

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.



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M22- 0057204

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 320

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

TAICH NINA Veuve NAHUA

Date de naissance :

21/01/1944

Adresse :

Tél :

0662510540

Total des frais engagés :

1597,00

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Maati SABRI
Cardiologue
235, Bd. Ziraoui 1 Etage Appt. 1
Tél : 07 03 09 02 50

Date de consultation :

07/08/2023

Nom et prénom du malade :

TAICH NINA

Age :

79 ans

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

HTA

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 :

CASA

Signature de l'adhérent(e) :

MUPRAS
16 OCT. 2023
ACCUEIL

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10.08.23	G + E (G)	300 dh		Docteur Maati Shari Cardiologue 235, Bd. Ziraoui - Etage Appt. 1 Tél: 07 03 09 02 50

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

PHARMACIE AHJAJMA
Nadia ZEMMAMA
Avenue du Phare - Résidence Taghazout
Casablanca - Tél: 05 22 20 28 67

10.08.23 1297,00 dh

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

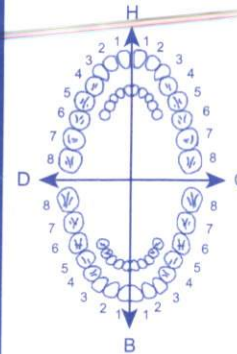
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

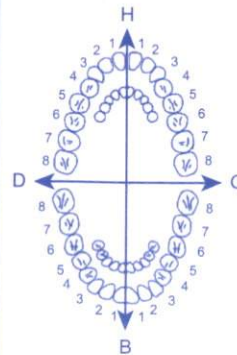
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. MAATI SABRI

CARDIOLOGUE

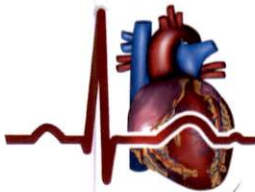
SPECIALITE DES MALADES

CARDIO - VASCULAIRES

EX-CHEF DE SERVICE

DE CARDIOLOGUE - USIC

A LA POLYCLINIQUE CNSS ZIRAOU



الدكتور المعطي صبري

إخصائي في امراض القلب و الشرايين

رئيس مصلحة القلب و الشرايين سابق

بمصلحة الضمان الإجتماعي الزيراوي

Casablanca le : 84-08/23

M^{me} MAATI SABRI

13,40 x 6
24,40 x 2

1) Levofloxacin 500 mg

2081- x3 1 x 1
2) Coveraone 5/5

991- x2 1 x 1

3) Olanzapine 5 mg

51100 x 6 1 x 1
4) Lisinopril 20 mg

391,80 1 x 1
5) Lactogen

Total: 1297,80

PHARMACIE LAHJAJMA
Nadia ZEMMAMA
Avenue du Phare, Residence Ighazoul
Casablanca - Tel.: 05 22 20 28 67

Docteur Maati SABRI
Cardiologue
235, Bd. Ziraoui 1^{er} Etage Appt.1
Tél: 07 03 09 02 50

AUTO 10mm/mV

5mm/mV

10mm/mV

5mm/mV

2023-08-08 13:41

Taich 171m

ID :

Nom :

Sexe: F

Age: 1944

Taille: cm

Poids: 59.5 kg

SYS/DIA: 127/8 mmHg

HR

[bpm]: 71

PR Interval

[ms]: 150

P Duration

[ms]: 118

QRS Duration

[ms]: 60

T Duration

[ms]: 227

QT/QTc (Bazett)

[ms]: 380/413

QTc (Hodge)

[ms]: 399

QTc (Framingham)

[ms]: 403

QTc (Fridericia)

[ms]: 401

P/QRS/T Axis

[deg]: 64.1/66.9/53.5

R(V5)/S(V1)

[mV]: 1.86/1.23

R(V5)+S(V1)

[mV]: 3.09

Le rapport doit être confirmé par un médecin

Ryth. sinusoïdal norm.;

Axe électrique cour normal;

Docteur Maati SABRI
Cardiologue
235, Bd. Ziraoui 1 Elagapt 1
Tél : 07 03 09 02 50

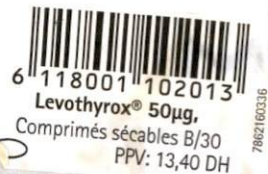
25mm/s AC50Hz+DFT0.05Hz

25mm/s

Médecin

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable



Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 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

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

6 118001 102013
Levothyrox® 50µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 13,40 DH
7862160336

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 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

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

6 118001 102013
Levothyrox® 50µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 13,40 DH
7862160336

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 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

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

6 118001 102013
Levothyrox® 50µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 13,40 DH
7862160336

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 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

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

6 118001 102013
Levothyrox® 50µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 13,40 DH
7862160336

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 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

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

6 118001 102013
Levothyrox® 50µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 13,40 DH
7862160336

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 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



LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 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 :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

• Hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
• Traitement de substitution à une hypothyroïdie où il est
• TSH (hormone qui stimule

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

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

avant exactement les



LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 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 :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament est une hormone thyroïdienne.

Indications thérapeutiques

Il est préconisé dans les situations suivantes :

• Hypothyroïdies (insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
• Traitement de substitution à une hypothyroïdie où il est
• TSH (hormone qui stimule

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

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

avant exactement les

• وإرخاء الأوعية الدموية. مسهّلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم عبرها.

2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام، حبة؟

• لا يجوز على الإطلاق استعمال كوفيرام، حبة:

• إن كانت لك حساسية من مادة البيروندوبريل، أو من صنف آخر لمُشغّلات الحساسية المحوطة للأجيوتنسين (ACE)، أو من الأنزولين، أو أي من حاصرات الكالسيوم الأخرى، أو من أيّة مادة أخرى تدخل في تركيب هذا الدواء (انظر للمقطع "محتوى الحبة ومعلومات إضافية").

• إن كنت حامل منذ أكثر من 3 أشهر (من الأفضل تجنب أخذ كوفيرام، حبة في أول الحمل أنظر إلى مقطع "الحمل والإرضاع").

• إن سبق وحصلت لك أعراض كالصفر أثناء التنفس، تورم في الوجه أو في اللسان، حكة شديدة أو تهيج جلدي. حال نابتة عن علاج سابق بواسطة مُشغّلات خيمية التحول (ACE)، أو إن سبق وأصبت أنت أو أحد أفراد عائلتك ب تلك الأعراض (المسماة بالوذمة الوعائية).

• إن كنت مصاباً بداء السكري أو تشكو من داء كلوي وتلقّي علاجاً خاصاً لضغط الدم يحتوي على الأيسكينين (Aakiskenin).

• إن كنت تشكو من نقصان الصمام الأبهري (تضيّق أبهري) أو من القصور القلبي (الحالة التي يعجز فيها القلب عن ضخ الكمية الكافية من الدم إلى الجسم).

• إن كنت تشكو من نقصان شديد في الضغط الشرياني (ضغط دم منخفض).

• إن كنت تعاني من فشل قلبي موالٍ للإصابة بنبوية قلبية.

• إن كنت خاضعاً لتصفية الدم أو لديك طريقة أخرى لتصفية الدم. قد يكون كوفيرام غير مناسب لك اعتماداً على الآلة المستخدمة.

• إن كنت تشكو من اضطرابات كلوية مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلي (تضيّق في الشريان الكلوي).

• إذا تعالجت أو كنت تتعالج حالياً ساكوبوتريل / فالسارتان وهو دواء لعلاج قصور القلب نظراً لازدياد إمكانية حدوث الوذمة الوعائية (تورم سريع تحت الجلد في منطقة كالحلق) (أنظر إلى مقطع "تحذيرات واحتياطات" و "الأدوية الأخرى وكوفيرام").

تحذيرات واحتياطات

استشر مع طبيبك، أو مع الصيدلاني أو مع الممرضة(ة) قبل أخذ كوفيرام، حبة إن كانت إحدى الحالات التالية نابتة لوضعك الراهن:

• إن كنت تشكو من إعتلال تخضمي للقلب (إعي إعتلال في عضلة للقلب)، أو تضيّق في الشريان الكلوي (أي الشريان الذي يزود الكلية بالدم).

• قصور قلبي.

• ارتفاع شديد في ضغط الدم (نبوة ارتفاع ضغط الدم).

• إن كنت تشكو من أي خلل قلبي آخر.

• إن كنت تشكو من خلل في الكبد.

• إن كنت تشكو من خلل في الكلىتين أو إن كنت خاضعاً لتصفية الدم.

• إذا كانت لديك معدلات مرتفعة بشكل غير طبيعي من هرمون الألدوستيرون في دمك (الألدوستيرونية الأولية).

• إن كنت تشكو من داء كوليأيني وعائي (إعتلال في السنجع الحاملي)، مثل ذئب عُمامي مجهومي أو تصلب جلدي.

• إن كنت مصاباً بداء السكري.

• إن كنت خاضعاً لنظام غذائي منخفض الملح وتستعمل بدلاً عنه عواد تحتوي على البوتاسيوم (لأن توازن مقدار البوتاسيوم في الدم حي، أساسي).

• إذا كنت مسناً وكانت جرعتك بحاجة لزيادتها.

• إذا كنت تتناول أي من الأدوية التالية التي تستعمل لعلاج ضغط الدم المرتفع:

• حاصرات مستقبلات الأجيوتنسين II (ACE-II) التي تعرف أيضاً باسم مجموعة سارتان - مثل فالسارتان، تيمسارتان، إريسارتان، وخاصة إذا كنت تشكو من اضطرابات كلوية ذات صلة بالسكري،

• الأيسكينين.

بالذخوة أو الضعف أو التعب، أو تسبب لك الصداع، فيجب أن تتجنب القيادة أو تشغيل الآليات وأن تتصل بطبيبك على الفور.

• احتوي كوفيرام حبة، على سكر الحليب

إذا كان طبيبك قد سبق وأعطاك بأنك مصاب بعدم تحمل بعض أنواع السكر، فاقض بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ كوفيرام، حبة؟

يجب تناول تمام الجرعة التي وصفها لك طبيبك. فإن شككت بأي أمر، عليك مراجعة الطبيب أو الصيدلاني.

تأخذ الحبة مع كأس من الماء، ويستحسن أخذها في الوقت ذاته أي كل يوم في الصباح قبل وجبة الإفطار. تأخذ حبة كوفيرام، حبة في وقت مبكر، قبل الجرعة المسائية لوضعك. الجرعة العادية عبارة عن حبة واحدة في اليوم.

• يجب عليك أن تأخذ حبة كوفيرام، حبة عادة للمتناولين بواسطة البيروندوبريل والألدوستيرون بحبات منفصلة.

• استعماله لدى الأطفال والمرافقون

• لا ينصح بوصف كوفيرام حبة للأطفال والمرافق.

• في حال أخذت كوفيرام، حبة أكثر من اللازم:

إن طرا وأخذت حبات متعددة، اتصل فوراً بأقرب مستشفى للطوارئ، أو بطبيبك الخاص. فأكبر ما يُحتمل وقوعه في حال الارتباط بالجرعة هو انخفاض الضغط الشرياني، تنتج عنه أعراض دوخة والإغماء. فإن حدث هذا، يمكن مكابته بتعتمد المريض مع رفع الساقين للأعلى.

• في حال سهوت عن تناول كوفيرام، حبة:

من المهم جداً أخذ الدواء يومياً بصورة منتظمة كي يعطي أفضل مفعوله. فإن سهوت عن أخذ جرعة كوفيرام، حبة عليك بأخذ الجرعة التالية في اليوم التالي وفي وقتها المحدد، ولا يجوز على الإطلاق مضاعفة الجرعة تعويضاً عن السهو.

• في حال التوقف عن أخذ كوفيرام، حبة:

نظر لأن العلاج بواسطة كوفيرام حبة يستمر طيلة الحياة، لذا يجب أن تستشر طبيبك قبل التوقف عن تناول هذا الدواء.

إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية تتعلق باستعمال هذا الدواء، اترجعه طلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلاني أو للممرضة(ة).

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هي الحال مع كافة الأدوية، من الممكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، رغم أنها لا تصيب كافة الأشخاص.

إذا لاحظت حدوث أي من التأثيرات الجانبية المذكورة فيما يلي، فيجب أن تتوقف عن تناول هذا الدواء، وأن تتصل بطبيبك على الفور:

• شعور مفاجئ بضيق، ألم في الصدر أو ضيق النفس أو صعوبة التنفس،

• ارتفاع ضغط الدم، الوجه أو الشفتين.

• انتفاخ اللسان والحلق يؤدي إلى صعوبات كبيرة في التنفس.

• تفاعلات جلدية شديدة تضمن طفح جلدي شديد، طفح واحمرار الجلد المنتشر في جميع أنحاء الجسم، حكة شديدة وتشقق لطفافات، وتقرح الجلد وتورمه، التهاب الأغشية المخاطية (متلازمة ستيفنسون جونسون، انحلال البشرة الشام) أو غير ذلك من التفاعلات التحسسية.

• دوخة شديدة أو إحساس شديد بالإغماء.

• نبوة قلبية، ضربات قلب سريعة أو غير منتظمة بشكل غير اعتيادي، ألم في الصدر.

• التهاب الكلىكريس الذي قد يؤدي إلى آلام شديدة في البطن والظهر مع شعور بالإرهاق الشديد.

• تم الإبلاغ عن حدوث التأثيرات الجانبية الشائعة التالية، إذا كان أباً متها قد سبب لك مشكلة أو استمر مدة تتجاوز الأسبوع الواحد، فيجب أن تتصل بطبيبك.

• تأثيرات قد شائعة الحدوث(قد يصيب أكثر من مريض من أصل 10): وذمة (احتباس الماء).

• تأثيرات شائعة الحدوث (قد يصيب حتى 1 من 10 مرضى): صداع، دوخة، نعاس (وخاصة عند بداية العلاج)، دوخة، شعور بالبرد أو التمثل في الأطراف، تشوش الرؤية (يعا فيها الرؤية لمضاعفة)، طنين (صراع ضجيج في الأذنين)، فقدان (الإحساس) بظربات القلب، الإحساس بالوخز في الوجه، الشعور بالإغماء

حبّات

حبّات

208,00

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ حبّات
بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ حبّات
بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

جديد.

صيدلاني.

ملاحظاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المبدئي بها في هذه النشرة (انظر إلى

مقطع 4 «آثار الجانبية المحتملة»

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفيرام، حبة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام، حبة؟
3. كيف يؤخذ كوفيرام، حبة؟
4. ما في الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ كوفيرام، حبة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.
7. ما هو كوفيرام، حبة وفي أية حالة يستعمل؟

الفترة العلاجية الصيدلانية: منظم للضخمة المحوّل للأنيوتنسين (IEC) وحاصر للكالسيم.

كود: C09BB04 / ATC

يوصف كوفيرام، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني وألّا لعلاج أمراض الشريان التاجي المستقر (في حال

تقلص أو انحصار الدم الوارد للقلب).

فإنما كان المرضى الذين يستخدمون البراندوبريل والأملوديبين بطريقة منفصلة أن يأخذوا كلا المادتين

في حبة واحدة من كوفيرام، حبة.

إن كوفيرام، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين: البراندوبريل والأملوديبين.

إن البراندوبريل منظم للضخمة المحوّل للأنيوتنسين (IEC)، والأملوديبين حاصر للكالسيم (بتمني

زيادة غير متوقّعة في التأثير الخافض لضغط الدم لكوفيرام حبة.

الحمل، الإرضاع والتخصّيب

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقدين بأنك حامل أو كنت تخططين للحمل، فاطلبي نصيحة طبيبك أو

الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

يجب أن نخبري طبيبك إذا كنت تعتقدين بأنك حامل (أو قد تصيبن) حاملاً.

عادةً سوف تصبح طبيبك، بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه، حيث

سيفك كل دواء آخر بدلاً عنه.

لأنكخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله

بعد الشهر الثالث من الحمل.

الإرضاع

نقد أثبت أن الأملوديبين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة.

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع.

لا يوصي بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات، ويمكن تطبيق أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين

الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لولائه (خديج).

قيادة السيارات أو العمل على الآليات:

قد تتأثر كفاءة قيادة السيارة، على قيادة السيارة أو تشغيل الآليات، إذا تسبب لك العلاج بالشعور

حبّات

حبّات

208,00

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ حبّات
بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ حبّات
بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

جديد.

صيدلاني.

ملاحظاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المبدئي بها في هذه النشرة (انظر إلى

مقطع 4 «آثار الجانبية المحتملة»

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفيرام، حبة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام، حبة؟
3. كيف يؤخذ كوفيرام، حبة؟
4. ما في الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ كوفيرام، حبة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.
7. ما هو كوفيرام، حبة وفي أية حالة يستعمل؟

الفترة العلاجية الصيدلانية: منظم للضخمة المحوّل للأنيوتنسين (IEC) وحاصر للكالسيم.

كود: C09BB04 / ATC

يوصف كوفيرام، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني وألّا لعلاج أمراض الشريان التاجي المستقر (في حال

تقلص أو انحصار الدم الوارد للقلب).

فإنما كان المرضى الذين يستخدمون البراندوبريل والأملوديبين بطريقة منفصلة أن يأخذوا كلا المادتين

في حبة واحدة من كوفيرام، حبة.

إن كوفيرام، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين: البراندوبريل والأملوديبين.

إن البراندوبريل منظم للضخمة المحوّل للأنيوتنسين (IEC)، والأملوديبين حاصر للكالسيم (بتمني

زيادة غير متوقّعة في التأثير الخافض لضغط الدم لكوفيرام حبة.

الحمل، الإرضاع والتخصّيب

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقدين بأنك حامل أو كنت تخططين للحمل، فاطلبي نصيحة طبيبك أو

الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

يجب أن نخبري طبيبك إذا كنت تعتقدين بأنك حامل (أو قد تصيبن) حاملاً.

عادةً سوف تصبح طبيبك، بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه، حيث

سيفك كل دواء آخر بدلاً عنه.

لأنك أخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله

بعد الشهر الثالث من الحمل.

الإرضاع

نقد أثبت أن الأملوديبين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة.

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع.

لا يوصي بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات، ويمكن تطبيق أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين

الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لولائه (خديج).

قيادة السيارات أو العمل على الآليات:

قد تتسبب كوفيرام، حبة في انخفاض ضغط الدم، خاصة إذا تناولت الدواء مع أدوية أخرى. إذا تسبب لك العلاج بالشلل

حبّات

حبّات

208,00

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ حبّات
بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ حبّات
بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

جديد.

صيدلاني.

ملاحظاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المبدئي بها في هذه النشرة (انظر إلى

مقطع 4 «آثار الجانبية المحتملة»

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفيرام، حبة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام، حبة؟
3. كيف يؤخذ كوفيرام، حبة؟
4. ما في الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ كوفيرام، حبة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.
7. ما هو كوفيرام، حبة وفي أية حالة يستعمل؟

الفترة العلاجية الصيدلانية: منظم للضخمة المحوّل للأنيوتنسين (IEC) وحاصر للكالسيم.

كود: C09BB04 / ATC

يوصف كوفيرام، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني وأو لعلاج أمراض الشريان التاجي المستقر (في حال

تقلص أو انحصار الدم الوارد للقلب).

فإن إمكان المرض الذين يستخدمون البراندوبريل و الأملوديبين بطريقة منفصلة أن يأخذوا كلا المادتين

في حبة واحدة من كوفيرام، حبة.

إن كوفيرام، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين: البراندوبريل والأملوديبين.

إن البراندوبريل منظم للضخمة المحوّل للأنيوتنسين (IEC)، و الأملوديبين حاصر للكالسيم (بتمني

زيادة غير متوقّعة في التأثير الخافض لضغط الدم لكوفيرام حبة.

الحمل، الإرضاع والتخصّيب

إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقدين بأنك حامل أو كنت تخططين للحمل، فاطلبي نصيحة طبيبك أو

الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

يجب أن نخبري طبيبك إذا كنت تعتقدين بأنك حامل (أو قد تصيبن) حاملاً.

عادة سوف تصبح طبيبك، بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه، حيث

سيفك كل دواء آخر بدلاً عنه.

لأنصح بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله

بعد الشهر الثالث من الحمل.

الإرضاع

نقد أثبت أن الأملوديبين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة.

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع.

لا يوصي بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات، ويمكن تطبيق أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين

الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لولائه (خديج).

قيادة السيارات أو العمل على الآليات:

قد تتسبب كوفيرام، حبة في انخفاض ضغط الدم، خاصة إذا تناولت الدواء مع أدوية أخرى. إذا تسبب لك العلاج بالشلل

Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline).
Excipients : alcool éthylique, glycérine, eau purifiée.
Excipients à effet notoire : alcool éthylique, glycérine.
Flacon compte - gouttes de 20 ml, 1 goutte = 1 mg.

Dans quels cas utiliser ce médicament (indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

Il est indiqué :

• dans les épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,
• dans certaines douleurs ne répondant pas aux antalgiques habituels,
• dans l'énurésie nocturne de l'enfant (émission involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution buvable :

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

- allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- infarctus du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide, nialamide) ou par le sulprofide.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linéololol, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voile parentérale) est déconseillée (voir interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux :

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

Laroxyl® 40 mg/ml

Amitriptyline

Gouttes buvables 20 ml



6 118001 040407

ans

maladie psychiatrique et traités par

antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou

d'auto-agression, contactez immédiatement votre

médecin ou allez directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent justifier une diminution de la posologie ou un traitement transitoire symptomatique.

En cas de virage maniaque franc, le traitement par l'amitriptyline sera interrompu et, le plus souvent, un neuroleptique sédatif sera prescrit.

Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

- chez le sujet âgé présentant :
- une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sédation ;
- une constipation chronique (risque d'iléus paralytique) ;
- une éventuelle hypertrophie prostatique ;
- chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiniques, tachycardiques et hypotenseurs de cette classe de produits ;
- chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique ;
- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte.

Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (iproniazide, nialamide) ou le sulprofide. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

adadrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut vous être prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Dans le cas où ce traitement doit être pris jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire dans la mesure où certains effets du traitement peuvent se manifester aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

De manière générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de vigilance attachées à l'emploi de ce médicament.

Posologie / Mode et voie d'administration / Durée du traitement

Voie orale. Avaler le médicament avec un peu d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous ressentez une amélioration.

Dans tous les cas se conformer strictement à la prescription médicale.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenir immédiatement un médecin qui prendra les dispositions nécessaires.

Risque de syndrome de sevrage

De rares cas de syndrome de sevrage (maux de tête, maux de gorge, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, ne pas interrompre celui-ci sans l'avis de votre médecin.

Effets non souhaités et gênants (effets indésirables) :

Ils découlent pour la plupart des propriétés pharmacologiques des antidépresseurs imipraminiques.

• Liés aux effets périphériques de la molécule :

ils sont habituellement bénins et cèdent le plus souvent à la poursuite du traitement ou à une réduction de la posologie.

- effet anticholinergique (par ordre de fréquence décroissante) : sécheresse de la bouche, constipation, troubles de l'accommodation, tachycardie, sueurs, troubles de la miction et éventuellement rétention urinaire ;

- effet adrénergique : hypotension orthostatique, impuissance.

• Liés aux effets centraux :

- fréquemment observée : somnolence ou sédation (effet antihistaminique), plus marquée en début

de traitement ;

• beaucoup plus rares : tremblements, crises convulsives sur terrain prédisposé, états confusionnels transitoires, syndrome sérotoninergique (en association).

• Liés à la nature même de la maladie dépressive :

- levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque suicidaire ;

- inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes maniaques ;

- réactivation d'un délire chez les sujets psychotiques ;

- manifestations paroxystiques d'anxiété.

Des cas d'idées et de comportements suicidaires ont été rapportés durant le traitement par LAROXYL® ou peu après son arrêt (voir mises en garde et précautions d'emploi).

• Les antidépresseurs imipraminiques peuvent également entraîner :

- prise de poids,

- troubles de la conduction ou du rythme (avec des degrés élevés),

- troubles endocriniens : hypertrophie mammaire, galactorrhée,

- bouffées de chaleur,

- réactions cutanées allergiques,

- dysarthrie,

- hépatites cytolytiques ou cholestasiques exceptionnelles,

- troubles hématologiques : hyperéosinophilie, leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,

- syncope.

• **Effet de classe :**

Des études épidémiologiques, réalisées principalement chez des patients âgés de 50 ans et plus, montrent un risque accru de fractures osseuses chez les patients recevant des inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS) ou des antidépresseurs tricycliques. Le mécanisme conduisant à ce risque est inconnu.

Dans le cas de l'énurésie, les probabilités prénées sont faibles par rapport à celles utilisées dans la dépression et les effets indésirables sont moins marqués.

Certains de ces effets indésirables peuvent être prévenus ou combattus par des thérapeutiques adjuvantes ou correctrices, voire une réduction de la posologie.

En raison de la présence de glycérol dans la solution buvable, risque de troubles digestifs et de diarrhée.

Conservation

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne laissez jamais un médicament à la portée des enfants

Tableau A (liste I)

b. fabriqué par BOTTU S.A.
S. Bachstein - Pharmacie Responsable



AUDIR
101113 - 1/14

أوديس 20 ملغ

حبيبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات (أومبرازول)

أقرأ بعناية هذه النشرة الدوائية كاملة قبل أن تتناول هذا الدواء. نصح معلومات هامة من أجل علاجك ومريضك. إذا كنت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. احتفظ بهذه النشرة الدوائية فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

1. تعريف الدواء :
الشكل الصيدلي (الهيئة) :
أوديس 20 ملغ حببات صامدة للعصارة المعدية في برشامات
علب من فئة 14, 7, 56, 28, 20, 10.
2. مكونات الدواء :
المادة الفعالة :

أومبرازول. 20 ملغ
سوغاوت : كمية كافية لبرشامة واحدة
ذو تأثير معروف : السكروز.
3. الصنف الصيدلي العلاجي :
يحتوي أوديس على مادة فعالة تسمى أومبرازول (oméprazole). وينتمي هذا الدواء لعائلة أدوية تسمى مثبطات مضخة البروتون. وهو يخفض حمض المعدة المفرز في معدته.

4. الاستخدامات العلاجية :
يستعمل أوديس 20 ملغ لعلاج الأمراض الآتية :

عند الطبيب :
الحموضة المعدية (الترتيد) : يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأيوب) الرابطة بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والانتفاخ والحرقلة.

فرحة الحرقلة الأعلى من اللسان (فرحة إنتاغستريّة) أو فرحة المعدة.

الفرحة المتعفنة مجرومة تسمى للملوية البوابية Helicobacter pylori. وفي هذه الحالة، قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج التعفن وشفاء الفرحة.

الفرحة المعدية المرتبطة بتناول مضادات التهاب غير الستيرويدية. وقد يستعمل أوديس 20 ملغ لتقليل أو منع هذه الفرحة إذا كنت تتناول هذه المضادات الإلتهابية غير الستيرويدية.

قرحة الحوض في المعدة بسبب نقصهم لتضخم البانكرياس (ملازمة زولنجر-إليسون).

عند الطبيب :
الاضطرابات التي يتناولون جرعة واحدة والذين يكون وزنهم يساوي أو أكثر من 10 كغ

الحرقلة الحادة (الترتيد) : يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأيوب) الرابطة بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والانتفاخ والحرقلة.

قد تشمل الأعراض عند الأطفال صعود محتوى المعدة إلى الفم (ارتقاس) والتقيؤ وارتفاع محدود في الوزن.

الاضطرابات التي يتناولون جرعة واحدة من 4 سنوات والمراهقين :
الفرحة المتعفنة مجرومة تسمى للملوية البوابية Helicobacter pylori. وفي هذه الحالة، قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج

الفرحة وشفاء الفرحة.

5. الجرعة ونظام وآلو طريقة تناول الدواء :
اقرأ دائما على تناول هذا الدواء وفقاً للجرعة التي وصفها لك الطبيب الخاص بك أو الصيدلي. استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.

يحدد لك طبيبك عدد البرشامات التي تتناولها وفترة استعمال. حسب حالتك الصحية وسنتك.

L0T 210828
EXP 012024
PPV 99.00DH

1. تعريف الدواء :
الشكل الصيدلي (الهيئة) :
أوديس 20 ملغ حببات صامدة للعصارة المعدية في برشامات (أومبرازول)

أقرأ بعناية هذه النشرة الدوائية كاملة قبل أن تتناول هذا الدواء. نصح معلومات هامة من أجل علاجك ومريضك. إذا كنت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. احتفظ بهذه النشرة الدوائية فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

1. تعريف الدواء :
الشكل الصيدلي (الهيئة) :
أوديس 20 ملغ حببات صامدة للعصارة المعدية في برشامات (أومبرازول)

عند الطبيب :
الحموضة المعدية (الترتيد) : يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأيوب) الرابطة بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والانتفاخ والحرقلة.

فرحة الحرقلة الأعلى من اللسان (فرحة إنتاغستريّة) أو فرحة المعدة.

الفرحة المعدية المرتبطة بتناول مضادات التهاب غير الستيرويدية. وقد يستعمل أوديس 20 ملغ لتقليل أو منع هذه الفرحة إذا كنت تتناول هذه المضادات الإلتهابية غير الستيرويدية.

قرحة الحوض في المعدة بسبب نقصهم لتضخم البانكرياس (ملازمة زولنجر-إليسون).

عند الطبيب :
الاضطرابات التي يتناولون جرعة واحدة والذين يكون وزنهم يساوي أو أكثر من 10 كغ

الحرقلة الحادة (الترتيد) : يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأيوب) الرابطة بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والانتفاخ والحرقلة.

قد تشمل الأعراض عند الأطفال صعود محتوى المعدة إلى الفم (ارتقاس) والتقيؤ وارتفاع محدود في الوزن.

الاضطرابات التي يتناولون جرعة واحدة من 4 سنوات والمراهقين :
الفرحة المتعفنة مجرومة تسمى للملوية البوابية Helicobacter pylori. وفي هذه الحالة، قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج

الفرحة وشفاء الفرحة.

5. الجرعة ونظام وآلو طريقة تناول الدواء :
اقرأ دائما على تناول هذا الدواء وفقاً للجرعة التي وصفها لك الطبيب الخاص بك أو الصيدلي. استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.

يحدد لك طبيبك عدد البرشامات التي تتناولها وفترة استعمال. حسب حالتك الصحية وسنتك.

الجرعة المناسبة لها أذنا :
استعملها تحت إشراف الطبيب :
علاج أمراض مثل الإلتهاب المعدية، التهاب المريء، الحرقلة، الحموضة،

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب شرب الكحول. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد. تجنب تناول الأدوية التي تحتوي على الحديد.

أوديس 20 ملغ

حبيبات صامدة للعصارة المعدية في برشامات (أومبرازول)

أقرأ بعناية هذه النشرة الدوائية كاملة قبل أن تتناول هذا الدواء. نصح معلومات هامة من أجل علاجك ومريضك. إذا كنت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. احتفظ بهذه النشرة الدوائية فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

1. تعريف الدواء :
الشكل الصيدلي (الهيئة) :
أوديس 20 ملغ حببات صامدة للعصارة المعدية في برشامات
علب من فئة 14, 7, 56, 28, 20, 10.
2. مكونات الدواء :
المادة الفعالة :

أومبرازول. 20 ملغ
سوغاوت : كمية كافية لبرشامة واحدة
ذو تأثير معروف : السكروز.
3. الصنف الصيدلي العلاجي :
يحتوي أوديس على مادة فعالة تسمى أومبرازول (oméprazole). وينتمي هذا الدواء لعائلة أدوية تسمى مثبطات مضخة البروتون. وهو يخفض حمض المعدة المفرز في معدته.

4. الاستخدامات العلاجية :
يستعمل أوديس 20 ملغ لعلاج الأمراض الآتية :

عند الطبيب :
الحموضة المعدية (الترتيد) : يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأيوب) الرابطة بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والانتفاخ والحرقلة.

فرحة الحرقلة الأعلى من اللسان (فرحة إنتاغستريّة) أو فرحة المعدة.

الفرحة المتعفنة مجرومة تسمى للملوية البوابية Helicobacter pylori. وفي هذه الحالة، قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج التعفن وشفاء الفرحة.

الفرحة المعدية المرتبطة بتناول مضادات التهاب غير الستيرويدية. وقد يستعمل أوديس 20 ملغ لتقليل أو منع هذه الفرحة إذا كنت تتناول هذه المضادات الإلتهابية غير الستيرويدية.

قرحة الحوض في المعدة بسبب نقصهم لتضخم البانكرياس (ملازمة زولنجر-إليسون).

عند الطبيب :
الاضطرابات التي يتناولون جرعة واحدة والذين يكون وزنهم يساوي أو أكثر من 10 كغ

الحرقلة الحادة (الترتيد) : يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأيوب) الرابطة بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والانتفاخ والحرقلة.

قد تشمل الأعراض عند الأطفال صعود محتوى المعدة إلى الفم (ارتقاس) والتقيؤ وارتفاع محدود في الوزن.

الاضطرابات التي يتناولون جرعة واحدة من 4 سنوات والمراهقين :
الفرحة المتعفنة مجرومة تسمى للملوية البوابية Helicobacter pylori. وفي هذه الحالة، قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج

الفرحة وشفاء الفرحة.

5. الجرعة ونظام وآلو طريقة تناول الدواء :
اقرأ دائما على تناول هذا الدواء وفقاً للجرعة التي وصفها لك الطبيب الخاص بك أو الصيدلي. استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.

يحدد لك طبيبك عدد البرشامات التي تتناولها وفترة استعمال. حسب حالتك الصحية وسنتك.

L0T 210828
EXP 012024
PPV 99.00DH

1. تعريف الدواء :
الشكل الصيدلي (الهيئة) :
أوديس 20 ملغ حببات صامدة للعصارة المعدية في برشامات (أومبرازول)

أقرأ بعناية هذه النشرة الدوائية كاملة قبل أن تتناول هذا الدواء. نصح معلومات هامة من أجل علاجك ومريضك. إذا كنت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. احتفظ بهذه النشرة الدوائية فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

1. تعريف الدواء :
الشكل الصيدلي (الهيئة) :
أوديس 20 ملغ حببات صامدة للعصارة المعدية في برشامات (أومبرازول)

عند الطبيب :
الحموضة المعدية (الترتيد) : يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأيوب) الرابطة بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والانتفاخ والحرقلة.

فرحة الحرقلة الأعلى من اللسان (فرحة إنتاغستريّة) أو فرحة المعدة.

الفرحة المعدية المرتبطة بتناول مضادات التهاب غير الستيرويدية. وقد يستعمل أوديس 20 ملغ لتقليل أو منع هذه الفرحة إذا كنت تتناول هذه المضادات الإلتهابية غير الستيرويدية.

قرحة الحوض في المعدة بسبب نقصهم لتضخم البانكرياس (ملازمة زولنجر-إليسون).

عند الطبيب :
الاضطرابات التي يتناولون جرعة واحدة والذين يكون وزنهم يساوي أو أكثر من 10 كغ

الحرقلة الحادة (الترتيد) : يصعد حمض المعدة عبر المريء (الأيوب) الرابطة بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى الألم والانتفاخ والحرقلة.

قد تشمل الأعراض عند الأطفال صعود محتوى المعدة إلى الفم (ارتقاس) والتقيؤ وارتفاع محدود في الوزن.

الاضطرابات التي يتناولون جرعة واحدة من 4 سنوات والمراهقين :
الفرحة المتعفنة مجرومة تسمى للملوية البوابية Helicobacter pylori. وفي هذه الحالة، قد يصف لك طبيبك مضادات حيوية لعلاج

الفرحة وشفاء الفرحة.

5. الجرعة ونظام وآلو طريقة تناول الدواء :
اقرأ دائما على تناول هذا الدواء وفقاً للجرعة التي وصفها لك الطبيب الخاص بك أو الصيدلي. استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.

يحدد لك طبيبك عدد البرشامات التي تتناولها وفترة استعمال. حسب حالتك الصحية وسنتك.

الجرعة المناسبة لها أذنا :
استعملها تحت إشراف الطبيب :
علاج أمراض مثل الإلتهاب المعدية، التهاب المريء، الحرقلة، الحموضة،

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

إسهال الحاد أو المستديم لأن الأومبرازول قد يسبب الإسهال. إذا كنت تعاني من الإسهال، فاستشر طبيبك. تجنب الأطعمة التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول المشروبات الكحولية. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال. تجنب تناول الأدوية التي قد تسبب الإسهال.

بلاكينيل® 200 ملغ

وكن

سلفا- ١١
PER-08-2024
LOT: 21E0020



قبل بل أخد الدواء لآلها تحتوي على معلومات مهمة لك.
فراحتها مجدداً - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو
شخصياً، لا تضع أبداً أي شخص آخر من غير إذن كانت أمراضهم
- إذا عذرت بأن تأخذ جرّات، أعلم الطبيب أو الصيدلي ونطبق هذا
الدواء، الشرة، راجع القسم 4.

أدوية أخرى للأزمات العصبية والهيكلية.
كلوروكين.

تجاهية للصدر، مثل التهاب المفاصل الرثياني أو أمراض أخرى مثل
الذئبة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول البلاكينيل؟

إذا علمت عليك بآلام تعاني من عدم تحمل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع استعماله:

لا تأخذ بلاكينيل أبداً:

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات الأخرى للمكونة لهذا الدواء، المذكورة في القسم ٤.
- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛
- إذا كنت حائضاً؛

• لدى الأطفال ما دون السادسة من العمر بسبب خطر ابتلاع القرص بطريقة خاطئة والاعتقاد؛
في حالة استعماله للشعر مع السيالوبرام أو الإسيكلوبرام أو الهيدروكسيكلوروكين (أدوية تستعمل لعلاج
الأكئاب أو القلق) أو الدوسيريدين (دواء مضاد للتشنج) أو البيبيرازين (دواء يستعمل لعلاج الملاريا).

تحذيرات واحتياطات
استشر الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ البلاكينيل.
لا ينبغي أخذ هذا الدواء إلا تحت إشراف طبي.
الأطفال الصغار حساسون بشكل خاص تجاه الآثار الجانبية لبلاكينيل. وبالتالي، يجب حفظ هذا الدواء بعيداً
من متناول الأطفال.

قبل العلاج
• أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من اضطرابات قلبية؛ يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين اضطرابات في
القلب لدى بعض المرضى.

يجب استعمال الهيدروكسيكلوروكين بحذر إذا كنت تعاني من إصابة قلبية أو QT مدته وذاك أو إذا كان
لديك سابق عائلته من هذا الاضطراب أو إذا كنت مصاباً بإصابة قلبية أو QT المتكسبة (بم شغلها عبر
مخطط كهربية القلب، وهو تسجيل لنشاط القلب الكهربائي)، أو إذا كنت تعاني من اضطرابات قلبية أو من
إصابة سابقة بنوبة قلبية (اعتناء عضلة القلب)، أو إذا كان لديك اعتلال في المنحنيات الكهربية في الدم
(بخاصة مستوى منخفض من البوتاسيوم أو المنغنيز، انظر فقرة "أدوية أخرى وهيدروكسيكلوروكين").

• أعلم طبيبك إذا كنت مصاباً باليرقان (مرض في الدم)، في الواقع، لدى الأشخاص المصابين باليرقان المنقطعة،
يمكن أن يسبب هذا الدواء نوبة حادة من اليرقان.

• أعلم طبيبك إذا كنت مصاباً بالصدفية (مرض جلدي)، فأخذ هذا الدواء يمكن أن يسبب تفاقم الآفات.
• إذا كنت تعاني من مرض خطير في الكبد أو الكلى، أعلم طبيبك الذي سيكلف مقدار جرعة هذا العلاج حسب
حالتك.

• أعلم طبيبك أيضاً إذا كنت مصاباً (أو أحد أفراد أسرته) بنقص في نازعة هيدروجين جلوكوك-6 - فوسفات
(مرض وراثي يحد من كريات الدم الحمراء) بسبب وجود خطر لنحلال الدم (تدمير كريات الدم الحمراء) مع أدوية
أخرى من فئة بلاكينيل. لذلك،

قبل البدء بعلاج، بلاكينيل، يمكن أن يوصف لك إجراء فحص ميون كامل. يجب تكرار هذا الفحص مرّة

واحدة في السنة على الأقل. بهدف كشف تلف الشبكية الذي يوجب إيقاف العلاج.

آثاره العلاج

• في حال حصول اضطراب بصري (حدة البصر، رؤية الألوان...) يجب أن تعلم طبيبك على الفور (انظر القسم 4،
"ما هي الآثار الجانبية المحتملة").

• لبعض المرضى، يمكن أن يكون من الضروري إجراء مراقبة منتظمة لعلايا الدم.

• في حال حصول اضطرابات قلبية (قلب يندى بسرعة كبيرة أو يبطئ كثيراً أو بشكل غير منتظم)، يجب أن تعلم
طبيبك على الفور. يمكن أن يزداد خطر ظهور مشاكل قلبية مع الجرعة. وبالتالي، يجب التيقظ بمقدار الجرعة
للموصف. (راجع القسم 4: "ما هي الآثار الجانبية المحتملة").
• يمكن أن يخفف بلاكينيل نسبة السكر في الدم. أطلب من طبيبك إعلامك بالعلامات والأعراض المحتملة
لارتفاع مستوى السكر في الدم. قد يكون فحص الدم ضرورياً.

• يمكن أن يسبب بلاكينيل تشنجات عضلية وحرارة غير طبيعية ووجعة (اضطرابات خارج الهرمونية) (انظر القسم 4،
"ما هي الآثار الجانبية المحتملة").

أدوية أخرى وبلاكينيل

الرجاء أن تعلم الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ حالي أو أخذت مؤخراً أو قد تأخذ في دواء آخر.
لا تأخذ بلاكينيل أبداً بالوقاية مع الأدوية التالية: السيالوبرام أو الإسيكلوبرام أو الهيدروكسيكلوروكين (أدوية
تستعمل لعلاج الأكئاب أو القلق)، الدوسيريدين (دواء مضاد للتشنج) أو البيبيرازين (دواء يستعمل لعلاج
الملاريا).

إلا إذا رأى الطبيب خلاف ذلك، لا ينبغي عليك أخذ بلاكينيل مع:

• الهالوفانترين (دواء يستعمل لعلاج نوبات الملاريا الحادة).

• أعلم طبيبك إذا كنت تأخذ أي من الأدوية التالية:

• سيكلوسبورين (دواء يستخدم لتقليل ردود الفعل المناعية للجسم في حالة زرع الأعضاء أو أمراض المناعة
الذاتية).

• هرمونات الغدة الدرقية.

• موضعي الجهاز الهضمي، مضادات الحموضة، الكالسيوم، السيميتيدين، الفحم (الأدوية المستخدمة لعلاج
حرقة المعدة، ألم الجهاز الهضمي أو القرحة الهضمية). يجب تناول بلاكينيل على بعد ساعتين على الأقل مع
مضادات الحموضة والكالسيوم.

• أدوية الصرع أو الأدوية التي قد تؤثر على الصرع، وخاصة الفينوباربيتال والفينيتوين وكاربامازيبين.

• أدوية الملاريا مثل الميفلوئين (ألا قد تزيد من خطر من نوبات).

• الأسيتون أو الأدوية الأخرى لعلاج مرض السكري.

• الأدوية المعروفة بتأثيرها على إبطاء القلب، بما في ذلك الأدوية المستخدمة لعلاج عدم انتظام ضربات القلب
(مضادات الضخام)، والتهالبات البكتيرية (على سبيل المثال، موكسفلافكس أو أزيثروميسين)، عدوى فيروس
الموز المناعي البشري (مثل ساكافين)، التهابات الفطرية (مثل فلوكونازول)، التهابات الطفيلية (مثل
البنيتاميدين) أو الملاريا (على سبيل المثال، هالوفانترين).

• الأدوية المعروفة بأنها تتداخل مع بلاكينيل بما في ذلك الأدوية المستخدمة لعلاج التهابات الفطرية (على سبيل
المثال، إريثروكسول)، البنيتاميدين، كلاريثروميسين، كلاريثروميسين، اضطرابات الدهون (مثل
جيفيتوزول)، عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (على سبيل المثال، على سبيل المثال، ريتونايفير)، الجلططات
الدوية (مثل دابيجاتران، كلويدوبيريل)، أمراض القلب (مثل الديجوكسين، الفليكيتايد، البروبافينون
والمتوبولول)، والعلاج بالأشعة لالتهاب: نبتة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والشراب:

تجنب تناول بعض الجريب فروت لأنه يمكن أن يزيد من مخاطر الآثار الجانبية.

المصل والإبراع

إذا كنت ملاحاً أو مرضعاً أو إذا كنت تعقدين نفسك حاملًا أو كنت توين الحمل، استشر الطبيب أو
الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل

يمكن أن تسبب دادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات. لذا على سبيل الحيف، إذا كنت رجلاً أو امرأة في
عمر الإنجاب، ينبغي استعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8 أشهر بعد نهاية علائك ببلاكينيل.

الحمل

لا ينبغي وصف هذا الدواء خلال فترة الحمل. إذا اكتشفت أنت حامل أثناء العلاج، أعلم طبيبك لأنه الوحيد
القاد على اتخاذ القرار بشأن ضرورة متابعة الحمل في الواقع، في بعض الحالات التي يسمح فيها العلاج
بالبلاكينيل للحمل، يجب تكرار فحص الدم بانتظام. يمكن أن تكون متابعة العلاج أثناء فترة الحمل ضرورية.
لغاية اليوم، لا توجد نتيجة معروفة لدى البشر لخطر الحمل لتغير الجينات.

بلاكينيل® 200 ملغ

وكن

سلفا- ١١
PER-08-2024
LOT: 21E0020



قبل بل أخد الدواء لآلها تحتوي على معلومات مهمة لك.
فراحتها مجدداً - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو
شخصياً، لا تضع أبداً أي شخص آخر من غير إذن كانت أمراضهم
- إذا عذرت بأن تأخذ جرّات، أعلم الطبيب أو الصيدلي ونطبق هذا
الدواء، الشرة، راجع القسم 4.

أدوية أخرى للأزمات العصبية والهيكلية.
كلوروكين.

تجاهية للصدر، مثل التهاب المفاصل الرثياني أو أمراض أخرى مثل
الذئبة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول البلاكينيل؟

إذا علمت عليك بآلام تعاني من عدم تحمل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع استعماله:

لا تأخذ بلاكينيل أبداً:

- إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات الأخرى للمكونة لهذا الدواء، المذكورة في القسم ٤.
- إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية)؛
- إذا كنت حائضاً؛

• لدى الأطفال ما دون السادسة من العمر بسبب خطر ابتلاع القرص بطريقة خاطئة والاعتقاد؛
• في حالة الاستعمال للشعر مع السيالوبرام أو الإسيكلوبرام أو الهيدروكسيكلوروكين (أدوية تستعمل لعلاج
الأكبات أو القلق) أو الدوسيريدين (دواء مضاد للتشنج) أو البيبيرازين (دواء يستعمل لعلاج الملاريا).

تحذيرات واحتياطات
استشر الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ البلاكينيل.
لا ينبغي أخذ هذا الدواء إلا تحت إشراف طبي.
الأطفال الصغار حساسون بشكل خاص تجاه الآثار الجانبية لبلاكينيل. وبالتالي، يجب حفظ هذا الدواء بعيداً
من متناول الأطفال.

قبل العلاج
• أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من اضطرابات قلبية؛ يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين اضطرابات في
القلب لدى بعض المرضى.

يجب استعمال الهيدروكسيكلوروكين بحذر إذا كنت تعاني من إصابة قلبية أو QT مد وراكند أو إذا كان
لديك سابق عائلته من هذا الاضطراب أو إذا كنت مصاباً بإصابة قلبية أو QT المتكسبة (بم شخها عبر
مخطط كهربية القلب، وهو تسجيل لنشاط القلب الكهربائي)، أو إذا كنت تعاني من اضطرابات قلبية أو من
إصابة سابقة بنوبة قلبية (اعتناء عضلة القلب)، أو إذا كان لديك اعتلال في المنحلات الكهربية في الدم
(خاصة مستوى منخفض من البوتاسيوم أو المنغنيز، انظر فقرة "أدوية أخرى وهيدروكسيكلوروكين").

• أعلم طبيبك إذا كنت مصاباً باليرقان (مرض في الدم)، في الواقع، لدى الأشخاص المصابين باليرقان المنقطعة،
يمكن أن يسبب هذا الدواء نوبة حادة من اليرقان.

• أعلم طبيبك إذا كنت مصاباً بالصدفية (مرض جلدي). فأخذ هذا الدواء يمكن أن يسبب تفاقم الآفات.
• إذا كنت تعاني من مرض خطير في الكبد أو الكلى، أعلم طبيبك الذي سيكلف مقدار جرعة هذا العلاج حسب
حالتك.

• أعلم طبيبك أيضاً إذا كنت مصاباً (أو أحد أفراد أسرته) بنقص في نازعة هيدروجين جلوكوك-6- فوسفات
(مرض وراثي يحد من كريات الدم الحمراء) بسبب وجود خطر لنحلال الدم (تدمير كريات الدم الحمراء) مع أدوية
أخرى من فئة بلاكينيل. لذلك،

قبل البدء بعلاج، بلاكينيل، يمكن أن يوصف لك إجراء فحص ميون كامل. يجب تكرار هذا الفحص مرّة

واحدة في السنة على الأقل. بهدف كشف تلف الشبكية الذي يوجب إيقاف العلاج.

آثاره العلاج

• في حال حصول اضطراب بصري (حدة البصر، رؤية الألوان...) يجب أن نعلم طبيبك على الفور (انظر القسم 4).
• ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

- لبعض المرضى، يمكن أن يكون من الضروري إجراء مراقبة منتظمة لعلايا الدم.
- في حال حصول اضطرابات قلبية (قلب يندى بسرعة كبيرة أو يبطئ كبير أو بشكل غير منتظم)، يجب أن نعلم
طبيبك على الفور. يمكن أن يزداد خطر ظهور مشاكل قلبية مع الجرعة. وبالتالي، يجب التيقظ بمقدار الجرعة
للموصف. (راجع القسم 4: "ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟")
- يمكن أن يخفف بلاكينيل نسبة السكر في الدم. أطلب من طبيبك إعلامك بالعلامات والأعراض المحتملة
لانخفاض مستوى السكر في الدم. قد يكون فحص الدم ضرورياً.
- يمكن أن يسبب بلاكينيل تشنجات عضلية وحرارة غير طبيعية ووجعة (اضطرابات خارج الهرمونية) (انظر القسم 4).
• ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

أدوية أخرى وبلاكينيل
الرجاء أن نعلم الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تأخذ حالي أو أخذت مؤخراً أو قد تأخذ في دواء آخر.
لا تأخذ بلاكينيل أبداً بالوقاية مع الأدوية التالية: السيالوبرام أو الإسيكلوبرام أو الهيدروكسيكلوروكين (أدوية
تستعمل لعلاج الأكبات أو القلق)، الدوسيريدين (دواء مضاد للتشنج) أو البيبيرازين (دواء يستعمل لعلاج
الملاريا).

إلا إذا رأى الطبيب خلاف ذلك، لا ينبغي عليك أخذ بلاكينيل مع:
• هالوفانترين (دواء يستعمل لعلاج نوبات الملاريا الحادة).
• أكلع طبيبك إذا كنت تأخذ أي من الأدوية التالية:

- سيكلوسبورين (دواء يستخدم لتقليل ردود الفعل المناعية للجسم في حالة زرع الأعضاء أو أمراض المناعة
الذاتية).
- هرمونات الغدة الدرقية.

• موضعي الجهاز الهضمي، مضادات الحموضة، الكالسيوم، السيميتيدين، الفحم (الأدوية المستخدمة لعلاج
حرقة المعدة، ألم الجهاز الهضمي أو القرحة الهضمية). يجب تناول بلاكينيل على بعد ساعتين على الأقل مع
مضادات الحموضة والكالسيوم.

• أدوية الصرع أو الأدوية التي قد تؤثر على الصرع، وخاصة الفينوباربيتال والفينيتوين وكاربامازيبين.
• أدوية الملاريا مثل الميفلوئين (ألا قد تزيد من خطر من نوبات،
• الأسونين أو الأدوية الأخرى لعلاج مرض السكري.

• الأدوية المعروفة بتأثيرها على إيقاع القلب، بما في ذلك الأدوية المستخدمة لعلاج عدم انتظام ضربات القلب
(مضادات عدم انتظام ضربات القلب)، والأكبات (مضادات الأكبات ثلاثية الحلقات)، والاضطرابات النفسية
(مضادات الذهان)، والتهالبات البكتيرية (على سبيل المثال، موكسفليكسان أو أزيثروميسين)، عدوى فيروس
الموز المناعي البشري (مثل ساكفيرين)، التهابات الفطرية (مثل فلوكونازول)، التهابات الطفيلية (مثل
البنيتاميدين) أو الملاريا (على سبيل المثال، هالوفانترين).

• الأدوية المعروفة بأنها تتداخل مع بلاكينيل بما في ذلك الأدوية المستخدمة لعلاج التهابات الفطرية (على سبيل
المثال، إيفراكونازول)، مثبتي (مثل ريفامبين)، كلاريثروميسين، اضطرابات الدهون (مثل
جيفيتوزين)، عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (على سبيل المثال، على سبيل المثال، زيتوناغ)، الجلططات
الدوية (مثل دابيجاتران، كلويدوبيريل)، أمراض القلب (مثل الديجوكسين، الفليكيتايد، البروبافينون
والمتوبولول)، والعلاج والأدوية للأكبات: نيتة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والمشرب؛
تجنب تناول بعض الجريب فروت لأنه يمكن أن يزيد من مخاطر الآثار الجانبية.

الصم واليرقان
يجب أن نعلم أو مرضعة أو إذا كنت تعطين نفسك حاصلاً أو كنت تتوّن الحمل، استشر الطبيب أو
الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل
يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات. لذا على سبيل الحيلة، إذا كنت رجلاً أو امرأة في
عمر الإنجاب، ينبغي استعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية ٨ أشهر بعد نهاية علائك ببلاكينيل.

لا ينبغي وصف هذا الدواء خلال فترة الحمل. إذا اكتشفت أنك حامل أثناء العلاج، أعلم طبيبك لأنه الوحيد
القاد على اتخاذ القرار بشأن ضرورة متابعة الحمل في الواقع، في بعض الحالات التي يسمح فيها العلاج
بالحيدروكسيكلوروكين بالحكم بالمرض وبخطر الأكبات، يمكن أن تكون متابعة العلاج أثناء فترة الحمل ضرورية.
لغاية اليوم، لا توجد نتيجة معروفة لدى البشر لخطر الحمل لتغيير الجينات.

بلاكينيل® 200 ملغ

وكن

سلفا- ١١
PER-08-2024
LOT: 21E0020



قبل أخذ هذا الدواء ألتأه تحتوي على معلومات مهمة لك.
فراحتها مجدداً. إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو
شخصياً، لا تضع أبداً أي شخص آخر من غير إذن طبي في استخدام دواءك.
- إذا شعرت بأي تأثير جانبي، أعلم طبيبك أو الصيدلي ونطبق هذا
الدواء، انظر، راجع القسم 4.

أدوية أخرى للأضطرابات العصبية والهيكلية.
كورونيك.

تجاهية للصدر، مثل التهاب المفاصل الريوي أو أمراض أخرى مثل
الذئبة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول البلاكينيل؟
إذا أعلمتك طبيبك بأنك تعاني من عدم تحمل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع استعمال:
لا تأخذ البلاكينيل أبداً.

إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات الأخرى للمكونة لهذا
الدواء، للمكونة في القسم ٤.

إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية):
إذا كنت حائضاً:

لدى الأطفال ما من سادسة من العمر يجب إعطاء القرص بطريقة خاطئة والاحتياط:
في حالة استعمال الدواء مع السيالوبرام أو الإيسيتروبرام أو الهيدروكسيكلوروكين (أدوية تستعمل لعلاج
الالتهاب أو القلق) أو الدوسيريدين (دواء مضاد للطفح) أو البيبيرازين (دواء يستعمل لعلاج الملاريا).

تحذيرات واحتياطات:
استشر طبيبك أو الصيدلي قبل أخذ البلاكينيل.

لا ينبغي أخذ هذا الدواء إلا تحت إشراف طبي.
الأطفال الصغار حساسون بشكل خاص تجاه الآثار الجانبية للبلاكينيل. وبالتالي، يجب حفظ هذا الدواء بعيداً
عن متناول الأطفال.

قبل العلاج:
أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من اضطرابات قلبية؛ يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين اضطرابات في نض
القلب لدى بعض المرضى:

يجب استعمال الهيدروكسيكلوروكين بحذر إذا كنت تعاني من إصابة قلبية أو QT مد وراكند أو إذا كان
لديك سوابق عائلية من هذا الاضطراب أو إذا كنت مصاباً بإصابة قلبية أو QT المتكسبة (بم شخها عبر
مخطط كهربية القلب، وهو تسجيل لنشاط القلب الكهربائي)، أو إذا كنت تعاني من اضطرابات قلبية أو من
إصابة سابقة بنوبة قلبية (اعتناء عضلة القلب)، أو إذا كان لديك اعتلال في المنحلات الكهربية في الدم
(خاصة مستوى منخفض من البوتاسيوم أو المنغنيز، انظر فقرة "أدوية أخرى وهيدروكسيكلوروكين").

أعلم طبيبك إذا كنت مصاباً باليرقان (مرض في الدم)، في الواقع، لدى الأشخاص المصابين باليرقان المنقطعة،
يمكن أن يسبب هذا الدواء نوبة حادة من اليرقان.

أعلم طبيبك إذا كنت مصاباً بالصدفية (مرض جلدي). أخذ هذا الدواء يمكن أن يسبب تفاقم الالتهاب.
إذا كنت تعاني من مرض خطير في الكبد أو الكلى، أعلم طبيبك الذي سيكلف مقدار جرعة هذا العلاج حسب
حالتك.

أعلم طبيبك أيضاً إذا كنت مصاباً (أو أحد أفراد أسرته) بنقص في نازعة هيدروجين جلوكوك-6- فوسفات
(مرض وراثي يحد من كريات الدم الحمراء) بسبب وجود خطر لنحلال الدم (تدمير كريات الدم الحمراء) مع أدوية
أخرى من فئة البلاكينيل. لذلك،

قبل البدء بعلاج، يجب إجراء فحص دم كامل. يجب تكرار هذا الفحص مرة

واحدة في السنة على الأقل. بهدف كشف تلف الشبكية الذي يوجب إيقاف العلاج.

آثاره العلاج

• في حال حصول اضطراب بصري (حدة البصر، رؤية الألوان...) يجب أن أعلم طبيبك على الفور (انظر القسم 4).
• ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

• لبعض المرضى، يمكن أن يكون من الضروري إجراء مراقبة منتظمة لعلايا الدم.

• في حال حصول اضطرابات قلبية (قلب يندى بسرعة كبيرة أو يبطئ كبير أو بشكل غير منتظم)، يجب أن نعلم
طبيبك على الفور. يمكن أن يزداد خطر ظهور مشاكل قلبية مع الجرعة. وبالتالي، يجب التيقظ بمقدار الجرعة
للمرضى. (راجع القسم 4: "ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟")

• يمكن أن يخفض البلاكينيل نسبة السكر في الدم. أطلب من طبيبك إعلامك بالاعلام والأعراض المحتملة
للاضطراب مستوى السكر في الدم. قد يكون فحص الدم ضرورياً.

• يمكن أن يسبب البلاكينيل تساقطاً عصبياً وحركات غير طبيعية ورجفة (اضطرابات خارج الهرمونية) (انظر القسم 4).
• ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

أدوية أخرى وبلاكينيل

الرجاء أن نعلم طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تأخذ حالي أو أخذت مؤخراً أو قد تأخذ في دواء آخر.

لا تأخذ بلاكينيل أبداً بالوقاية مع الأدوية التالية: السيالوبرام أو الإيسيتروبرام أو الهيدروكسيكلوروكين (أدوية
تستعمل لعلاج الالتهاب أو القلق)، الدوسيريدين (دواء مضاد للطفح) أو البيبيرازين (دواء يستعمل لعلاج
الملاريا).

إلا إذا رأى الطبيب خلاف ذلك، لا ينبغي عليك أخذ بلاكينيل مع:
• الهالوفانتين (دواء يستعمل لعلاج نوبات الملاريا الحادة).
• أكلع طبيبك إذا كنت تأخذ أي من الأدوية التالية:

• سيكلوسبورين (دواء يستخدم لتقليل ردود الفعل المناعية للجسم في حالة زرع الأعضاء أو أمراض المناعة
الذاتية).
• هرمونات الغدة الدرقية.

• موضعي الجهاز الهضمي، مضادات الحموضة، الكالسيوم، السيميتيدين، الفحم (الأدوية المستخدمة لعلاج
حرقة المعدة، ألم الجهاز الهضمي أو القرحة الهضمية). يجب تناول البلاكينيل على بعد ساعتين على الأقل مع
مضادات الحموضة والكالسيوم.

• أدوية الصرع أو الأدوية التي قد تؤثر على الصرع، وخاصة الفينوباربيتال والفينيتوين وكاربامازيبين.
• أدوية الملاريا مثل الميفلوئين (ألا قد تزيد من خطر من نوبات).
• الأسيتون أو الأدوية الأخرى لعلاج مرض السكري.

• الأدوية المعروفة بتأثيرها على إيقاع القلب، بما في ذلك الأدوية المستخدمة لعلاج عدم انتظام ضربات القلب
(مضادات عدم انتظام ضربات القلب)، والاكواب (مضادات الالتهاب ثلاثية الحلقات)، والاضطرابات النفسية
(مضادات الذهان)، والتهالبات البكتيرية (على سبيل المثال، موكسيفلوكساسين أو أزيثروميسين)، عدوى فيروس
الموز المناعي البشري (مثل سايكلوفير، التهابات الفطرية (مثل فلوكونازول)، التهابات الطفيلية (مثل
البنتاميدين) أو الملاريا (على سبيل المثال، هالوفانتين).

• الأدوية المعروفة بأنها تتداخل مع البلاكينيل بما في ذلك الأدوية المستخدمة لعلاج التهابات الفطرية (على سبيل
المثال، إيتراكونازول)، مثاقيل (مثل ريفامبين)، كلاريثروميسين، اضطرابات الدهون (مثل
جيفيتوزيل)، عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (على سبيل المثال، على سبيل المثال، ريتونايفير)، الجلطات
الدموية (مثل دابازان، كلويدوبيريل)، أمراض القلب (مثل الديجوكسين، الفليكيتايد، البروبافينون أو
الميتوبولول)، والعلاج بالأشعة لالتهاب: نبتة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والمشرب:

تجنب تناول بعض الحبوب فوراً لأنه يمكن أن يزيد من مخاطر الآثار الجانبية.

الصوم والإبراع

إذا كنت صائماً أو مرضعاً أو إذا كنت تعقدين نفسك صائماً أو كنت تتوون الحمل، استشر الطبيب أو
الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل

يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات. لذا على سبيل الحيفة، إذا كنت رجلاً أو امرأة في
عمر الإنجاب، ينبغي استعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8 أشهر بعد نهاية علائك ببلاكينيل.

الحمل

لا ينبغي وصف هذا الدواء خلال فترة الحمل. إذا اكتشفت أنك حامل أثناء العلاج، أعلم طبيبك لأنه الوحيد
القاد على اتخاذ القرار بشأن ضرورة متابعة الحمل في الواقع، في بعض الحالات التي يسمح فيها العلاج
بالبلاكينيل، يجب تجنب الحمل والمرض وبخطر الانكسار. يمكن أن تكون متابعة العلاج أثناء فترة الحمل ضرورية.

لغاية اليوم، لا توجد نتيجة معروفة لدى البشر للخطر المحتمل لتغيير الجينات.

بلاكينيل® 200 ملغ

وكن

سلفا- ١١
PER-08-2024
LOT: 21E0020



قبل أخذ هذا الدواء ألتأ تأتوت على معلومات مهمة لك.
فراحتنا مجدداً - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اطرحها على الطبيب أو
شخصياً، لا تضع أبداً أي شخص آخر من غير إذن طبي في استخدام دواءك.
- إذا شعرت بأي تأثير جانبي، أعلم طبيبك أو الصيدلي ونطبق هذا
الدواء، انظر، راجع القسم 4.

أدوية أخرى للأضطرابات العصبية والهيكلية.
كورونيك.

تجاهت، لنصدر، مثل التهاب المفاصل الرثياني أو أمراض أخرى مثل
الدم.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول البلاكينيل؟
إذا أعلمتك طبيبك بأنك تعاني من عدم تحمل بعض أنواع السكر، اتصل به قبل أخذ هذا الدواء.

موانع استعمال:
لا تأخذ البلاكينيل أبداً.

إذا كنت تعاني من حساسية ضد الهيدروكسيكلوروكين أو مشتقاته أو ضد أحد المركبات الأخرى للمكونة لهذا
الدواء، للمكونة في القسم ٤.

إذا كنت تعاني من اعتلال الشبكية (مرض في الشبكية):
إذا كنت حائضاً:

لدى الأطفال ما من سادسة من العمر يجب إعطاء القرص بطريقة خاطئة والاحتياط:
في حالة استعمال الدواء مع السيتالوبرام أو الإريثروبرام أو الهيدروكسيكلوروكين (أدوية تستعمل لعلاج
الالتهاب أو القلق) أو الدوسيريدين (دواء مضاد للتشنج) أو البيبيرازين (دواء يستعمل لعلاج الملاريا).

تحذيرات واحتياطات:
استشر طبيبك أو الصيدلي قبل أخذ البلاكينيل.

لا ينبغي أخذ هذا الدواء إلا تحت إشراف طبي.
الأطفال الصغار حساسون بشكل خاص تجاه الآثار الجانبية للبلاكينيل. وبالتالي، يجب حفظ هذا الدواء بعيداً
عن متناول الأطفال.

قبل العلاج:
أعلم طبيبك إذا كنت تعاني من اضطرابات قلبية؛ يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين اضطرابات في نض
القلب لدى بعض المرضى:

يجب استعمال الهيدروكسيكلوروكين بحذر إذا كنت تعاني من إصابة قلبية أو QT من وقت ولذا قد إذا كان
لديك سابق عائلتي من هذا الاضطراب أو إذا كنت مصاباً بإصابة قلبية أو QT المتكسبة (يتم كشفها عبر
مخطط كهربية القلب، وهو تسجيل لنشاط القلب الكهربائي)، أو إذا كنت تعاني من اضطرابات قلبية أو من
إصابة سابقة بنوبة قلبية (اعتناء عضلة القلب)، أو إذا كان لديك اعتلال في المنحنيات الكهربية في الدم
(خاصة مستوى منخفض من البوتاسيوم أو المنخفض، انظر فقرة "أدوية أخرى وهيدروكسيكلوروكين").

أعلم طبيبك إذا كنت مصاباً بالبرفيرية (مرض في الدم)، في الواقع، لدى الأشخاص المصابين بالبرفيرية المنقطعة،
يمكن أن يسبب هذا الدواء نوبة حادة من البرفيرية.

أعلم طبيبك إذا كنت مصاباً بالصدفية (مرض جلدي)، فأخذ هذا الدواء يمكن أن يسبب تفاقم الآفات.
إذا كنت تعاني من مرض خطير في الكبد أو الكلى، أعلم طبيبك الذي سيكلف مقدار جرعة هذا العلاج حسب
حالتك.

أعلم طبيبك أيضاً إذا كنت مصاباً (أو أحد أفراد أسرته) بنقص في نازعة هيدروجين جلوكوز-6- فوسفات
(مرض وراثي يحد من كريات الدم الحمراء) بسبب وجود خطر لنحلال الدم (تدمير كريات الدم الحمراء) مع أدوية
أخرى من فئة البلاكينيل. لذلك،

قبل البدء بعلاج البلاكينيل، يمكن أن يوصف لك إجراء فحص ميون كامل، يجب تكرار هذا الفحص مرة

واحدة في السنة على الأقل، بهدف كشف تلف الشبكية الذي يوجب إيقاف العلاج.

آثاره العلاج

• في حال حصول اضطراب بصري (حدة البصر، رؤية الألوان...) يجب أن أعلم طبيبك على الفور (انظر القسم 4).
• ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

• لبعض المرضى، يمكن أن يكون من الضروري إجراء مراقبة منتظمة لعلايتهم.

• في حال حصول اضطرابات قلبية (قلب يندى بسرعة كبيرة أو يبطئ كثيراً أو بشكل غير منتظم)، يجب أن نعلم
طبيبك على الفور. يمكن أن يزداد خطر ظهور مشاكل قلبية مع الجرعة. وبالتالي، يجب التيقظ بمقدار الجرعة
للموصف. (راجع القسم 4: "ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟")

• يمكن أن يخفض البلاكينيل نسبة السكر في الدم. أطلب من طبيبك إعلامك بالعلامات والأعراض المحتملة
لانخفاض مستوى السكر في الدم. قد يكون فحص الدم ضرورياً.

• يمكن أن يسبب البلاكينيل تساقطاً عصبياً وحرارة غير طبيعية ووجعة (اضطراب خارج الهرموني) (انظر القسم 4).
• ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

أدوية أخرى وبلاكينيل

الرجاء أن نعلم طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تأخذ حالي أو أخذت مؤخراً أو قد تأخذ في دواء آخر.

لا تأخذ بلاكينيل أبداً بالوقاية مع الأدوية التالية: السيتالوبرام أو الإريثروبرام أو الهيدروكسيكلوروكين (أدوية
تستعمل لعلاج الالتهاب أو القلق)، الدوسيريدين (دواء مضاد للتشنج) أو البيبيرازين (دواء يستعمل لعلاج
الملاريا).

إلا إذا رأى الطبيب خلاف ذلك، لا ينبغي عليك أخذ بلاكينيل مع:
• الهالوفانترين (دواء يستعمل لعلاج نوبات الملاريا الحادة).
• أكلع طبيبك إذا كنت تأخذ أي من الأدوية التالية:

• سيكلوسبورين (دواء يستخدم لتقليل ردود الفعل المناعية للجسم في حالة زرع الأعضاء أو أمراض المناعة
الذاتية).
• هرمونات الغدة الدرقية.

• موضعي الجهاز الهضمي، مضادات الحموضة، الكالسيوم، السيميتيدين، الفحم (الأدوية المستخدمة لعلاج
حرقة المعدة، ألم الجهاز الهضمي أو القرحة الهضمية). يجب تناول البلاكينيل على بعد ساعتين على الأقل مع
مضادات الحموضة والكالسيوم.

• أدوية الصرع أو الأدوية التي قد تؤثر على الصرع، وخاصة الفينوباربيتال والفينيتوين وكاربامازيبين.

• أدوية الملاريا مثل الميفلوئين (لا تأخذ في تزيد من خطر نوبات الملاريا).

• الأسيتون أو الأدوية الأخرى لعلاج مرض السكري.

• الأدوية المعروفة بتأثيرها على إيقاع القلب، بما في ذلك الأدوية المستخدمة لعلاج عدم انتظام ضربات القلب
(مضادات عدم انتظام ضربات القلب)، والاكواب (مضادات الالتهاب ثلاثية الحلقات)، والاضطرابات النفسية
(مضادات الذهان)، والتهالبات البكتيرية (على سبيل المثال، موكسيفلوكساسين أو أزيثروميسين)، عدوى فيروس
الموز المناعي البشري (مثل سايكلوفير، التهابات الفطرية (مثل فلوكونازول)، التهابات الطفيلية (مثل
البنتاميدين) أو الملاريا (على سبيل المثال، هالوفانترين).

• الأدوية المعروفة بأنها تتداخل مع البلاكينيل بما في ذلك الأدوية المستخدمة لعلاج التهابات الفطرية (على سبيل
المثال، إريثروكسول)، التهابات الكبد، مثل ريفامبين، كلاريثروميسين، اضطرابات الدهون (مثل
جيفيتوزين)، عدوى فيروس نقص المناعة البشرية (على سبيل المثال، على سبيل المثال، ريتونايفير)، الجلططات
الدوية (مثل دابيجاتران، كوبيديوير)، أمراض القلب (مثل الديجوكسين، الفليكيتايد، البروبافينون أو
الميتوبولول)، والعلاج بالأشعة لالتهاب: نبتة سانت جون.

بلاكينيل مع الطعام والمشرب:

تجنب تناول بعض الحبوب فوراً لأنه يمكن أن يزيد من مخاطر الآثار الجانبية.

الصيام والإبراع

إذا كنت مريضاً أو مريضاً أو إذا كنت تعقدين نفسك حاصلاً أو كنت تتوون الحمل، استشر الطبيب أو
الصيدلي قبل أخذ هذا الدواء.

منع الحمل

يمكن أن تسبب مادة الهيدروكسيكلوروكين تغييراً في الجينات. لذا على سبيل الحيف، إذا كنت رجلاً أو امرأة في
عمر الإنجاب، ينبغي استعمال وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولغاية 8 أشهر بعد نهاية علايتك بالبلاكينيل.

الحمل

لا ينبغي وصف هذا الدواء خلال فترة الحمل. إذا اكتشفت أنك حامل أثناء العلاج، أعلم طبيبك لأنه الوحيد
القاد على اتخاذ القرار بشأن ضرورة متابعة علايتك في الواقع، في بعض الحالات التي يسمح فيها العلاج
بالحيدروكسيكلوروكين بالحكم بالمرض وبخطور الانتكاس، يمكن أن تكون متابعة العلاج أثناء فترة الحمل ضرورية.

لغاية اليوم، لا توجد نتيجة معروفة لدى البشر لخطر الحمل لتغيير الجينات.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

PLAQUENIL® 200 mg, comp

sulfate d'hydroxychloroquine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 cp
P.P.V 51,10 DH



Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Plaquenil 200mg b30 cp
P.P.V 51,10 DH



ANOFI

le contient des

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. 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 Plaquenil et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plaquenil
3. Comment prendre Plaquenil
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Plaquenil
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE Plaquenil ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Classe pharmacothérapeutique

Plaquenil appartient à une famille de médicaments appelés autres médicaments des troubles musculo-squelettiques.

Ce médicament contient du sulfate d'hydroxychloroquine.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué pour traiter les maladies articulaires d'origine inflammatoire, telles que la polyarthrite rhumatoïde, ou d'autres maladies telles que le lupus ou en prévention des lésions.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Plaquenil

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

- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de porphyrie (maladie du sang). En effet, chez les sujets atteints de porphyrie intermittente, ce médicament peut déclencher la survenue d'une crise aiguë de porphyrie.
- Prévenez votre médecin si vous êtes atteint de psoriasis (maladie de la peau) : la prise de ce médicament peut entraîner une aggravation des lésions.
- Si vous avez une maladie grave du foie ou des reins : prévenez votre médecin qui adaptera la posologie de ce traitement à votre cas.
- Prévenez également votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que Plaquenil.

Avant d'entreprendre un traitement prolongé avec Plaquenil,

un bilan ophtalmologique complet pourra vous être prescrit. Ce bilan sera répété au moins une fois par an, afin de dépister une atteinte de la rétine qui imposerait l'arrêt du traitement.

Pendant le traitement

- Si une perturbation visuelle se produit (acuité visuelle, vision des couleurs...) vous devez prévenir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 : « Quels sont les effets indésirables éventuels »).