

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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



Déclaration de Maladie

M22- 0028427

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1895 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BENCKEL W. Hachim

Date de naissance : 1948

Adresse : Idem

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 30 Mars 2024

Nom et prénom du malade : BENCKEL W. Hachim Age :

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

Nature de la maladie : Pathologie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le 20 Mars 2024

Signature de l'adhérent(e) :

[illegible]

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE NOUVELLE CASABLANCA K. BOUZOUBAA 16, Bd de la Liberté - Casablanca Tel : 05 22 51 47 17	20/3/2024	1096,60

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

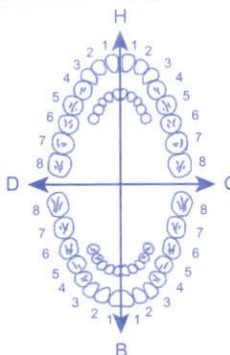
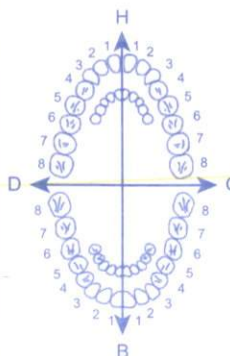
[illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

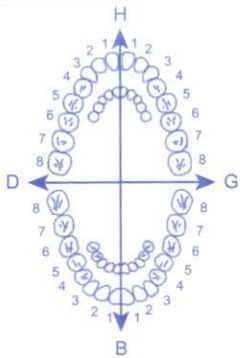
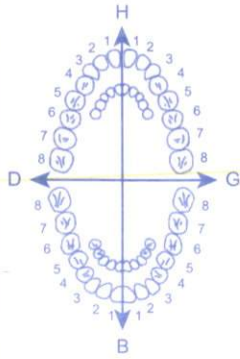
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table><tr><th colspan="2">H</th></tr><tr><td>25533412</td><td>21433552</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><th>D</th><th>G</th></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>35533411</td><td>11433553</td></tr><tr><th colspan="2">B</th></tr></table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ORDONNANCE

20 Mars 2024

CABINET MEDICAL
DR. OUKHARFI HARID
DR. B. D. OUADE
Tel : 05 22 30 28 23

A

Evaselexon Boite

216,00 - Entol 5 18

126,30 - Augur

35,70 x3 - Kandy 1600

- Aulocandy 600
1000

PHARMACIE NOUVELLE
CASABLANCA
K. BOUZOUAKA
Bd de la Liberté - Casablanca
Tel : 05 22 31 47 11

2010053
1. ADO Cylindrops 1s

$\frac{2}{x} \mid \frac{3}{3}$

A1012

1 - ref 70

2015
283752

[Handwritten signature]

PHARMACIE NOUVELLE
CASABLANCA
K. BOUZOUBA
16, Ed de la Liberté - Casablanca
Tél. : 05 22 37 47 17

KARDEGIC® 160mg

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

Veillez
des in-
• Gard
interro-
prescri-
leur me-
parlez-
qui ne s-

LOT : 23E012
PER: 06/2025

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



SANOFI

pent car elle contient

z d'autres questions,
le personnellement
même si les signes de
et effet indésirable,
il est indésirable

sachet ET DANS QUELS

1. QU'EST
CAS EST-IL
Classe Jhu

ANTI-THRO-

neurotransmetteur de l'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Le médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'agrégation 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 récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut 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 CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (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 4.

- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

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

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

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

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

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

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

Avertissements et précautions

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges : anémie déficiente en G6PD (sur des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

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

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

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

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

- si vous avez des régles abondantes,

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épidémie 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 tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

Enfants et adolescents

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

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

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

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

Si vous avez contre-indication de votre médicament, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'hémorragie ou de troubles du coagulum,

- 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 benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

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

- le ticagrelor en dehors des indications validées,

- un autre médicament à base de défibrotide (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).

Avant de prendre votre médicament si vous prenez un médicament à base de :

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

- topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

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

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

- ticagrelor (dans les indications validées),

- cobimétirib,

- ibrutinib,

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

- médicaments mixtes adrénergiques-sérotinergiques.

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

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

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne 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®
étamol)

PPU 291150
EXP 06/2025
LOT 33021 3

FOR

- Con

- Con

COM

Comp

Tramad

Paracéta

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 déprimeurs du système nerveux central (alcool, hypnotiques, autres analgésiques centraux, opioïdes, psychotropes).
- Traitement simultané ou récent (arrêt de moins de 15 jours) par les IMAO.
- Insuffisance hépatocellulaire sévère.
- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 10 ml/mn).
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Epilepsie non contrôlée par un traitement adapté.
- Grossesse et allaitement

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

.....	37,50 mg
.....	325,00 mg
.....	1 comprimé pelliculé
.....	37,50 mg
.....	325,00 mg
.....	1 comprimé effervescent



KARDÉGIC 160mg
4 de DL-système
681198 110811
P.P.V. : 350DH70
KARDÉGIC 160mg
SACHETS 830
LOT : 2381005
PEL 13 2025

SANOFI

Active/iv®
pour le
Veuillez
lire
attentivement
le
mode
d'emploi
avant
d'utiliser
ce
médicament.
Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus. Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus.

à prendre ce médicament car elle contient
vous avez d'autres questions,
même si les signes de
allergie indolore
ont été indolore
et effet indolore
HERVAIN, EXCITE
ne
KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet
appartient à la famille des inhibiteurs de l'angiotensine II.
KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, peut
être prise avec ou sans nourriture.

Vous devez être âgé de 18 ans ou plus pour prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet. Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus. Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus.

Vous devez être âgé de 18 ans ou plus pour prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet. Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus. Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus.

Vous devez être âgé de 18 ans ou plus pour prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet. Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus. Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus.

Vous devez être âgé de 18 ans ou plus pour prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet. Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus. Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus.

Vous devez être âgé de 18 ans ou plus pour prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet. Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus. Ce médicament est un médicament à usage humain. Il est destiné à être utilisé conformément aux indications et aux modalités d'emploi figurant dans le prospectus.

Il est recommandé de prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec un verre d'eau.

Il est recommandé de prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec un verre d'eau.

Il est recommandé de prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec un verre d'eau.

Il est recommandé de prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec un verre d'eau.

Il est recommandé de prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec un verre d'eau.

Il est recommandé de prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec un verre d'eau.

Il est recommandé de prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec un verre d'eau.

Il est recommandé de prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec un verre d'eau.

Il est recommandé de prendre KARDÉGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec un verre d'eau.

- غلو كوفاج^(١) 500 ملغ قرص مغلف - علبه من فئة ٥0
 غلو كوفاج^(٢) 850 ملغ قرص مغلف - علب من فئة 30 و 60
 غلو كوفاج^(٣) 1000 ملغ قرص مغلف - علبه من فئة 30
 (ميتفورمين)

اقرأ هذه النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة من أجلك
 احتفظ بهذه النشرة. قد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

٥٢١٥٠

5. كيف يتم تخزين غلو كوفاج^(١) قرص مغلف ؟
 6. معلومات إضافية

1. ما هو غلو كوفاج^(١) قرص مغلف وفي أي حالة يستعمل ؟
 الصنف الصيدلي العلاجي - رمز ATC : A10BA02
 يحتوي غلو كوفاج^(١) على ميتفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة ببيغوانيد.
 الأنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز للإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً.
 عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الأنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادراً على استخدام الأنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غلو كوفاج^(١) على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.
 إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غلو كوفاج^(١) على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة السكري. يرتبط غلو كوفاج^(١) بالاستقرار في الوزن أو يفقدان قليل من الوزن.
 يستعمل غلو كوفاج^(١) لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الأنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدنية وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن.
 يستطيع المرضى البالغون تناول غلو كوفاج^(١) وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو الأنسولين).
 يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غلو كوفاج^(١) وحده أو مع الأنسولين.
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال غلو كوفاج^(١) ملغ قرص مغلف ؟
 لا تتناول أبداً غلو كوفاج^(١) في الحالات التالية :
 • إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه الميتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
 • إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
 • إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى
 • إذا كنت تعاني من سكري غير منضبط به، يصاحبه مثلاً، فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم)، بصورة صارمة، غثيان، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني (انظر «خطر حمض لبني» أسفله) أو حمض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى «أجسام كيتونية» والذي من شأنه التسبب بسبات سكري أولي. تشمل الأعراض ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهية غير معتادة.
 • إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الإجفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر «تحذيرات واحتياطات»)
 • إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب في الكليتين. قد تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر «تحذيرات واحتياطات»)
 • إذا كنت تتناول علاجاً 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 صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر «تحذيرات واحتياطات»)
 • إذا كنت تستهلك بكثرة المشروبات الكحولية
 • إذا انطبقت عليك إحدى هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء.
 يجب استشارة الطبيب في حالة:
 • إذا كنت مقبلاً على الخضوع لفحص بالتصوير الشعاعي أو السكاير والذي قد يقتضي حقن مادة مائية تحتوي على اليود في اليود في دورتك الدموية.
 • إذا كنت مقبلاً على الخضوع لعملية جراحية كبيرة

غلو كوفاج^(١) 500 ملغ قرص مغلف - علبه من فئة ٥0
 غلو كوفاج^(٢) 850 ملغ قرص مغلف - علب من فئة 30 و 60
 غلو كوفاج^(٣) 1000 ملغ قرص مغلف - علبه من فئة 30
 (ميتفورمين)

اقرأ هذه النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة من أجلك
 احتفظ بهذه النشرة. قد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.

٥٢١٥٠

5. كيف يتم تخزين غلو كوفاج^(١) قرص مغلف ؟
 6. معلومات إضافية

1. ما هو غلو كوفاج^(١) قرص مغلف وفي أي حالة يستعمل ؟
 الصنف الصيدلي العلاجي - رمز ATC : A10BA02
 يحتوي غلو كوفاج^(١) على ميتفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة ببيغوانيد.
 الأنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز للإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقاً.
 عندما تكون مريضاً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الأنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادراً على استخدام الأنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غلو كوفاج^(١) على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.
 إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غلو كوفاج^(١) على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة السكري. يرتبط غلو كوفاج^(١) بالاستقرار في الوزن أو يفقدان قليل من الوزن.
 يستعمل غلو كوفاج^(١) لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الأنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدنية وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن.
 يستطيع المرضى البالغون تناول غلو كوفاج^(١) وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو الأنسولين).
 يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غلو كوفاج^(١) وحده أو مع الأنسولين.
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال غلو كوفاج^(١) ملغ قرص مغلف ؟
 لا تتناول أبداً غلو كوفاج^(١) في الحالات التالية :
 • إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه الميتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
 • إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
 • إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى
 • إذا كنت تعاني من سكري غير منضبط به، يصاحبه مثلاً، فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم)، بصورة صارمة، غثيان، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني (انظر «خطر حمض لبني» أسفله) أو حمض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى «أجسام كيتونية» والذي من شأنه التسبب بسبات سكري أولي. تشمل الأعراض ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهية غير معتادة.
 • إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الإجفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر «تحذيرات واحتياطات»)
 • إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب في الكليتين. قد يؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر «تحذيرات واحتياطات»)
 • إذا كنت تتناول علاجاً 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 صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر «تحذيرات واحتياطات»)
 • إذا كنت تستهلك بكثرة المشروبات الكحولية
 • إذا انطبقت عليك إحدى هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء.
 يجب استشارة الطبيب في حالة:
 • إذا كنت مقبلاً على الخضوع لفحص بالتصوير الشعاعي أو السكاير والذي قد يقتضي حقن مادة مائية تحتوي على اليود في اليود في دورتك الدموية.
 • إذا كنت مقبلاً على الخضوع لعملية جراحية كبيرة

ألورا 5ملغ

Deva
Pharmaceutique

ديسسلوراتادين



أعراض ملبسة
عن طريق الفم

-الرجاء قراءة النشرة كاملة وبعناية قبل البدء بتناول الدواء
-احفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها من جديد
-إذا كان لديك استفسار آخر أو شك اطلب المزيد من المعلومات إلى طبيبك أو الصيدلاني
-وصف هذا الدواء لك شخصيا لا نعتقد أن أي شخص آخر حتى ولو كان لديه نفس الأعراض التي لديك لأنه من الممكن أن يضر به
-إذا أصبحت بعض الآثار الجانبية خطيرة أو لاحظت آثار جانبية لم يتم ذكرها في هذه النشرة فالرجو إخبار الطبيب أو الصيدلاني

في هذه النشرة

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

1 - ماهو ألورا وماهي حالات استعماله؟

ألورا دواء مضاد للحساسية لا يسبب لك النعاس. يساعد على ضبط ردة الفعل الاستهدافية لديك
و أعراضها.
ألورا يخفف الأعراض المصاحبة للإلتهاب مخاطية الأنف الاستهدافي (الإلتهاب أنفي نازخ عن الحساسية مثل الربو
وحساسية القراديات) ومنها العطاس، سيلان الأنف وحكة الأنف، حكة سقف الفم، حكة العينين إحمرارها
وتدمعها.
يستعمل ألورا أيضا لتخفيف الأعراض الناجمة عن طفح جلدي مثل الحكة والطفح الجلدي.
يدوم مفعول الدواء في تخفيف الأعراض يوما كاملا مما يساعدك على متابعة أعمالك اليومية بشكل طبيعي.
كما يحافظ على نومك.

2 - المعلومات التي يجب أن تعرفها قبل البدء بتناول ألورا

لا تتناول أبدا ألورا :
• إذا كان لديك حساسية زائدة تجاه الديسلوراتادين أو إجهاد إحدى مكونات ألورا الأخرى أو اللوراتادين.
يوصف ألورا للبالغين والمراهقين (12 سنة أو أكثر من العمر).

إنتبه أثناء العلاج بألورا

• إذا كنت تعاني من مرض كلوي
إذا كان الأمر يهمك أو لديك أدنى شك إستشتر طبيبك

تناول أدوية أخرى

لا توجد تفاعلات معروفة بين ألورا و أدوية أخرى

الغذاء والمشروبات

يمكن تناول ألورا أثناء الوجبات أو خارجها

الحمل والرضاعة

إستشيري طبيبك أو الصيدلاني قبل تناول أي دواء أثناء فترة الحمل أو في فترة الارضاع.
إذا كنت حامل لا ينصح بتناول ألورا.
أثناء فترة الارضاع لا ينصح بتناول ألورا

قيادة السيارات واستخدام الآلات

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



com
pel
vo

ALORA[®] 5mg

Deva
Pharmaceutique

Ven
-G
-Si
-C
syn
-Si
pal

100
200
300
400
500
600
700
800
900
1000

... médicament.

... d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
... à quelqu'un d'autre, même en cas de
... et indésirable non mentionné dans cette notice,

Que

1. Qu'est-ce qu'ALORA 5 mg, comprimé pelliculé ?
2. Quelles sont les informations à connaître 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

... quels cas est-il utilisé ?

... prendre 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 à préserver 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 notoire

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

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ALORA 5 MG, COMPRIME PELLICULE ?

Instructions pour un bon usage



6118001080316

TAREG 80 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 131.50 DH

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: infection des voies respiratoires supérieures, inflammations des sinus (sinusites) et de la gorge, pertes de connaissance, évanouissement, diminution de la libido, vertiges, tension artérielle basse, toux, diarrhées et maux de ventre, fatigue, étourdissement, gonflement (œdème) ou rétention de liquide et de poids. Parmi les effets secondaires rares, on a observé des troubles de la fonction rénale. Il a été observé, mais très rarement, l'apparition 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.

se être éliminé par

Effets secondaires ?

Effets secondaires suivants:
associés à la prise de tension, surtout

Ne jetez pas ces mesures contribueront à protéger l'environnement. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

Comprimés pelliculés contenant 40 mg de Valsartan.
Comprimés pelliculés contenant 80 mg de Valsartan.

Comprimés pelliculés contenant 160 mg de Valsartan.

Nom et adresse de l'établissement pharmaceutique titulaire de l'AMM au Maroc

Novartis Pharma Maroc
82, Boulevard Chefchaoui, 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.

EUZOL[®]

Esoméprazole

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

EUZOL[®]. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®], microgranules gastro-résistants en gélule
N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.
EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.
EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

EUZOL[®] est un médicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable dans vos articulations.

ets, vous ne devez pas con

anules gastro-résistant

déconseillée chez les patie

re rare). Si votre médecin

e avant de prendre ce méd

NDRE EUZOL[®], microg

ce médicament exact

s l'a dit. Demandez

soin.

médicament depuis lon

mené à vous surveiller.

vous a dit de prendre ce m

informer si les symptô

dira le nombre de gélul

état de santé, de votre ag

mandées sont mentionnées

chez les adultes âgés de 18 a

des symptômes du reflux ga

(brûlures et remontées acides)

• Si votre médecin diagnostique une inflam

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

Un traitement supplémentaire de 4 sema

guérison complète.

• La dose recommandée après cicatrisation d

une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inf

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

médecin peut vous recommander de prendre

en fonction de vos besoins.

• Si vous avez de graves problèmes hépati

donne une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie app

l'ulcère du duodénum et prévention de

duodénum

• La dose recommandée est d'une gélule d'

semaine.

• Votre médecin vous demandera également

l'amoxicilline et de la clarithromycine.

Traitement des ulcères de l'estomac a

non stéroïdiens

• La dose recommandée est d'une gélule d'

semaines.

Prévention des ulcères associés à la pris

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

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

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

• Votre médecin vous indiquera la dose et

besoins. La dose maximale est de 80 mg deu

Poursuite du traitement après pré

intraveineuse de la récurrence hémorragi

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

Utilisation chez les adolescents (âgés d

Traitement des symptômes du re

remontées acides)

• Si votre médecin diagnostique une inflam

est de 40 mg d'EUZOL[®] une fois par jour pe

taire de 4 semaines peut être nécessaire pou

• La dose recommandée après cicatrisation

une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inf

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

• Si vous avez de graves problèmes hépati

donne une dose plus faible.

En cas d'infection par la bactérie app

l'ulcère du duodénum et prévention de

duodénum.

• La dose recommandée est d'une gélule d'

semaine.

• Votre médecin vous demandera également

l'amoxicilline et de la clarithromycine.

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

boîte en sachet-dose



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



ien.
le
eur
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 bêta-lactamase

- code ATC : J01CR02.

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

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

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, 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 icterus (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'urinez 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 urinaux

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'infirmière(e) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influencer 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 influencer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influencer 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'aspartame (E951), de l'alcool benzylique, de la maltodextrine (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartame par sachet. L'aspartame 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 0,00001176 mg d'alcool benzylique par sachet. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, 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 sachet 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 du sang du 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.
- Avaliez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

Augmentin 500mg/62.5mg comprimés :

- Avaliez 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 :

Si vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si 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.

٥. فقرة ١: المبدأ الأساسي للمنهج العلمي في البحث العلمي. هذا المبدأ يحدد أن البحث العلمي يجب أن يكون موضوعياً، قائماً على الأدلة، وقابل للتكرار. كما يجب أن يكون البحث العلمي شفافاً، وأن تكون النتائج قابلة للتدقيق. هذا المبدأ هو الأساس الذي يقوم عليه البحث العلمي، ويجب أن يلتزم به كل باحث في هذا المجال.

١- الملاحظة: الملاحظة هي عملية جمع المعلومات عن موضوع ما بطريقة منهجية وعلمية، وذلك من خلال استخدام الحواس أو الأدوات العلمية.

6- محققات و محققان ایرانی
5- محققان ایرانی
4- محققان ایرانی
3- محققان ایرانی
2- محققان ایرانی
1- محققان ایرانی

[illegible]

بیشتر: معلومات الاستيعمال

MERC

[illegible]

الاستثمار في مجال التكنولوجيا المالية (Fintech) في مصر، حيث تسعى الحكومة إلى جذب الاستثمارات في هذا القطاع الواعد. كما يتم التركيز على تطوير البنية التحتية للإنترنت وخدمات الاتصالات، مما يعزز النمو الاقتصادي.

١- ما هو استعمال القوسين في كل من المثالين الآتيين؟
 ٢- ما هي المقادير التي يمكن أن تأخذها المتغير x في المثالين الآتيين؟
 ٣- ما هي طريقة استعمال القوسين في كل من المثالين الآتيين؟
 ٤- ما هي طريقة استعمال القوسين في كل من المثالين الآتيين؟
 ٥- ما هي طريقة استعمال القوسين في كل من المثالين الآتيين؟
 ٦- ما هي طريقة استعمال القوسين في كل من المثالين الآتيين؟

Levothyrox® 50µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 13,40 DH

7862160336

6 118001 102013

المادة مصنوعة من مادة تحتوي على الأثر المماثل لهذا المستعمل قليل ابتداء عن طريق الفم

الوقاية من نقص فيتامين د، عن طريق تناول فيتامين د

المادة مصنوعة من مادة تحتوي على الأثر المماثل لهذا المستعمل قليل ابتداء عن طريق الفم

الوقاية من نقص فيتامين د، عن طريق تناول فيتامين د

بیشتر: معلومات الاستيعمال

MERC

ليفوتيروكس^٤ قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم




6 118001 102006

Levothyrox[®] 25 µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 6.80 DH

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هام

- Comprimés sécables B/30  PPV: 6,80 DH
- 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
- نظر الفقه 4

تحتوى هذه النشرة:

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

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعی الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

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

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

قائمة المعلومات اللازمة قبل تناول الدواء

إذا أعلمكم طبييكم المعالج بعدم التقبل لبعض أنواع من السكريات يجب أن تتصلوا به قبل تناول هذا الدواء.

لايجوز أبدا إستعمال هذا الدواء فى 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 الاضطرابات الناجمة عن النشاط المفرط للغدة الدرقية)، خارج فرط التدرق المعالج

131 أو عملية جراحية والتستحاضة

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفونيركس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفونيركس يحتاج قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تحتاجها 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 ليفوثيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتير وكس ليس لديه أى آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟

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

يأخذ دائما هذا الدواء باحترام تام لتأثيرات طبيبك أو الصيدلي.
تحقق

مع طبيبك أو الصيدلي إذا كنت في شك. الجرعة الموصى بها تختلف وفقا لدرجة المرض، العمر و التحمل الفردي للعلاج. الأقرص 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 نهائي،

ليفوتيروكس^٤ قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم




6 118001 102006

Levothyrox[®] 25 µg,

Comprimés sécables B/30

PPV: 6.80 DH

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامه

- Comprimés sécables B/30  PPV: 6,80 DH
- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- نظر الفقه 4

تحتوى هذه النشرة:

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

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعی الاستعمال

يوصى باستعماله في الحالات التالية:

نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

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

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

قائمة المعلومات اللازمة قبل تناول الدواء

إذا أعلمكم طبييكم المعالج بعدم التقبل لبعض أنواع من السكريات يجب أن تتصلوا به قبل تناول هذا الدواء.

لايجوز أبدا 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 الاضطرابات الناجمة عن النشاط المفرط للغدة الدرقية)، خارج فرط التدرق المعالج

131 أو عملية جراحية والتستحاضة

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفونيركس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفونيركس يحتاج قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تحتاجها 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 ليفوثيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

آثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتير وكس ليس لديه أى آثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟

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

يأخذ دائما هذا الدواء باحترام تام لتأثيرات طبيبك أو الصيدلي.
تحقق

مع طبيبك أو الصيدلي إذا كنت في شك. الجرعة الموصى بها تختلف وفقا لدرجة المرض، العمر و التحمل الفردي للعلاج. الأقرص 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 نهائي،

MERCK

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 بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة

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

تحتوي هذه النشرة:

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

1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟**الصنف الصيدلاني العلاجي**

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

يوصى بإستعماله في الحالات التالية :

• نقص التدرق (نقص إفراز الغدة الدرقية).

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

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟**قائمة المعلومات اللازمة قبل تناول الدواء**

إذا أعلمكم طبيبك المعالج بعدم التقبل لبعض أنواع من السكريات يجب أن تتصلوا به قبل تناول هذا الدواء.

المؤشرات الضدية:

لايجوز أبدا 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 الاضطرابات الناجمة عن النشاط المفرط للغدة الدرقية)، خارج فرط التدرق المعالج

بقصر الغدة الدرقية الناجم عن أدوية تركيبية مضادة، والبود 131 أو عملية جراحية والتستستيستيرون

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 قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

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

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

3- ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟

الجرعة، كيفية و / أو طريقة التناول، تردد التناول و مدة العلاج

الجرعة

يأخذ دائما هذا الدواء باحترام تام لتأثيرات طبيبك أو الصيدلي. تحقق

مع طبيبك أو الصيدلي إذا كنت في شك. الجرعة الموصى بها تختلف وفقا لدرجة المرض، العمر و التحمل الفردي للعلاج. الأقراص 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 نهائي،

m/s HF·DF·MF1 HR:67

10mm/mV 25mm/s HF·DF·MF1 HR:63

10mm/mV 25mm/s HF·DF·MF1 HR:65

10mm/mV 25mm/s HF·DF·MF1 HR:6

