

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie
M22- 0028422

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1895 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BENGHAEDRON Houria

Date de naissance : 1948

Adresse : Idem 173956

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 31/8/2022

Nom et prénom du malade : Benhachem Houria 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 : 531 Le 31/8/2022

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
31/08/23			2001	Dr. OUM KAFID Dr. d'Etat en Médecine C.le Bd. d'Alsace Casablanca Tel: 05 22 40 24 25

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

31

08

23

PHARMACIE 15 Ramadan

161, Bloc F Lot. Le Comptoir

Benjdia - Casablanca

Tel: 05 22 45 25 21

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement 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

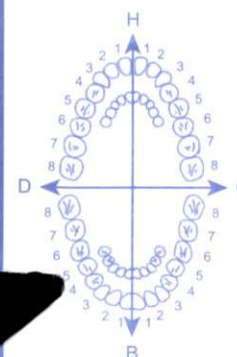
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000
35533411 11433553
G
B

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 أوخليفة

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 الإنحداد
الأوروبي للأطباء الأخصائيين
الكشف بالصدى (إكوغرافي)
هولتير الضغط الدموي
تخطيط القلب

Casablanca, le 31/08/2013

Ben chengou

28.00 x 3



Glycophge Neo

13.40 x 3



Ins - P - IT mes

P. d. 6.80 x 3
Ins



Ins - P - IT mes
+ Ins 2.5

41.80 x 2



P. d. IT mes

35.70 x 3



Ins - P - IT mes
Ins 2.5
P. d. IT mes

PHARMACIE IS Kamadan
161, Bloc F Lot. Le Comptoir
Benjdia Casablanca

CABINET MEDICAL
Dr. OUKHLIFT
Dr. d'Etat en Médecine Gie
Dr. d'Alésa Casablanca
Tél : 05 22 30 26 23

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

216.00 Engol Hof
y. 1.2

79.70 AZ. 2. 1. 2
1. 2. 3. 4. 5. 6. 7. 8. 9. 10.

PHARMACIE 15 Ramadan
161, Bloc F Lot. Le Comptoir
Benidia - Casablanca
Tél: 05 22 45 25 21

29.50

PHARMACIE 15 Ramadan
161, Bloc F Lot. Le Comptoir
Benidia - Casablanca
Tél: 05 22 45 25 21

CABINET MEDICAL
Dr. O. CHAFID
Dr. d'El
58, Bd. de
Tél: 05 22 45 25 21

PHARMACIE 15 Ramadan
161, Bloc F Lot. Le Comptoir
Benidia - Casablanca
Tél: 05 22 45 25 21

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

كلوريدات المتفورمين

LOT 250005
EXP 01/2026
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 العبوة ومعلومات إضافية.

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

دواعي الاستعمال :

يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيفوانيد.
الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجدة 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. يشترك 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 البدنية 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 (الدوية 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، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبنني (أنظر "خطر حمض لبنني" أسفله) أو حمض كيتوني. الحمض الكيتوني (إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسكري أولي. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهية غير معتادة.
- إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت 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 القصب، أو التهاب الكلىتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكلىتين 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 250005
EXP 01/2026
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 العبوة ومعلومات إضافية.

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

دواعي الاستعمال :

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

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجدة 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. يشترك 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 البدنية 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 (الدوية 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، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبنني (أنظر "خطر حمض لبنني" أسفله) أو حمض كيتوني. الحمض الكيتوني (إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسكري أولي. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهية غير معتادة.

• إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت 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 القصب، أو التهاب الكلىتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكلىتين 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 250005
EXP 01/2026
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 العبوة ومعلومات إضافية.

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

دواعي الاستعمال :

يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيفوانيد.
الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجدة 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. يشترك 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 البدنية 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 (الدوية 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، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبنني (أنظر "خطر حمض لبنني" أسفله) أو حمض كيتوني. الحمض الكيتوني (إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسكري أولي. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهية غير معتادة.
- إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجتفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت 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 القصب، أو التهاب الكلىتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكلىتين 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").



l'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement.

3. COMMENT PRENDRE AVLOCARDYL 40 mg

La posologie préconisée est de 40 mg par jour.
AVLOCARDYL 40 mg
CP SEC B50
P.P.V. 410H80
2222101000811
Lot : 23E001V
PER. 12/2025
Le médicament est utilisé sous surveillance, elle est strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Mode d'administration

Le médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec une boisson (par exemple de l'eau).

Durée du traitement

Prendre ce médicament. Vous ne devez pas arrêter le traitement sans son autorisation.
Si vous avez pris plus de AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez votre médecin.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

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

- une fatigue,
- des refroidissements des extrémités,
- un ralentissement du rythme cardiaque,
- des problèmes de circulation du sang au niveau des doigts avec engourdissements (maladie de Raynaud),
- des insomnies, des cauchemars.

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

- des troubles gastro-intestinaux (douleurs de l'estomac, nausées, vomissements, diarrées),
- des anomalies du rythme cardiaque (troubles de la conduction cardiaque),
- une chute de la tension artérielle,
- une difficulté à marcher pouvant être aggravée chez une personne qui boitait déjà,
- des hallucinations, des troubles psychiatriques (psychose, modifications de l'humeur, confusion), une impuissance,
- divers effets sur la peau et les cheveux, notamment des taches rouges (psoriasis), ou aggravaations d'un psoriasis),
- une

40000529-02

06/07/2018.

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

Chaque boîte contient 50 comprimés.

Le médicament se présente sous forme de comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?

Qu'est-ce que AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable et

stéarate de magnésium.

Le D-mannitol, la gélatine, l'acide alginique, l'acide stéarique et le Chlorhydrate de propylène (sont) :

• Les autres composants (excipients) (sont) :

Ce que contient AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable

protéger l'environnement.

faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettent de

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

Tenir à l'abri de la lumière.

Tenir à l'abri de l'humidité.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

référence au dernier jour du mois.

Ne pas utiliser AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable après la date

de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait

5. COMMENT CONSERVER AVLOCARDYL 40 mg, comprimé

sécable ?

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

Si vous ressentez un quelconque 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 le

système national de déclaration.

5. COMMENT CONSERVER AVLOCARDYL 40 mg, comprimé

sécable ?

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

Si vous ressentez un quelconque 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

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veillez lire attentivement
des informations sur
Kardegic 160mg

« Garder cette notice
interroguez votre
prescrit. Ne le
leur malade
parlez-
qui »

avant de prendre ce médicament car elle contient

de la teine. « Si vous avez d'autres questions,
« médicament vous a été personnellement
trait leur être nocif, même si les signes de
« d'un quelconque effet indésirable,
« toute réaction anormale, toute réaction anormale
« toute réaction anormale, toute réaction anormale »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

« Si vous avez d'autres questions, »

doit pas 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-dose »). Consultez 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 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 que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 anticoagulant 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 l'aspirine et le clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'angrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'un trouble du rythme cardiaque),
- 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 certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur, du rhume, de la grippe),
- icagrelor (dans les indications validées),
- colmétilolol,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boisson

et alcool

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

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

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

KARDEGIC 160MG
SACHET 16 Bx30
P.P.V. : 350DH70
LOT : 22E012
PER-306 2024

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veillez lire attentivement
des informations sur
ce médicament.

KARDEGIC 160MG
SACHETIS B30
P.P.V. 350H70
LOT : 22E012
PER-306 2024

avant de prendre ce médicament car elle contient

de la teine. Si vous avez d'autres questions,
demandez-les à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement
prescrit. Ne le prenez pas sans avis de votre
médecin. Il peut avoir des effets indésirables,
notamment des effets indésirables graves.
Il peut aussi avoir des effets indésirables graves.

pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS

REGISTRATION PLACQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet
de l'aggrégation plaquettaire.

La solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le
sang.

pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives
d'infarctus ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du

cerveau.

Si vous êtes allergique à l'aspirine, vous ne devez pas prendre 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 ou 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 mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Précautions d'emploi :

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 hépatique 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 dignifiés (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 réactions allergiques.

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

doit pas 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 4). Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose : Consultez 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 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 que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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.

Si vous avez déjà pris de l'aspirine, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

• un anticoagulant 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 l'aspirine et du clopidogrel.

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

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

• le ticagrelor en dehors des indications validées.

• un autre médicament à base de diltazémide (médicament utilisé pour le traitement d'un trouble du rythme cardiaque) ou d'autres médicaments qui peuvent provoquer des saignements.

• 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 certains cancers).

• topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les troubles digestifs ou les ulcères digestifs).

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

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

• icagrelor (dans les indications validées).

• colmétilolol.

• ibuprofène.

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

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotinergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boisson et alcool

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

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez 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 pas d'autres médicaments contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

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

Enzol[®]

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

une éruption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au soleil. Consultez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable, tel qu'une douleur dans vos articulations.

prenez **EUZOL**¹, microgranules gastro-résistants en gélule
 votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez
 prendre un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.
 ne pas agir sur le fonctionnement d'autres médicaments et réciproquement.
 ne pas prendre **EUZOL**¹ si vous prenez le médicament suivant :
 le médicament dans le traitement de l'infection par le VIH).
 demander à votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments

- utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH ;
- utilisé pour prévenir la formation de caillots dans le sang ;
- itraconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections

pramine ou clomipramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;
lisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant

sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL.

anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une
votre 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
ous marchez qui est causée par un apport sanguin insuffisant);
- en cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac),

Si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut

arrêter votre traitement par EUZOL*;
splantation d'organes);
lisé pour le traitement de la tuberculose);

vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine
en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous

ranules gastro-résistants en gélule avec des aliments et des

ement et fertilité

Prenez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

lorsque vous allaitez.

phines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et des nausées peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés

ts, vous ne devez pas con
mules gastro-résistant
déconseillée chez les pati
re rare). Si votre médecin
e avant de prendre ce mé
NDRE EUZOL*, microgr
ce médicament exact
us l'a dit. Demandez
esoin.

Le médicament depuis lors
a amené à vous surveiller.
vous a dit de prendre ce
ez l'informer si les symptômes

ous dira le nombre de gélules à prendre en fonction de l'état de santé, de votre âge et de vos antécédents médicaux.

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

• Si votre médecin diagnostique une inflammation, il vous prescrira 40 mg d'EUZOL* une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines vous permettra d'obtenir une guérison complète.

- La dose recommandée après cicatrisation une fois par jour.

- Si votre oesophage ne présente pas d'infirmité, prenez 1 gélule d'EUZOL® 20 mg une fois par jour. Un médecin peut vous recommander de prendre 2 gélules par jour en fonction de vos besoins.

- Si vous avez de graves problèmes hépatiques, donnez une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie app l'ulcère du duodénum et prévention de duodénum

- La dose recommandée est d'une gélule d'une semaine.

• Votre médecin vous demandera également l'amoxicilline et de la clarithromycine.

Traitement des ulcères de l'estomac à non stéroïdiens

- La dose recommandée est d'une gélule d' semaines.

Prévention des ulcères associés à la prise d'anticoagulants

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

- Votre médecin vous indiquera la dose et les besoins. La dose maximale est de 80 mg de

Poursuite du traitement après pré-intraveineuse de la récurrence hémorragique

- La dose recommandée est de 40 mg d'EUZ

Traitement des symptômes du re remontées acides)

- Si votre médecin diagnostique une inflammation de 40 mg d'EUZOL[®] une fois par jour pendant

- La dose recommandée après cicatrisation

- Si votre œsophage ne présente pas d'inf

- Si vous avez de graves problèmes hépati

En cas d'infection par la bactérie app

l'ulcère du duodénum et prévention de duodénum.

- La dose recommandée est d'une gélule d'une semaine.

• Votre médecin vous demandera également l'amoxicilline et de la clarithromycine.

MYANTALGIC®

(Tramadol-Paracétamol)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimé

- Comprimé

COMPOSITION

Comprimé

Tramadol

Paracétamol

Excipient

Comprimé

Tramadol

Paracétamol

Excipient

CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Antalgique de niveau II.

MYANTALGIC® 20 comprimés pelliculés

- LAPROPHAN

EXP 12/2024

LOT 2N032 1

PPV: 29DH50

37,50 mg

325,00 mg

1 comprimé pelliculé

37,50 mg

325,00 mg

1 comprimé effervescent

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 du 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.

AZIX[®]

Azithromycine



01253 107
P.P.V. 790H73
06/90
02/25

ON :

le 3

\$:

ger

ot



les telles que :

sinusite, angine et

et pneumonie);

(chlamydia trachomatis).

- Antécédents de réaction allergique aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

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

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

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

EFFETS INDESIRABLES :

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

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

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

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس[®] قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

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

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

تحتوي هذه النشرة:

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

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟**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 التدرق و التي (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تقتضي كبح إفراز.

فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

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

أثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي أثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعماله

الجرعة

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

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

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

تحتوي هذه النشرة:

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

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟**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 التدرق و التي (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تقتضي كبح إفراز.

فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

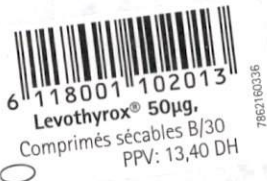
قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

أثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي أثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟

الجرعة

**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس[®] قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

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

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

تحتوى هذه النشرة:

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

الصنف الصيدلانى العلاجى

هذا الدواء هر مونة درقية

دواعی الاستعمال

يوصى بإستعماله في الحالات التالية :

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدفق والتي

فَتَرَةُ الْحَمْلِ.

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

أثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات
ليفوتير وكس ليس لديه أى أثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقسمة؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة تناول، ت



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 شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

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

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

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدرق والتي (المهم)

فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

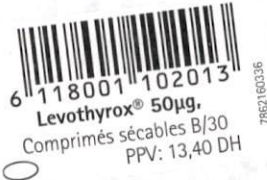
قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة تناول،



MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

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

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

تحتوي هذه النشرة:

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

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

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدرق والتي (المبررة طبيياً)

فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

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

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة تناول،



MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

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

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

تحتوي هذه النشرة:

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

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

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بنقص التدرق والتي (المهم)

فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

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

آثار على القدرة على قيادة المركبات واستخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات واستخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة تناول،