

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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

M22- 0028427

26/12/20

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1895

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : BENYOUNES ROUNA DAWA

Date de naissance : 1948

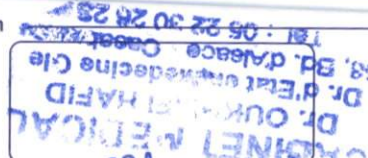
Adresse : Idem

Tél. :

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 20 Mars 2024

Nom et prénom du malade : BENYOUNES ROUNA, Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC

Pathologie :

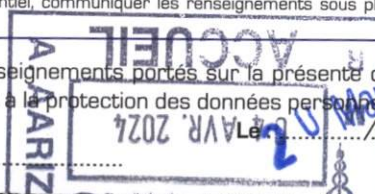
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :



20 Mars 2024

Autorisation CNIDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
20 Mars 2024	V-E		12000	 

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	20/3/2024	1096,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important:

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

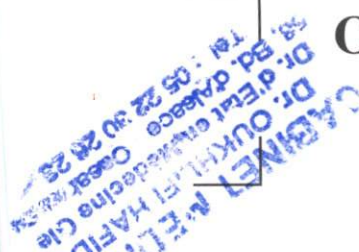
DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction] onctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



ORDONNANCE

A

20 Mars 2024

18.11.2018 Eva Eleonore Asch

216.00

Ento

18

126,30

6, 30 Avg min

35.70 x 2

5.20 x3 -  

1605

— Allocating the task 

28,00 x 3

~~2011-12~~ ADG Glicoproteins

13,400
6,800

2 3
x | 3

$$C_1 = 91.$$

Two m.

4/20/2018

1. This is m

78.60

Al_{0.1}Z

27

1

10.5

131,50 x 3

- Test

1

2

PHARMACIE NOUVELLE
CASABLANCA
K. BOUZOUBA
Ed de la Mecanique

16, Bd de l'Aspirine - Casablanca
Tél. : 05 22 31 47 17

۲۹۴

152

10.1 w

2015
283732
- 152nd pic (AS)
1096160
CAGINEI DR. OUGUARD HOSPITAL
58, Bld. d'Asie, 00130 Paris
Tel: 06 30 30 28 28



KARDEGIC® 160mg

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

Veuillez
des jambes
- Garder
interno
prescrit
leur mè
parlez-
qui ne s

L01
PER.
.06
23012

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



118001 081189

SANOFI

pent car elle contient

z d'autres questions,
té personnellement
même si les signes de
+ effet indésirable,
ut effet indésirable

sachet ET DANS QUELS

1. QU'EST
CAS EST-IL
Classe pha

ANTI-THB...

INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

indications thérapeutiques :

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 5.

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

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

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

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou 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.

Advertisements et précautions

Advertisements à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

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

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

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

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

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

- si vous avez des 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 épidémies 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 « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps 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 avec un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzihmaroïne ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'aspiragine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le tiragrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibréritoïde (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg./semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topique gastro-intestinale, anfiaclades 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 et de la fièvre),
- triptéryx (dans les indications validées),

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

- médicaments mixtes antidermatiques-sérotoninergiques.

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

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

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

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous alliez, 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 prendre AUCUN autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

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

MYANTALGIC® 20 comprimés pelliculés

GIC®
(éthamol)

PPU 291450
EXP 06/2025
LOT 33021 3

FOR
- Co
- Con
COM
Comp
Tramad

Paracét

Excipient q.s.p.

Comprimé effervescent

Tramadol chlorhydrate

Paracétamol

Excipient q.s.p.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antalgique de niveau II.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

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

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

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

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

KARDEXIC® 160mg
Acetyl-L-lysine
De DL-Lysine
"bruikbare en sachet-dose
5911801
SANOFI

غلوكونفاج^(٤) 500 ملغم قرص مغلف - علبة من فئة ٥٥
 غلوكونفاج^(٤) 850 ملغم قرص مغلف - علبة من فئة ٣٠ و٦٠
 غلوكونفاج^(٤) 1000 ملغم قرص مغلف - علبة من فئة ٣٠
 (ميتفورمين)

اقرأ هذه النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة من أجل
 • احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قرائتها أشد.

٥٥

٥. كيف يتم تخزين غلوكونفاج^(٤) قرص مغلف ؟
 ٦. معلومات إضافية

١. ما هو غلوكونفاج^(٤) قرص مغلف وفي أي حالة يستعمل ؟

الصنف الصيدلاني العلاجي - رمز ATC : A10BA02
 يحتوي غلوكونفاج^(٤) على ميتفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيعواني.

الأنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكونز (السكري) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكونز للإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الأنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادرًا على استخدام الأنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكونز في الدم. يساعد غلوكونفاج^(٤) على تخفيف معدل الغلوكونز في دمك ليصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح بذلك تناول غلوكونفاج^(٤) على المدى الطويل للمساعدة على الحد من خطأ المضاعفات المصاحبة للسكري، يرتبط غلوكونفاج^(٤) بالاستقرار في الوزن أو يقدان قليل من الوزن.

يستعمل غلوكونفاج^(٤) لعلاج السكري من النوع ٢ (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الأنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتغذية البدينية ودهمها بالتحكم بمعدل الغلوكونز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن.

يسقط على الرضي البالغين تناول غلوكونفاج^(٤) وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للتبغ أو الأنسولين).

يسقط على الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تناول غلوكونفاج^(٤) وحده أو مع الأنسولين.

٢. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال غلوكونفاج^(٤) ملغم قرص مغلف ؟
 لا تتناول أبداً غلوكونفاج^(٤) في الحالات التالية :

• إذا كنت تعاني من الارتجاع (الحساسية المفرطة) تجاه الميتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة ٦.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.

• إذا كنت تعاني من سكري غير محكم به، يصاحبها مثلاً، فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم)، بصورة صارمة، غثيان، تقيق، إسهال، فقدان سريع للوزن، حموض لبني (انظر "خطر حموض لبني" أسلفه) أو حموض كيتويني. الحموض الكيتوينيإصابة تکمن في تراكم مواد في الدم تسمى « أجسام كيتوينية» والذي من شأنه التسبب بسبات سكري أولى. تشمل الأعراض المم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في التبول، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

• إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (احتقاف)، مثلًا على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا ثقتت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاحتقاف إلى مشاكل كلاوية من شأنها أن تعرشك لخطر الحموض اللبني (انظر "تحذيرات واحتياطات")

• إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلًا التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب في الكليتين. قد تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعرشك لخطر الحموض اللبني (انظر "تحذيرات واحتياطات")

• إذا كنت تتناول علاجًا ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة فيما 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 الحموض اللبني (انظر "تحذيرات واحتياطات")

• إذا انتطبقت عليك أحدي هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء.

يجب استشارة الطبيب في حالة :

• إذا كنت مقللاً على الجسم بالغصس بالتصوير الشعاعي أو السكانر الذي قد يقتضي حقن مادة مبائية تحتوي على اليود في دوريك الدموية.

• إذا كنت مقللاً على الجسم لعملية جراحية كبيرة

غلوكونفاج^(٤) 500 ملغم قرص مغلف - علبة من فئة ٥٥
غلوكونفاج^(٤) 850 ملغم قرص مغلف - علبة من فئة ٣٠ و٦٠
غلوكونفاج^(٤) 1000 ملغم قرص مغلف - علبة من فئة ٣٠
(ميتفورمين)

اقرأ هذه النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة من أجل
• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قرائتها أشد.

٥٥

٥. كيف يتم تخزين غلوكونفاج^(٤) قرص مغلف ؟
٦. معلومات إضافية

١. ما هو غلوكونفاج^(٤) قرص مغلف وفي أي حالة يستعمل ؟

الصنف الصيدلاني العلاجي - رمز ATC A10BA02 : يحتوي غلوكونفاج^(٤) على ميتفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيعواني.

الأنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكونز (السكري) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكونز للإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الأنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادرًا على استخدام الأنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكونز في الدم. يساعد غلوكونفاج^(٤) على تخفيف معدل الغلوكونز في دمك ليصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح بذلك تناول غلوكونفاج^(٤) على المدى الطويل للمساعدة على الحد من خطأ المضاعفات المصاحبة للسكري، يرتبط غلوكونفاج^(٤) بالاستقرار في الوزن أو يقدان قليل من الوزن.

يستخدم غلوكونفاج^(٤) لعلاج السكري من النوع ٢ (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الأنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتغذية البدينية ودهمها بالتحكم بمعدل الغلوكونز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن.

يسقط على الرضي البالغين تناول غلوكونفاج^(٤) وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للتبغ أو الأنسولين).

يسقط على الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تناول غلوكونفاج^(٤) وحده أو مع الأنسولين.

٢. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال غلوكونفاج^(٤) ملغم قرص مغلف ؟

لا تتناول أبداً غلوكونفاج^(٤) في الحالات التالية :

• إذا كنت تعاني من الارتجاع (الحساسية المفرطة) تجاه الميتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة ٦.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.

• إذا كنت تعاني من سكري غير محكم به، يصاحبها مثلاً، فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم)، بصورة صارمة، غثيان، تقيق، إسهال، فقدان سريع للوزن، حموض لبني (انظر «خطر حموض لبني» أسلفه) أو حموض كيتويني. الحموض الكيتوينيإصابة تکمن في تراكم مواد في الدم تسمى « أجسام كيتوينية» والذي من شأنه التسبب بسبات سكري أولى. تشمل الأعراض المم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في التبول، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

• إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (احتقاف)، مثلًا على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا ثقتت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاحتقاف إلى مشاكل كلاوية من شأنها أن تعرشك لخطر الحموض اللبني (انظر «تحذيرات واحتياطات»).

• إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلًا التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب في الكليتين. قد تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعرشك لخطر الحموض اللبني (انظر «تحذيرات واحتياطات»).

• إذا كنت تتناول علاجًا ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة فيما 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 يعرشك لخطر الحموض اللبني (انظر «تحذيرات واحتياطات»).

• إذا انتطبقت عليك أحدي هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء.

يجب استشارة الطبيب في حالة :

• إذا كنت مقللاً على الجسم بالغصس بالتصوير الشعاعي أو السكانر الذي قد يقتضي حقن مادة مباعدة تحتوي على اليود في دوريك الدموي.

• إذا كنت مقللاً على الجسم لعملية جراحية كبيرة.



اللورا دملاج

Deva
Pharmaceutique

ديبورا راتادين

أعراض ملمسة
عن طريق الفم

الرجاء قراءة النشرة كاملة وبعد أيام قليلة قبل البدء بتناول الدواء
-احفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قرائتها من جديد
-إذا كان لديك إستفسارات أخرى أو شكل طلب المزيد من المعلومات إلى طبيبك أو الصيدلاني
-يصف هذا الدواء لك شخصيا لا نعمق إلى أي شخص آخر حتى ولو كان لديه نفس الأعراض التي لديك لأنه من الممكن أن يضر به
-إذا أصبحت بعض الآثار الجانبية خطيرة أو لا تحتملها جانبياً لم يتم ذكرها في هذه النشرة فالرجو إخبار الطبيب أو الصيدلاني

في هذه النشرة

- 1 - ماهو ألموا وما هي حالات استعماله
- 2 - المعلومات التي يجب معرفتها قبل البدء بتناول الدواء
- 3 - كيفية تناول ألموا
- 4 - ماهي التأثيرات غير المرغوبية المحتملة
- 5 - طريقة حفظ ألموا
- 6 - معلومات إضافية

1 - ماهو ألموا وما هي حالات استعماله؟

ألموا دواء مضاد للحساسية لا يسبب لك النعاس. يساعد على ضبط ردة الفعل الاستهدافية لديك وأعراضها الورا يخفف الأعراض المصاحبة للتهاب مخاطية الأنف الاستهدافي (التهاب الأنف ناجم عن الحساسية مثل الربو وحساسية القرادين) ومنها العطاس، سيلان الأنف وحكمة الأنف، حكة سقف الفم، حكة العيون إحمرارها وتدميدها.

يستخدم ألموا أيضا لخفيف الأعراض الناجمة عن طفح جلدي مثل الحكة والطفح الخلدي يدوم مفعول الدواء في تخفيف الأعراض يوما كاملا ما يساعدك على متابعة أعمالك اليومية بشكل طبيعي كما يحافظ على نومك.

2 - المعلومات التي يجب أن تعرفها قبل البدء بتناول ألموا

لا تتناول أبدا ألموا :

- إذا كان لديك حساسية زائدة جاه الدبسولوراتادين، أو إيه أحدى مكونات ألموا الأخرى أو اللوراتادين.
- يوصف ألموا للبالغين والراغفين (12 سنة أو أكثر من العمر).

انتهاء الصلاحية على ألموا

• إذا كنت تعاني من مرض كلوي
إذا كان الأمر يهمك أو لديك أي شكل إستفسر طبيبك

تناول أدوية أخرى
لا توجد تفاعلات معروفة بين ألموا وأدوية أخرى

الغذاء والمشروبات
يمكن تناول ألموا أثناء الوجبات أو خارجها

الحمل والرضاعة

استشيري طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول أي دواء أثناء فترة الحمل أو في فترة الارضاع
إذا كنت حامل لا ينصح بتناول ألموا
أثناء فترة الارضاع لا ينصح بتناول ألموا

قيادة السيارات واستخدام الآلات

تناول الكمية الموصوفة من ألموا لا تسبب بشكل عام النعاس ولا تقلل من اليقظة. مع ذلك، سجلت حالات نادرة جدا من النعاس قد تأثر على الكفاءات في القيادة واستخدام الآلات.

ALORA® 5mg

Deva
Pharmaceutique

com
pel
vo

Ve
- G
- Si
- C
sym
- Si
pal

Que c

1. Qu'est-ce qu'ALORA ?
2. Quelles sont les informations à connaitre avant de prendre ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

quel cas est-il utilisé ?
ndre ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?

1. QU'EST-CE QU'ALORA 5 MG, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmaco-thérapeutique

Antihistaminique systémique

Indications thérapeutiques

Alora soulage les symptômes associés à la rhinite allergique (inflammation nasale provoquée par une allergie, par exemple, le rhume des foins ou l'allergie aux acariens). Ces symptômes comprennent les éternuements, le nez qui coule ou qui démange, les démangeaisons du palais, les yeux qui démangent, qui sont rouges ou larmoyants.

Alora est aussi utilisé pour soulager les symptômes associés à l'urticaire (atteinte cutanée provoquée par une allergie). Ces symptômes comprennent les démangeaisons et éruptions urticariennes.

Le soulagement de ces symptômes dure toute la journée et vous aide à poursuivre vos activités quotidiennes normales et préserve votre sommeil.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIME PELLICULE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Ne pas utiliser ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique (hypersensible) à la desloratadine, à l'un des autres composants contenus dans ALORA, ou à la loratadine.

ALORA est indiqué chez l'adulte et l'adolescent (12 ans et plus).

Faites attention avec ALORA 5 mg, comprimé pelliculé :

• Si vous présentez une maladie des reins

Si vous êtes concerné ou si vous avez un doute, consultez votre médecin avant de prendre ALORA.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Il n'y a pas d'interactions connues d'ALORA avec d'autres médicaments.

Aliments et boissons

ALORA peut être pris pendant ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament durant votre grossesse et si vous allaitez.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, l'utilisation d'ALORA n'est pas recommandée.

Sportifs

Sans objet.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines : A la dose recommandée, ALORA ne rend généralement pas somnolent et ne diminue pas la vigilance.

Cependant, très rarement ont été rapportés des cas de somnolence susceptible d'affecter l'aptitude à conduire ou à utiliser des machines.

Liste des excipients à effet notable

Informations importantes concernant certains composants d'Alora, comprimé pelliculé :

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Instructions pour un bon usage

médicament.

, d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

nis à quelqu'un d'autre, même en cas de

et indésirable non mentionné dans cette notice,



Il est hén
4.
La Le:
de la g
lors du passage de la position assise ou couchée à la position debout, ainsi que les infections virales. Les effets occasionnels suivants ont été rapportés: infections des voies respiratoires supérieures, inflammations des sinusites) et de la gorge, pertes de connaissance, jâs, toux, diarrhées et maux de ventre, tension artérielle, jâs, gonflement (œdème) ou rétention de liquide et étourdissement et des troubles de la fonction rénale. Il a été, mais très rarement, fait état de rhume, céphalées, nausées et vomissements, rougeurs ou démangeaisons, douleurs articulaires ou musculaires, réactions allergiques avec visage enflé et pulsations cardiaques irrégulières. Avec une fréquence inconnue, des bulles peuvent se former sur la peau.

Diarrhées, nausée, douleurs dans les articulations et dans le dos et engourdissement peuvent survenir plus souvent chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque. Le médecin contrôlera la fonction rénale des patients souffrant d'insuffisance cardiaque.

Ces effets secondaires ne sont pas forcément dus à Tareg, car ils ont également été constatés chez les patients qui n'ont pas pris ce médicament.

Si vous ressentez une réaction allergique avec gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue (difficulté de déglutition ou de respiration), interrompez la prise de Tareg et contactez immédiatement votre médecin.

Lorsque Tareg est pris suite à un infarctus du myocarde, des troubles rénaux ou une tension basse peuvent apparaître chez env. 1% des patients. Dans la plupart des cas ces effets secondaires peuvent être supprimés en diminuant la dose. Avertissez votre médecin ou votre pharmacien si vous observez d'autres effets secondaires ne figurant pas ci-dessus.

5. Comment conserver Tareg?

Les comprimés pelliculés de Tareg doivent être conservés à l'abri de l'humidité et pas au-dessus de 30 °C.

Conserver ce médicament hors de la portée des enfants.

1290

se être éliminé par

ventuels ?

secondaires suivants:

associés à la prise de tension, surtout

lors du passage de la position assise ou couchée à la position

debout, ainsi que les infections virales.

Les effets occasionnels suivants ont été rapportés: infectio-

(sinusites) et de la gorge, pertes de connaissance, jâs,

diminution de la libido, vertiges, tension artérielle, jâs,

toux, diarrhées et maux de ventre, fatigue, étourdissement et

gonflement (œdème) ou rétention de liquide et étourdissement et

des troubles de la fonction rénale.

Il a été, mais très rarement, fait état de rhume, céphalées,

nausées et vomissements, rougeurs ou démangeaisons,

douleurs articulaires ou musculaires, réactions allergiques

avec visage enflé et pulsations cardiaques irrégulières. Avec

une fréquence inconnue, des bulles peuvent se former sur la

peau.

Diarrhées, nausée, douleurs dans les articulations et dans

le dos et engourdissement peuvent survenir plus souvent

chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque. Le

médecin contrôlera la fonction rénale des patients souffrant

d'insuffisance cardiaque.

Ces effets secondaires ne sont pas forcément dus à Tareg, car

ils ont également été constatés chez les patients qui n'ont pas

pris ce médicament.

Si vous ressentez une réaction allergique avec gonflement du

visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue (difficulté de

déglutition ou de respiration), interrompez la prise de Tareg et

contactez immédiatement votre médecin.

Lorsque Tareg est pris suite à un infarctus du myocarde, des

troubles rénaux ou une tension basse peuvent apparaître

chez env. 1% des patients. Dans la plupart des cas ces effets

secondaires peuvent être supprimés en diminuant la dose.

Avertissez votre médecin ou votre pharmacien si vous observez

d'autres effets secondaires ne figurant pas ci-dessus.

ut-à-l'égout ni avec les

ordures ménagères. Ces mesures contribueront à protéger

Demandez

que vous supplémentaires

l'érat?

mg

imés pelliculés contenant 40 mg de Valsartan.

Tareg 80 mg

Comprimés pelliculés contenant 80 mg de Valsartan.

Tareg 160 mg

Comprimés pelliculés contenant 160 mg de Valsartan.

Nom et adresse de l'établissement pharmaceutique

tutulaire de l'AMM au Maroc

Novartis Pharma Maroc

82, Boulevard Chefchaouni, Q.I. d'Aïn Sebaâ

20590 Casablanca – Maroc.

Nom et adresse du Fabricant

• Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse

CH-4332 Stein – Suisse.

• Siegfried Barbera S.L Ronda de Santa Maria, 158 08210

Barberà del Vallès/Barcelona, Espagne.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée

Février 2016 sur la base du NPI 2014-PSB/GLC-0728-S

Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A. Liste I.

1134100-A22-MA

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension

Boîte en carton, dosette



PPU : 126,30 DH
LOT : 52422
PER : 05/25



ien.
ne
leur
non

3. COMMENT CONSERVER AUGMENTIN?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la béta-lactamase

- code ATC : J01CR02.

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulique) empêche cette inactivation.

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre(s), contactez-le avant de prendre AUGMENTIN 1 g/125mg. Adultes, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (d'hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictere (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

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

Avertissements et précautions

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

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'avez pas régulièrement.

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

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

Réactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmier(e) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

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

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

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

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. AUGMENTIN peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

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

Grossesse et allaitement

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 ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) contient de l'aspartam (E951), de l'alcool benzyllique, de la maltodextrine (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartam par sachet. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,0000176 mg d'alcool benzyllique par sachet. L'alcool benzyllique peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucre(s), contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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

Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg trois fois par jour.
- Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec AUGMENTIN en suspension buvable ou en sucre 500mg/62.5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés d'AUGMENTIN à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Augmentin 1g/125mg sachets :

- Juste avant la prise d'AUGMENTIN, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.
- Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62.5mg comprimés :

- Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.
- Avez les comprimés entiers avec un verre d'eau au début d'un repas ou un peu avant.

Si vous avez pris plus d'AUGMENTIN que vous n'auriez dû :

La prise d'une quantité excessive d'AUGMENTIN peut entraîner des maux de ventre (nausées, vomissements ou diarrhée) ou des convulsions. Parlez-en à votre médecin le plus tôt possible.

Montrez la boîte de médicament au médecin.

Si vous oubliez de prendre AUGMENTIN :

Si vous avez oublié une dose, prenez-la dès que vous y pensez. Attendez ensuite environ 4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection.

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

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتهاء قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هام

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أستنة أخرى، أسأل 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- ما هو 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- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي
هذا الدواء هرمونة درقية
دواعي الاستعمال

يوصى بإستعماله في الحالات التالية:
• فرط التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).
• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بفرط التدرق و التي
• (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تنتهي كبح إفراز.

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

قائمة المعلومات الازمة قبل تناول الدواء
إذا ألمكم طبيبكم المعالج بعدم تناوله البعض أنواع من
السكريات يجب أن تتصلوا به قبل تناول هذا الدواء.
الموشرات الضدية:

لا يجوز أبداً استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:
إذا كنت تعاني من حساسية (فرط - حساس) للمادة الفعالة أو إلى
أي من المكونات الأخرى في هذا الدواء المذكور في الفقرة 6.
إذا كنت تعاني من فرط التدرق (مجموع الأضطرابات الناجمة
عن النشاط المفرط للغدة الدرقية)، خارج فرط التدرق المعالج
بقصر الغدة الدرقية الناجم عن أدوية ترقيبية مضادة، والنوم
أو عملية جراحية، التي تتضمن:
• الغدة الدرقية

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 و استخدام الآلات
ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة التناول، تردد التناول و مدة العلاج
الجرعة، يأخذ دائماً هذا الدواء باحترام تام لتأشيرات طبيبك أو الصيدلي.
تحقيق

مع طبيبك أو الصيدلي إذا كنت في شك. الجرعة الموصى بها
تختلف وفقاً لدرجة المرض، العمر و التحمل الفردي للعلاج.
الأعراض قابلة للقطع: يمكن قطعها إلى نصفين عند الحاجة
لضبط الجرعة وفق وصفة الطبيب.
ينبغي إعطاء هذا الدواء فقط للأطفال الذين يستطيعون ابتلاع
الأقراص.

طريقة و تردد التناول
هذا الدواء يأخذ، من الأفضل في الصباح على الريق مع كوب
من الماء.

مدة العلاج

قصور الغدة الدرقية في معظم الحالات، هو مرض نهائى،

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



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

7862160335

يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتهاء قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هام

• 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- ما هو 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- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي
هذا الدواء هرمونة درقية
دواعي الاستعمال

يوصى بإستعماله في الحالات التالية:
• فرط التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).
• الظروف المرتبطة أو غير المرتبطة بفرط التدرق و التي
• (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تنتهي كبح إفراز.

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

قائمة المعلومات الازمة قبل تناول الدواء
إذا ألمكم طبيبكم المعالج بعدم تناوله البعض أنواع من
السكريات يجب أن تتصلوا به قبل تناول هذا الدواء.
الموشرات الضدية:

لا يجوز أبداً إستعمال هذا الدواء في الحالات التالية:
إذا كنت تعاني من حساسية (فرط - حساس) للمادة الفعالة أو إلى

أي من المكونات الأخرى في هذا الدواء المذكور في الفقرة 6.
إذا كنت تعاني من فرط التدرق (مجموع الأضطرابات الناجمة
عن النشاط المفرط للغدة الدرقية)، خارج فرط التدرق المعالج
بقصر الغدة الدرقية الناجم عن أدوية ترقيبية مضادة، والمواد
أو عملية جراحية، التي تتحجج
الغدة الدرقية

فترة الحمل.
الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج
فرط التدرق لا يشار إليه خلال فتره الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يتجاوز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات
الغدة الدرقية تتجاوزها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة
حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.
الرضاعه الطبيعية هي ممكنة خلال فتره العلاج.
قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبه.
ويينبغي تكيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس
على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعاه قد لا
يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعاه يمكن أن يسبب
فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات
ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة التناول، تردد التناول و مدة العلاج
الجرعة
يأخذ دائماً هذا الدواء باحترام تام لتأشيرات طبيبك أو الصيدلي.
تحقيق

مع طبيبك أو الصيدلي إذا كنت في شك. الجرعاه الموصى بها
تختلف وفقاً لدرجة المرض، العمر و التحمل الفردي للعلاج.
الأعراض قابلة للقطع: يمكن قطعها إلى نصفين عند الحاجة
لضبط الجرعاه وفق وصفة الطبيب.
ينبغي إعطاء هذا الدواء فقط للأطفال الذين يستطيعون ابتلاع
الأقراص.

طريقة و تردد التناول
هذا الدواء يأخذ، من الأفضل في الصباح على الريق مع كوب

من الماء.
مدة العلاج

قصور الغدة الدرقية في معظم الحالات، هو مرض نهائى،

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتهاء قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هام

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أستهلاك 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- ما هو 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- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي
هذا الدواء هرمونة درقية
دواعي الاستعمال

يوصى بإستعماله في الحالات التالية:
• فرط التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).
• الظروفي المرتبطة أو غير المرتبطة بفرط التدرق و التي
• (الهرمونة المنشطة للغدة الدرقية) TSH تقصي كبح إفراز.

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

قائمة المعلومات الازمة قبل تناول الدواء
إذا ألمكم طبيبكم المعالج بعدم تناوله البعض أنواع من
السكريات يجب أن تتصلوا به قبل تناول هذا الدواء.
الموشرات الضدية:

لا يجوز أبداً استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:
إذا كنت تعاني من حساسية (فرط - حساس) للمادة الفعالة أو إلى
أي من المكونات الأخرى في هذا الدواء المذكور في الفقرة 6.
إذا كنت تعاني من فرط التدرق (مجموع الأضطرابات الناجمة
عن النشاط المفرط للغدة الدرقية)، خارج فرط التدرق المعالج
بقصر الغدة الدرقية الناجم عن أدوية ترقيبية مضادة، والنوم
أو عملية جراحية، التي تتضمن:
• الغدة الدرقية

فترة الحمل.
الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج
فرط التدرق لا يشار إليه خلال فتره الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يتجاوز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات
الغدة الدرقية تتجاوزها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة
حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.
الرضاعه الطبيعيه هي ممكنه خلال فتره العلاج.
قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبه.
ويينبغي تكيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس
على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعاه قد لا
يحسن قصور الغدة الدرقية وأخذ فوق جرعاه يمكن أن يسبب
فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات
ليفوتيروكس ليس لديه أي آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
الجرعة، كيفية و / أو طريقة التناول، تردد التناول و مدة العلاج
الجرعة، يأخذ دائماً هذا الدواء باحترام تام لتأشيرات طبيبك أو الصيدلي.
تحقيق

مع طبيبك أو الصيدلي إذا كنت في شك. الجرعاه الموصى بها
تختلف وفقاً لدرجة المرض، العمر و التحمل الفردي للعلاج.
الأعراض قابلة للقطع: يمكن قطعها إلى نصفين عند الحاجة
لضبط الجرعاه وفق وصفة الطبيب.
ينبغي إعطاء هذا الدواء فقط للأطفال الذين يستطيعون ابتلاع
الأقراص.

طريقة و تردد التناول
هذا الدواء يأخذ، من الأفضل في الصباح على الريق مع كوب
من الماء.

مدة العلاج
قصور الغدة الدرقية في معظم الحالات، هو مرض نهائى،

