante, par exemple au cours du rasage, il faut constater d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin ("Effets indésirables éventuels").
- Votre médecin pourra vous donner des instructions supplémentaires.

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



Comprimé sécable

SANOFI

89120

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute 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 devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucrés, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable :

- Si vous êtes
- Si vous êtes
- active) où à contenus de trouvez la rubrique 6.
- Si vous souffrez (maladie de)
- Si vous présentez un rythme et/ou une cardiologie.
- Si votre rythme cardiaque est lent.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Pendant le traitement :

Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent,
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé,
- Si vous avez des difficultés à respirer,
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé,
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée,
- Si vous avez la diarrhée,

COVERSYL® 5 m

Périndopril arginine, comprimé pelliculé

92,00

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

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

Que contient cette notice ?

- Où est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable?
- Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable?
- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe Pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Ne prenez jamais COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion.
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avec déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (angioédème).
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable en début de grossesse (Cf. «Grossesse et allaitement»).
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'lisinopril pour diminuer votre pression artérielle.
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERSYL peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale).
- si vous avez pris ou prenez actuellement acutensil/valsalvan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'ango-édème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERSYL»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable si vous :

- avez une sténose artérielle (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),
 - avez tout autre problème cardiaque,
 - avez une maladie du foie,
 - avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse,
 - avez des taux normalement élevés d'une hormone appelée aldostéron dans le sang (aldostéronisme primaire),
 - souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
 - êtes diabétique,
 - suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez des substituts de sel contenant du potassium,
 - devez subir une anesthésie et/ou une intervention chirurgicale importante,
 - devez subir une aphérisèse des lipoprotéines de basse densité (LDL) (qui consiste à supprimer le cholestérol sanguin avec un appareil),
 - devez subir un traitement de désensibilisation pour réduire les effets d'une allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes,
 - avez souffert récemment de diarrhées et de vomissements, ou si vous êtes déshydraté,
 - souffrez d'une intolérance à certains sucrels,
 - prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - ou un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de certains noms commerciaux tels que valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et votre médecin pourraient choisir, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou

Conduite de véhicules et utilisation de ma-
COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'a pas de vertiges ou de fatigue en relation avec une bâ-
survenir chez certains patients. Par conséquent, une vo-
à utiliser des machines peut être diminué.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient
Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à cer-
de prendre ce médicament.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient du sodium.
COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Veiller à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire. La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronaire stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

L'utilisation chez les enfants et les adolescents n'est pas recommandée.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû
Consulter immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé, le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Si vous arrêtez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Le traitement par COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

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.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables potentiellement graves suivants, arrêtez tout de suite de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et contactez immédiatement votre médecin :

- gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioédème), (voir rubrique 2 « Avertissements et précautions »), (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),
- vertige sévère ou événoulement dû à l'hypotension, (fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10),
- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques (angor) ou, infarctus (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),
- faiblesse des bras ou des jambes, ou problèmes d'élocution pouvant être les signes d'un éventuel accident vasculaire cérébral (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),
- respiration sifflante d'apparition soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires (bronchospasme) (peu fréquent - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),
- inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),
- coloration jaune de la peau ou des yeux (jaunisse) pouvant être le signe d'une hépatite (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000),
- éruptions cutanées débutant souvent par des tâches rouges et des démangeaisons sur le visage, les bras ou les jambes (érythème multifforme) (très rare - peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).

Informez votre médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants :

Fréquent (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :

- maux de tête,
- malaises,
- vertiges,
- sensations de picotements et de fourmillements,
- troubles visuels,
- sifflement (sensation de bruit dans les oreilles) et bourdonnement d'oreille,
- toux,
- difficulté respiratoire (dyspnée),

Sensations de vertiges peuvent se produire dans les véhicules ou
dans les situations où l'effet de la déshydratation peut être accentué.

non hydraté.
Contactez-le avant

ثليوكفاج 500 مغ، قرص مختلف
ثليوكفاج 850 مغ، قرص مختلف
ثليوكفاج 1000 مغ، قرص مختلف

كloridates المتفورين

LOT 230004
 EXP 01/2026
 PPV 28.00DH

- إذا كنت تستهلك بكمية الشريرويات الكحولية.
- إذا اتفقتك على أحدى هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء.
- يجب احتفاظه في مكان مغلق على النحو المقصود في حالة :
- إذا كنت مقبلًا على النشاط المقصود بالتصوير الشعاعي أو السكانر الذي قد يقتضي تناوله مادة ملائمة تحدى على اليد في وورقة الدموية.
- إذا كنت تناول ملائكة على النحو المقصود في عمليات الجراحية، سقد يتطلب ذلك انتظار بعد هذه الفحوصات أو العمليات التي تتبع لعمليات الطبيب.
- إذا كنت تناول ملائكة على النحو المقصود في عمليات الجراحية كبيرة، يجب انتظار بعد هذه الفترة من المهم أن تتبع بعمليات الطبيب.
- إذا كنت تناول ملائكة على النحو المقصود في عمليات الجراحية حيث يقل الأوكسجين (على سبيل المثال، أمراض القلب الحاد).

حر الحاضن اللبني
 يسبب ثليوكفاج مشكلة دائرة لكن خطيرة تسمى **الحاضن اللبني**، خاصة إذا كانت تلك الأدوية تناول بصورة مصادحة. كما أن خطر الحاضن اللبني يزيد في حال وجود فيروس نقص المناعة المكتسبة أو التهابات شديدة أو اضطراب طبلة الطعام أو استهلاك يوميات الكحولية والمقاييس، انظر المعلومات المفصلة أدناه (وشاشة في المكتب وغيرها).

إذا كان لديك أعراض على النحو المقصود في عمليات تناول ثليوكفاج، فعليك احتفاظه في وقت مبكر من العلامات، توقف عن تناول ثليوكفاج لفترة مصورة إذا كانت تعانى من مرض من المعتدل أن يكون متزيناً بالجهاز (فقدان مهم سواز الحجم) مثل القى، الشد، والإسهال، والحمى، والغثيان، للحرارة، أو شرب سوائل أقل من العادة. حدثت مع طبيب الحصول على مزيد من التعليمات.

توقف عن تناول ثليوكفاج وعلي الفور اتصل بطبيب أو بقرار مستشفى إذا كنت تعانى من أعراض الحاضن اللبني التي قد يؤدي إلى غيبوبة.

وتشمل أعراض الحاضن اللبني:

- القى.
- اضطرابات المعدة.
- تقلصات المعدة.
- الشعور العام بعدم الراحة مرتبطة بقيء كبير.
- صعوبة في التنفس.
- اختناق درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب.
- الحاضن اللبني حالة حرارة طبلة الجسم وتعديلاتها في المستشفى.
- إذا اضطررت لتوقف أو توقف وأستنفاف طبلة باستهلاك ثليوكفاج.
- نفس الوقت مع آدوات أخرى لملاع طبلة يجبر على توقف أو توقف ملائكة في وقت وبعد العملية.
- ثليوكفاج وجده بغير انتظام معدل السكري في الدم، لكن، إذا تناول ثليوكفاج في الدم (الم) فإن المiscalculations المقصودة في معدل السكري في الدم، (الم)، الأنسولين، المفلكينيتات، هناك خطأ انتفاخ معدل السكري في الدم، الذي، إذا أحدثت بعراقب انتفاخ معدل السكري في الدم، مثل تغيير تصميم العرق، سارع نظم القلب، اضطرابات مصرية، مصورة الترکيز الذئاني، زياة تصميم العرق، شرب أو أكل شيء مما يحتوي على سكري قد يساعدك على تنفس وإزالة الأحساس بأضيق.
- أثاث غرفة المرضى باللغون تناول ثليوكفاج وحيث طبلة يجبر وظيفة الكلى مرة واحدة على القلق سنويًا أو أكثر بشكل متكرر إذا كنت تناول أي دواء.
- الأطفال لا ينبعن.
- تناول أو استعمال أدوية أخرى.
- إذا كنت تناول على حقن وعاني من مادة مليبة تتحتون على اليد، مثل الفحص بالأشعة أو بالسكانر، عليك احتفاظ تناول ثليوكفاج.
- على إعلام الطبيب إذا كنت تناول ثليوكفاج.
- قد تحتاج إلى إجراء اختبارات جلوكوز الدم بشكل متكرر إذا كنت تناول أي دواء.
- يمكن يجذب بطيء العرق من الأدوية الآتية.
- من المهم تصفية الأعوام من الأدوية الآتية
- الأدوية التي تزيد من نسبة الهرمونات الوليدات.
- الأدوية المستخدمة لعلاج الأم والالتهاب مثل مضادات الالتهاب غير الستيروئيدية أو مضادات الكربكي.
- بعض الأدوية، أسيبوروفون وسيليوكوبسي.
- بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم - مضادات ECA ومضادات مستقبلات الأندروجين.
- شادات الأدوية مستقبلات E2B-أدراتيلات التي يستخدمها تناول ثليوكفاج على الأدوية الآتية.
- كوتوكستوسبيود الستيرويدات لعلاج مخلفات الاعتلالات خاصة الاعتلالات الحادة الجلد (أدوية الـ)، الأدوية التي تزيد من نسبة الهرمونات الوليدات.
- الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوراج في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة مثل فرابامول، ريفاكسين، سميفين، داولونافير، راندازين، ترميمورين.
- فانديناتين، إيزافوكافارول، كوتوكستوسبيود وألباريب.
- أدوية أخرى مستعملة لعلاج الشريرويات.

ثليوكفاج مع الكحول
 تحبس الأدوية على النحو المقصود في عمليات استهلاك الكحول مع الأخذ ثليوكفاج لأن هذا قد يزيد من خطر الحاضن اللبني (أنظر التحذيرات وقسم الاحتياطات).

الحمل والإرضاع
 إذا كنت تعاني من مشكلة كوكوكس التي تناولت ثليوكفاج، فعليك احتفاظه في وقت مبكر من العلامات، توقف عن تناول ثليوكفاج لفترة مصورة إذا كانت تعانى من مرض من المعتدل أن يكون متزيناً بالجهاز (فقدان مهم سواز الحجم) مثل القى، الشد، والإسهال، والحمى، والغثيان، للحرارة، أو شرب سوائل أقل من العادة. حدثت مع طبيب الحصول على مزيد من التعليمات.

توقف عن تناول ثليوكفاج وعلي الفور اتصل بطبيب أو بقرار مستشفى إذا كنت تعانى من أعراض الحاضن اللبني التي قد يؤدي إلى غيبوبة.

وتشمل أعراض الحاضن اللبني:

• إذا هي المعلومات الوافية معقولة؟

• ما هي طرقة تناول ثليوكفاج، قرص مختلف؟

• ما هي التأثيرات غير المرغوبة الممحتلة؟

• ما هي طرقة فحص ثليوكفاج، قرص مختلف؟

• محتوى الملح والمعلومات الإضافية؟

• ما هو ثليوكفاج، قرص مختلف وما هي حالات استعماله؟

• ما هي المكونات التي تدخل في تكوينه؟

ثليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف
ثليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف
ثليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف
كلوريدرات المتفورمين

LOT 230004
EXP 01/2026
PPV 28.000H

طر الحاضر اللبناني
يسهب كيلوجراف مسماة نادرة لكن خطيرة تسمى **الحاضر اللبناني**، خاصة إذا كانت تلك لا تعاملن بمقدمة مسيحة. كما أن خطر الحاضر اللبناني يزداد في حال وجود رؤي وآراء متمنكة بأو انتهايات شديدة أو اتفاقية طويل عن المعلومات وأواستهاد رهونات الكجوبة والحقائق المعاصرة أبناء إيشاك في الكيد وغيره.
الحالات الطبية حيث قاتل الكرسندي (١٨٠٣-١٨١٢)، المقاصد (١٨١٢-١٨١٥)،

إذا كان أي من هذه الحالات تتحقق عليه، تصل بطلبكم للحصول على مزيد من التلميذات.
توقف عن تناول غلوكيو فاق تفراز تصريحية إذاً كانت تعاني من عرض من المختل ان يكون مرتبطاً
بما يقتضى انتقاماً، فقد هي سائل الجسم الشفاف، الشديد، وأسهلاً، والحمي، والتعرق.
اللراحة او اشرب سائل من الماء، تحدثت مع طبيبك للحصول على مزيد من التلميذات.
توقف عن تناول غلوكيو فاق على الفور اتصل بالطبيب او بقرب مستشفى إذاً كنت تعاني
من ألم في المريء او في البطن، قرحة في المعدة، او انتفاخ.

وتشمل أعراض الحماض التي:

القيمة المضافة (الإيجار)

• تقلصات العضلات

- الشعور العام بعدم الراحة من حيث يتغير كبير صعوبة في التنفس

انخفاض تردد حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب
الحادي عشر حالة طوارئ طبية يجب معالجتها في المستشفى
إذا أضطررت إلى إجراء عملية جراحية، توقيف نتائج غلوكوفاج في وقت وبعد العملية.
غلوكونافوج ودهن السكر في الماء، لكن، إذا تناولت غلوكوفاج في نفس الوقت الذي تناولت السكر والتي تؤدي إلى انخفاض معدل السكر في

تناول أو استعمال أنواع أخرى
ذاك مثلاً على وعاءٍ من مادة ملينة تحتوي على الورق، مثل لفوح بالأشعة فوق البنفسجية والبساكتان، أو يغسل تناول طبقياً قبيل وبعد تناول طبقياً. سوف يغير طبقيك متى يجب عليك إعداد الطبيب إذا كنت تناولت مؤخراً أو من الممكن أن تتناول أي دواء. عند ذلك تحتاج إلى إجراء اختبارات جلوكوز الدم بشكل متكرر أو اختبارات وظائف الكلى وقد يكون يجب أن يغيّر طبقيك الجرعة.

في مهم مرض حاد، اعلام عن اذوية الادمان
الابوي التي تزيد من كمية المول (المولات المول).
الابوية المستخدمة لعلاج الالم والآلام مثل مضادات الالتهاب غير الستيروئيدية أو
مثبطات الكوكسين، ايبوبروفين وسليكوكسيبيون.
بعض الابوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات
المورفينوسين) (1).

- ما هو كليكواچ ، فرسن ملطف وما هي حالات استعماله؟
- ما هي الملوانات الاصطناعية معروفة قبل تناول كليكواچ ، فرسن ملطف؟
- ما هي طرقية تناول كليكواچ ، فرسن ملطف؟
- ما هي التأثيرات غير المرغوبة الممحتة؟
- ما هي طرقية حفظ كليكواچ ، فرسن ملطف؟
- محتويات العلبة و المعلومات الإضافية.

١٠- ما هي حلسوگار ، فرسن ملطف وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصناعي الملاجي ATC A10BA02 code

دُوَاءِ الْسُّكْرِيِّ (Dawā al-sukrī) يُعْتَدَلُ كِلْفَوْنًا عَلَى مَقْوِمِينَ. إِنَّ دُوَاءَ مُسْتَعْدِلِ لِعَلاجِ السُّكْرِيِّ، يَنْتَهِي إِلَى فَتَةِ الْأَدْوِيَةِ الْمُسَبِّبِ بِيَغْوَانِيدٍ.

لذلك، يرى البعض أن مرضياً بالسلكي لا ينبع من انتشار المرض، بل ينبع من انتشار المرضي. فالمرضي هو المرض الذي يتوجه بشكل مرضي، يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل المرضي في المجتمع، مما يزيد من انتشار المرضي. وهذا يعني أن المرضي هو المرض الذي يتوجه بشكل مرضي، يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل المرضي في المجتمع، مما يزيد من انتشار المرضي.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها الـ *تليكوفاچ*؟

ستعمل *تليكوفاچ* في العلاج السكري لدى الأطفال والبالغين، عندما يسخن القالم الفاني والغيرين الذي وجدناه بالتحكيم بمعدل 10°C (الساخن)، ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن.

هل يمكن تطبيق *الترمس* على الأطفال؟

نعم، يمكن تطبيق *الترمس* على الأطفال، ولهذا ومع ادوية أخرى ضد السكري (ابوية قاتلة للسكر، وتسويفول).

هل يمكن تطبيق *الترمس* على النساء الحوامل؟

نعم، يمكن تطبيق *الترمس* على النساء الحوامل، وما فوق المراهقين تناول *تليكوفاچ* ودهن او مع

٢-٣- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناؤل كليكوفاج، فرض مخلف؟

مراجع وموارد استعمال:

- لتناؤل ايدا كليكوفاج في الحالات التالية:
 - اذا كانت تعانى من الارتجاعية الحساسية المفرطة تجاه المكونات الأخرى.
 - اذا كانت تعانى من الذهن المذكرة في المقرفة .^٦
 - اذا كانت تعانى من مشاكل في الكبد
 - اذا كانت تعانى من تدهور حالته في وظائف الكلى
 - اذا كانت تعانى من تضخم في القولون
 - اذا كانت تعانى من ارتفاع في مستويات الكوليستيرول

السكر في الدم بصورة ضاربة، غثيان، قيء، إسهال، فقدان سرير للوزن، حماض أبيض (أغزاف العرق) على لسانه أو حماض الكيتون، الحاضر الكيتوني اصابة تذكر في تراكم مواد في الدم مثل أمونياك كيتويني والتي من شأنه التسبب بسيبات سكري أو حماض، إن أغزاف العرق هي تشمل الماء في العدة، تفتقس سريعة وعميق، الرغبة في القيء، ندو، ندو، إذَا دخلت كمية كبيرة من الماء (استهلاك)، مثلاً على أنه إسحاق يستمر أو جاه، أو إذا

الخطير الحاصل ليس بالنظر المطرد بذريعة "الاحتياطات".
إذاً إذا كنت تعاني من اتهامات العدالة، مثلًا اتهامات الورثة أو القسميات، أو اتهامات الكليتين، قد تنتهي الأصبابيات الماءلة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحفاض اللبناني.
أنت "الاتهام" مع كثيروها (أنت).

كليوكوفاج 500 مغ، قرص مغلف
كليوكوفاج 850 مغ، قرص مغلف
كليوكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف
كلوريدرات المتفورمين

LOT 230004
EXP 01/2026
PPV 28.000H

- إذا كنت تسبيلك بكلة المشروم
- إذا انطقت عليك أحدي هذه الكلمات يجب استئناف الطبيب في الحال
- إذا كنت قادراً على المضي قدماً لكنك تشعر بالدوار بانتظام يجب الذهاب إلى الطبيب فوراً
- إذا كنت قادراً على المضي قدماً لكنك تشعر بالدوار بانتظام يجب الذهاب إلى الطبيب فوراً

طر الحاضر اللبناني
يسهب كيلوجراف مسماة نادرة لكن خطيرة تسمى **الحاضر اللبناني**، خاصة إذا كانت تلك لا تعاملن بمقدمة مسيحة. كما أن خطر الحاضر اللبناني يزداد في حال وجود رؤي وآراء متمنكة بأو انتهايات شديدة أو اتفاقية طويل عن المعلومات وأواستهاد رهونات الكجوبة والحقائق المعاصرة أبناء إيشاك في الكيد وغيره.
الحالات الطبية حيث قاتل الكرسندي (١٨٣٠-١٩٢٠)، المقاصد (١٩٢٠-١٩٤٠)،

إذا كان أي من هذه الحالات تتحقق عليه، تصل بطلبكم للحصول على مزيد من التلميذات.
توقف عن تناول غلوكيو فاق تفراز تصريحية إذاً كانت تعاني من عرض من المختل ان يكون مرتبطاً
بما يقتضيه اتفاقه، فهو سؤال الحسّم الشامل، الشديد، وأسهلاً، والجمي، والتعرّض
للساواة، أو شرب سوائل أقل من المعتاد. تحدث عن طلبكم للحصول على مزيد من التلميذات.
توقف عن تناول غلوكيو فاق على الفور اتصال بالطبيب، أو أقرب مستشفى إذاً كنت تعاني
من أحد أمراض الجهاز الهضمي، حتى تقدّم لهم معلومات مفيدة.

وتشمل أعراض الحماض التي:

القيمة المضافة (الإيجار)

• تقلصات العضلات

- صعوبة في التنفس
- الشعور العام بعدم الراحة منبطة يتعب كبير

انخفاض تردد حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب
الحادي عشر حالة طوارئ طبية يجب معالجتها في المستشفى
إذا أضطررت إلى إجراء عملية جراحية، توقيف نتائج غلوكوفاج في وقت وبعد العملية.
غلوكونافوج ودهن السكر في الماء، لكن، إذا تناولت غلوكوفاج في نفس الوقت الذي تناولت السكر والتي تؤدي إلى انخفاض معدل السكر في

تناولوا من سواد ماء تامير مسحوق + يطبق
ذات الماء مثقباً على عرق وعائين من مادة ملبينة تحتوى على اليد، مثلاً لفخس بالأشعة
والبساكتار على إيقاف تناول طكيقاً قيل وبعد العفن. سوف يقدر طببك متى يجب
اللتقط واستئناف تناول طكيقاً
أعلمكم بإن إعطاء الماء يمكن تكرر أو اختبار وظائف الكلي وقد
تحتاج إلى إجراء اختبارات طكيقاً الماء
يمكن بحسب أن يعطي طببك الجرعة.

كوريكتيكستوريد (المستعملة لعلاج متلازمة خاصة الاتهابات المعدية الجلدية أو البوء).
الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوفاج في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى
نحصنة [مثل فيراسيبلام، ريفاميدين، سميفيندين، دلوسيغافير، أنالوزين، تريموريم،
انثانيبيز، إيفاكوفينازول، كوريكتينيد (أو ألياريبر)،
أدوية أخرى، مستعملة لعلاج السكري.

الغلوکوفاج مع الكحول
تجنب الافراط في استهلاك الكحول مع الآخذ غلوکوفاج لأن هذا قد يزيد من خطر الحماس

٢- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكو فاج ، قرص ملطف؟

٣- ما هي طريقة تناول كليكو فاج ، قرص ملطف؟

٤- ما هي التاثيرات غير المرغوبة المحسنة؟

٥- ما هي طريقة تناول كليكو فاج ، قرص ملطف؟

٦- محتوى الطبلة و معلومات اضافية؟

١- ما هو شيكو فاج ، قرص ملطف وما هي حالات استعماله؟

A10BA02 code: AHC

دعاوى الاستعمال:

يتوارد كليكو فاج على متغيرين، إنه دواء مستعمل لعلاج السكري، ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بـ“سيغافون”.
 الأنسولين فرومن ينتجه البنكرياس لسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم، ويستخدم الجسم الغلوكوز لتنافر الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً.
 عندما يتم إنتاج مفرضاً سكري، لا ينتج البنكرياس كميات إضافية يمكنه إدارتها، مما قد يؤدي إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم، مما يتطلب تناول كليكو فاج على تلقىضى معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغًا وعائيًّا عن وزن وزاد، وانت مصاب بكلاك تناول كليكو فاج على الذي الطويل للمسافة على الأدنى من اختصار المصاعفات المصاحبة للسكري، يشارك كليكو فاج بالاستقرار في حفظ الوزن وأوقاف ارتفاعه إلى أعلى.

في هذه الحالات التي يستعمل فيها كليكو فاج؟

يستعمل كليكو فاج لعلاج السكري من النوع ٢ (السكري كذلك) الذي ينتجه البنكرياس كلاً من الأنسولين.“) عندما لا يسمح النظام الغذائي والمترين البدين ودهماً بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم، ويستخدم كل ذلك خاص لدى الأشخاص الذين يعانون من زيادة الوزن.

يسقط كليكو فاج على تناول كليكو فاج وجده وأي أدوية أخرى ضد السكري (أدوية غالبة للتبغ) أو أنسولين.

استثناء الأطبال في سن المراهقة وما فوق والبالغون تناول كليكو فاج وهذه أو مع الأنسولين.

٢- ما هي الآثار الجانبية التي تحدث بعد تناول كليكو فاج؟

OEDES® 20 mg

gélules gastrorésistants en gélule
(Oméprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. Composition du médicament :

Principes actives:

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notable : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes : Chez les adultes :

- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

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

- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

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

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

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

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

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

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et réumatisation acide :

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour

gazeuse, un jus de fruit légèrement

ananas, ou dans de la compote de fruits.

• Toujours remuer juste avant de prendre la gélule. Puis boire le liquide.

• Pour s'assurer que vous avez bien avalé la gélule, buvez un verre avec un demi-verre d'eau qui contiennent le médicament, ne pas boire de jus de fruit.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule.

- si vous êtes allergique à l'omeprazole ou à l'un des composants contenus dans OEDES® 20 mg.

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lanoprazole, rabéprazole, ésoméprazole).

- Si vous prenez un médicament contenant du neflénivar (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

- Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

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

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

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

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

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.

- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

- Nausées ou vomissements.

- Polyptose bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Gonflement des pieds et des chevilles.

- Troubles du sommeil (insomnie).

- Étourdissements, fourmillements, somnolence.

- Vertiges.

- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration suffisante.

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

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

LOT 211480
EXP 04/2024
PPV 99.00DH

Événements nou
médecin

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une péri
an, peut augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notable :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interferer sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du neflénivar (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

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

- Ketoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);

- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques);

- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);

- Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg;

- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg;

- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);

- Alizantran (utilisé pour traiter l'infection VIH);

- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);

- Millepertuis (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);

- Clofazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente);

- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);

- Clodiprogol (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus));

- Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer);

- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose).

OEDES® 20 mg

gélules gastrorésistants en gélule
(Oméprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. Composition du médicament :

Principes actives:

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notable : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

• le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

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

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

• le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

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

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

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

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et réumatisation acide :

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour

gazeuse, un jus de fruit légèrement

ananas, ou dans de la compote de fruits.

• Toujours remuer juste avant de prendre la gélule. Puis boire le liquide.

• Pour s'assurer que vous avez bien avalé la gélule, buvez un verre avec un demi-verre d'eau qui contiennent le médicament, ne faites pas de pause.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule,

• si vous êtes allergique à l'omeprazole ou à l'un des composants contenus dans OEDES® 20 mg.

• si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lanoprazole, rabéprazole, ésoméprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du neflunar (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

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

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

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

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

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

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

• Maux de tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Étourdissements, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

• Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

• Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration suffisante.

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

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision trouble.

LOT 211480
EXP 04/2024
PPV 99.00DH

Événements nou
médecin

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une péri
an, peut augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec OEDES® 20 mg. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

Mentions relatives aux excipients à effet notable :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase-isomaltase (maladies héréditaires rares).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prixe d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interferer sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES® 20 mg.

Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du neflunar (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

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

• Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques);

• Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques);

• Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire);

• Phénytoïne (utilisé dans l'épilepsie); si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg;

• Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K; une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES® 20 mg;

• Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);

• Alizantran (utilisé pour traiter l'infection VIH);

• Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);

• Millepertuis (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);

• Clofazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente);

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);

• Clodiprogol (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).

• Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer);

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose).

MALTOFER® 100 mg.

Complex d'Hydroxyde de fer (III)- polymaltose
Comprimés pelliculés

V
c
ir
S
d
p
.
ri
•
a
•
v
n
e
vo

1 QU
2 AVA
3 COM
4 QUEL
EVENUELS ?
5 COMMENT CONSERVER MALTOFER® 100 mg?
6 INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE MALTOFER® 100 mg ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Code ATC : B03AB05

Indications thérapeutiques :

Traitement de la carence en fer sans anémie (sidéropénie latente) et de l'anémie ferriférive (sidéropénie manifeste). Le diagnostic et l'amplitude de la carence en fer doivent être confirmés par des examens de laboratoire appropriés.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MALTOFER® 100 mg?

Contre-indications

En cas d'hypersensibilité (allergie) ou d'intolérance au principe actif complexe d'hydroxyde de fer (III)-polymaltose ou à l'un des excipients.

En cas d'excédent de fer dans l'organisme (par ex., dans le cas rare d'un stockage excessif du fer, qui peut provoquer une surcharge en fer des tissus).

En cas de trouble de l'utilisation du fer (par ex., lorsque l'anémie est due à une mauvaise utilisation du fer).

En cas d'anémie qui n'est pas due à un manque de fer (par ex. en cas d'augmentation de la dégradation de l'hémoglobine ou de carence en vitamine B12).

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous souffrez d'une infection ou d'une tumeur ayant de prendre MALTOFER®.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez été traité récemment ou si vous risquez d'être traité par une préparation injectable à base de fer. Ces préparations à base de fer ne doivent pas être prises en même temps que MALTOFER®.

Informez également votre médecin si vous avez reçu une transfusion sanguine, car il existe dans ce cas un risque de surcharge en fer en cas d'apport de fer supplémentaire. Informez votre médecin ou votre pharmacien, si:

vous souffrez d'une autre maladie,
vous êtes allergique,

vous prenez déjà d'autres médicaments en usage interne ou externe (même en automédication!).

Interactions avec d'autres médicaments

Des études n'ont montré aucune interaction médicamenteuse du complexe d'hydroxyde de fer(III)-polymaltose avec les produits suivants: tétracycline, hydroxyde d'aluminium, acétylsalicylate, sulfasalazine, carbonate de calcium, acétate de calcium, phosphate de calcium associé à la vitamine D3, bromazépam, aspartate de magnésium, D-pénicillamine, méthylodopa, paracétamol et auranofine. De même, les études *in vitro* n'ont pas mis en évidence d'interaction du complexe d'hydroxyde de fer(III)-polymaltose avec les composants alimentaires suivants: acide phytique, acide oxalique, tanin, alginate sodique, choline et sels de choline, vitamine A, vitamine D3 et vitamine E, huile et farine de soja. Ces résultats indiquent de ce point de vue, que le complexe d'hydroxyde de fer(III)-polymaltose peut-être pris pendant ou immédiatement après un repas.

Les interactions du complexe d'hydroxyde de fer(III)-polymaltose avec la tétracycline ou l'hydroxyde d'aluminium ont été étudiées au cours de trois études chez l'homme. Aucune diminution significative de l'absorption de la tétracycline n'a été démontrée. La concentration plasmatique en tétracycline nécessaire pour être efficace n'a pas été diminuée. L'absorption de fer du complexe d'hydroxyde de fer(III)-polymaltose n'a pas été diminuée par l'hydroxyde d'aluminium et la tétracycline. Ce complexe peut donc être pris simultanément avec la tétracycline et d'autres composés phénoliques ainsi qu'avec l'hydroxyde d'aluminium.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune étude correspondante n'a été effectuée. Toutefois,

l'utiliser n'interfère pas avec la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, que vous souhaitez le devenir ou si vous allaitez, vous ne devez prendre MALTOFER® qu'après en avoir parlé avec votre médecin.

3. COMMENT PRENDRE MALTOFER® 100 mg?

Les comprimés de MALTOFER® doivent être pris pendant ou immédiatement après le repas avec un peu d'eau.

Les comprimés MALTOFER® ne conviennent pas aux enfants de moins de 12 ans.

Adolescents (dès 12 ans), adultes:

En cas de carence en fer avec anémie: 1 comprimé 1-3 fois par jour pendant 3-5 mois, jusqu'à ce que les résultats des tests sanguins soient redévenus normaux. La dose journalière peut être administrée en une seule prise. Le traitement est alors poursuivi à raison de 1 comprimé par jour pendant plusieurs semaines, afin de compléter les réserves de fer.

En cas de carence en fer sans anémie: 1 comprimé par jour pendant 1-2 mois.

La posologie et la durée du traitement sont déterminées en fonction de l'importance de la carence en fer. La durée exacte du traitement est déterminée au cas par cas par votre médecin.

Si vous avez pris une plus grande dose de MALTOFER®, que vous ne deviez, informez-en votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez oublié de prendre MALTOFER®, prenez simplement la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose oubliée.

Veuillez-vous conformer à la posologie indiquée dans la notice d'emballage ou celle prescrite par le médecin. Si vous pensez que l'efficacité de votre médicament est trop faible ou au contraire trop forte, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

L'ingestion de MALTOFER® comprimés peut être accompagnée par les effets indésirables suivants:

Il se manifeste fréquemment une coloration des selles due à l'élimination de fer. Cet effet indésirable est bénin.

Les autres effets indésirables fréquents sont la diarrhée, des nausées et des troubles gastro-intestinaux.

Dans de rares cas, des vomissements, une constipation, des maux de ventre, une coloration des dents ou des maux de tête ainsi que des réactions cutanées localisées (prurit, éruption cutanée) sont possibles.

Ces effets indésirables sont en général bénins et passagers.

Très rarement, il se manifeste des réactions allergiques. Elles peuvent se signaler par des réactions cutanées, une tuméfaction (œdème) ou un essoufflement. Dans ce cas, vous devez interrompre la prise de ce médicament, et consulter votre médecin.

Si vous remarquez d'autres effets secondaires que ceux décrits ici, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER MALTOFER® 100 mg?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Le médicament ne peut être utilisé au-delà de la date figurant sur l'emballage.

A conserver à une température ambiante inférieure ou égale à 25°C et dans l'emballage original.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de déterioration.

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 SUPPLEMENTAIRES

Principe actif :

Complex d'hydroxyde de fer (III)- polymaltose .357.00 mg

Correspondant à fer (III) .100.00 mg

Les autres excipients sont : Macrogol 6000, cellulose microcrystalline, crospovidone, stéarate de magnésium, Opadry marron OYS36413.

Forme pharmaceutique et présentation:
MALTOFER® 100 mg Comprimé pelliculé Boîte de 30.

Médicament non soumis à prescription médicale

Date de la notice : Février 2018