

# 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.

## Diagnostique 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

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

N° P19- 0043743

ND: 31770

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4543

Société : Retraite (RAM)

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KHAUDJ Boucheib

Date de naissance : 12-05-1960

Adresse : 240 Bd Al Jolane SALMA II

Tél. : 06 843 700 77 Total des frais engagés : 130 DH + 1457 DH

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade : KHAUDJ Boucheib

Age : 1960

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète

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 : 06-07-20

Le : 07-07-20

Signature de l'adhérent(e) :

Boucheib



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
06 JUIL 2020			139w	Docteur Ahmed EL FRI Médecine Générale Avenue EL Joulane B' Imm. 33 Appt. 3 Salmia Casablanca

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE BELLOUCH Rue 1 N°116 Salmia II Shata Casablanca Tel: 05 22 38 35 84	06/07/20	1457,30 MAD

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC

Docteur Ahmed LIYIRI

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIE

DIABETOLOGIE

Ex. MEDECIN CHEF

DU CENTRE SANTÉ SALMIA

TEL : 05 22 55 10 69



الدكتور أحمد لييري

الطب العام

الفحص بالصدى

علاج داء السكري

رئيس المركز الصحي السالمية سابقا

الهاتف : 05 22 55 10 69

Casablanca, le 06 JUL 2020 ..... في الدار البيضاء

KHAYARI BOUATRA

- Alaprim x 20 581,00 x 2

(10-0-15) 4

- Alaprim x 20  
10/11

126,80 x 2  
41,70

- Profenid 100

4 x 10/11

1457,30 MM

PHARMACIE BELLOUZE  
Rue 1 N° 116 Salmia il Shata  
Casablanca  
Tél: 05 22 38 36 84

Docteur Ahmed LIYIRI  
Médecine Générale  
Avenue El Joulane B Imme. 33  
Salmia Casablanca

شارع الجولان « ب » العمارة 33 شقة 3 السالمية عمالة مقاطعات بن امسيك - الدار البيضاء

Bd. Al Joulane B immeuble 33 Apt 3 Salmia Prefecture des Arrondissements Ben M'Sik - Casablanca



**NO-DEP® 50mg**

Sertraline

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) ..... 50 mg par comprimé.

**Excipients :** Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.**FORMES ET PRESENTATIONS:**

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boite de 15, 30 et de 60.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récides d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxieté sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

**Adultes:**

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxieté sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxieté sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

**Enfants et adolescents:**

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

**• Enfants âgés de 6 à 12 ans:**

la dose initiale recommandée est de 25 mg une fois par jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

**• Enfants âgés de 13 à 17 ans:**

la dose initiale recommandée est de 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins, voir les instructions.

LOT: 268  
 PER: JAN 2022  
 PPV: 126 DH 80

votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50

voir ses instructions.

**Durée du traitement :** votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.**CONTRE INDICATIONS :**

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélégiline, le moclobémide) ou des antidépresseurs (par exemple le linérolide) est contre-indiqué.

**NO-DEP® 50mg**

Sertraline

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) ..... 50 mg par comprimé.

**Excipients :** Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

**FORMES ET PRESENTATIONS:**

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boite de 15, 30 et de 60.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récides d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxieté sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

**Adultes:**

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxieté sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxieté sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

**Enfants et adolescents:**

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

**• Enfants âgés de 6 à 12 ans:**

la dose initiale recommandée est de 25 mg une fois par jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

**• Enfants âgés de 13 à 17 ans:**

la dose initiale recommandée est de 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins, voir les instructions.

LOT: 268  
PER: JAN 2022  
PPV: 126 DH 80

votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50

voir ses instructions.

**Durée du traitement :** votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

**CONTRE INDICATIONS :**

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélégiline, le moclobémide) ou des antidépresseurs (par exemple le linérolide) est contre-indiqué.

# نوفوميكس® 30 فليكسبين®

100 (د) / مل، معلق للحقن في قلم معبأ مسبقاً

## المكونات النوعية والكمية

1 مل من المعلق يحتوي 100 (و) من أنسولين أسبرت منحل\* أنسولين أسبرت متبلور بالبروتامين\* بنسبة 70/30 (ما يعادل 3.5 ملغ) قلم معبأ مسبقاً يحتوي على 3 مل، ما يعادل 300 (و).  
\*مصنوع بتقنية الحمض النووي المتوفت في سكاروميس سيريفيزيا.

الشكل الصيدلاني: معلق أبيض اللون للحقن في قلم معبأ مسبقاً فليكسبين®

## الاستخدامات

علاج مرض السكري لدى المرضى المحتاجين للأنسولين.

## الجرعة

تختلف جرعة نوفوميكس® 30 من شخص إلى آخر وتُحدّد حسب احتياجات المريض. ينصح بمراقبة نسبة الجلوكوز في الدم وتعديل جرعة الأنسولين وذلك للحصول على التوازن الأمثل لنسبة الجلوكوز في الدم.  
لدى مرضى السكري من النوع 2، يمكن أخذ نوفوميكس® 30 بمفرده. بالإمكان كذلك أخذ نوفوميكس® 30 مصاحبة مع المضادات القهوية للسكري إذا لم يتم التحكم في معدل السكر عن طريق المضادات القهوية للسكري بمفردها.

## كيفية بدأ العلاج

المرضى الذين لم يعالجوا من قبل بالأنسولين: ينصح في بداية العلاج بنوفوميكس® 30 لمرضى السكري من النوع 2 بأخذ 6 (و) في فطور الصباح و 6 (و) في وجبة العشاء. لكن بالإمكان بدأ العلاج بجرعة واحدة بمقدار 12 (و) في وجبة العشاء.

## كيفية الاستبدال

عند نقل المريض من أنسولين بشري ثنائي الأقسام إلى نوفوميكس® 30، إبدأ بنفس الجرعة ونفس نظام أخذ الدواء. بعد ذلك اضبط الجرعة حسب احتياجات المريض (أنظر تعليمات ضبط الجرعة التالية). كن حذراً من متوجات الأنسولين، ينصح بالمراقبة الدقيقة لمعدل الجلوكوز في الدم خلال الانتقال وخلال الأسابيع التي تليه.

## كيفية التكثيف

يمكن تكثيف جرعة نوفوميكس® 30 من مرة واحدة إلى مرتين في اليوم. عند استعمال نوفوميكس® 30 مرة واحدة في اليوم، ينصح عامة بالتحويل إلى مرتين في اليوم ليلو 30 وحدة وذلك باتباع الجرعة المتساوية (50:50) بين الفطور والعشاء.  
من نوفوميكس® 30 مرتين في اليوم إلى ثلاث مرات في اليوم: يمكن تقسيم جرعة الصباح إلى جرعة صباح و جرعة غداء (ثلاث مرات في اليوم).

## كيف تضبط الجرعة

- اضبط جرعة نوفوميكس® 30 وفق القيمة الأخفض المسجلة لمعدل السكر قبل الوجبة في الدم للثلاثة الأيام الأخيرة.
  - غير دائماً جرعة الوجبة المقررة بقياس السكر.
  - يمكن ضبط الجرعة مرة في الأسبوع حتى الحصول على الهيموغلوبين الغليكوسيلات (HbA1c) المرغوب.
  - يجب عدم زيادة الجرعة إذا حصل انخفاض في معدل السكرى خلال تلك الأيام.
  - قد يكون من الضروري تعديل الجرعة إذا زاد المريض في نشاطاته البدنية أو غير في حميته الغذائية أو في حالة مرض السكري.
- ينصح باتباع تعليمات معايرة الجرعة التالية لضبط الجرعات:

معدل سكر الدم قبل الأكل	ضبط جرعة نوفوميكس® 30
> 4.4 ممول	> 80 ملغ/د/ل -2 (و)
4.4 - 6.1 ممول	80 - 110 ملغ/د/ل 0
6.2 - 7.8 ممول	111 - 140 ملغ/د/ل +2 (و)
7.9 - 10 ممول	141 - 180 ملغ/د/ل +4 (و)
> 10 ممول	> 180 ملغ/د/ل +6 (و)

## مجموعات خاصة

كلل منتوجات الأنسولين، من الضروري جرعة أنسولين أسبرت بطريقة فردية. الأشخاص المسنين يمكن استعمال نوفوميكس® 30 ومضادات السكرى تجازوا 75 سنة من العمر محدودة. القصور الكلوي والكلى يمكن القصور الأنسولين لدى المريض. الأطفال يمكن استعمال نوفوميكس® 30 عندما يحذّر استعمال الأنسولين الممزوج. تتوفر من 6 إلى 9 سنوات (أنظر الخصائص الحركية الشاملة) لا تتوفر أي معلومات لاستعمال نوفوميكس® 30 لدى الأطفال تحت

## كيفية الإستعمال

يؤخذ نوفوميكس® 30 تحت الجلد فقط. لا يجب أخذ نوفوميكس® عن طريق الوريد، لأنه قد يؤدي إلى انخفاض حاد في معدل السكر في الدم. يجب نقادي الحقن في العضلة. لا يجب استعمال نوفوميكس® 30 في مضخات حقن الأنسولين.

## مضادات الاستطبات

حساسية مفرطة تجاه الأنسولين أسبرت أو

تحذيرات خاصة واحتياطات مميزة للاستخدام  
يجب على المريض استشارة الطبيب عند أن ذلك قد يستدعي تغيير أوقات تناول الدواء  
**ارتفاع نسبة الجلوكوز في الدم**  
قد تؤدي الجرعة الغير المناسبة أو الانقطاع النوع 1 إلى ارتفاع نسبة الجلوكوز في الدم الأولى عموماً لارتفاع معدل السكر في الدم أيام والتي تشمل العطش، تبول مؤلم، غث، جفاف الفم، فقدان الشهية، راحة قهوية تؤدي تكرر فترات ارتفاع السكر في الدم وإحتمال الهلاك.

## إنخفاض نسبة الجلوكوز في الدم

قد يؤدي نسيان وجبة غذائية أو القيام بمجهود بدني زائد إلى انخفاض نسبة الجلوكوز في الدم. قد تؤدي جرعة أنسولين مرتفعة مقارنة في الدم (أنظر التحذيرات الغير مرغوب) مقارنة بالأنسولين البشري ثنائي الأقسام أكبر في الساعات الست التي تلي الحقن بعلامة جرعة الأنسولين و/أو الأكله التي قد يحصل تغير في العلامات المنبهة لأن الذين تحسنت لديهم مراقبة نسبة جلوكوز بالأنسولين مثلاً، لذلك وجب تنبيه هؤلاء لدى المرضى المصابين بالسكري منذ فترة إن الإفراط في التحكم الدقيق في معدل السكر قد تؤدي إلى انخفاضات الجلوكوز في الدم وتؤدي إلى انخفاضات وصف في فترة الصباح بالأنسولين مثلاً، لذلك وجب تنبيه هؤلاء نظراً لأن نوفوميكس® 30 يجب أن يحذر الإعتبار مهلة فاعليته لدى المرضى المصابين يمكن أن تؤدي إلى تأخر إمتصاص الأنسولين تؤدي الأمراض المصاحبة، خاصة الأمراض الحياتية للمريض للأنسولين. في الأمر الغدد الكظرية، الغدد الدرقية أو الغدد إذا غير المريض نوع الأنسولين فإن الجلوكوز في الدم قد تتغير أو تكون غير

## كمقوض لأنواع أخرى من الأنسولين

في حالة تعويض صنف أو علامة تجار للمريض. التغييرات التي تشمل التركيز بشري أو نظير للأنسولين و/أو أو طريقة الذين يتم تلقيهم إلى نوفوميكس® 30 لثمة في عدد الحقن اليومية أو تغيير الجرعة كان من الضروري تعديل الجرعة، فيم الأولى أو في الأشهر الأولى من العلاج

## تفاعلات في موقع الحقن

كلل علاج بالأنسولين، قد تحدث تفاعلات الشرى، التهاب، التكدس، إنتفاخ والحكة قد يقلل أو يقي من هذه التفاعلات. غالباً بضعة أسابيع في حالات نادرة، تتسبب العلاج بنوفوميكس® 30.

## الجمع بين التيازوليدينيون والأنسولين

سجلات حالات قصور القلب الإحتقاني خاصة لدى المرضى الذين يعانون من مرض السكري يجب بعين الإعتبار إذا تكرر العلاج من الضروري مراقبة علامات وأعراض المرض، الزيادة في الوزن والوذمة. تفاقم أعراض فشل القلب.

## الأجسام المضادة ضد الأنسولين

قد يؤدي حقن الأنسولين إلى تكوين أجسام مضادة. وجود الأجسام المضادة ضد الأنسولين قد يؤدي إلى نقص السكر في الدم. تفاعلات مع الأدوية الأخرى وأشكال تعرف بعض الأدوية بتفاعل مع إستقلاب المواد التالية بإمكانها أن تقلل من حاد انخفاضات سكر الدم القهوية، مثبطات إنزيم تحويل الأنجيوتنسين، الساليسيلات، المواد التالية بإمكانها أن تزيد من حاد موانع الحمل القهوية، تيازيديك، غلوكوكورتيكوستيرويدات، الودي الحركي، هرمون عوامل حصر بيتا بإمكانها أن تعجب أع





# نوفوميكس® 30 فليكسبين®

100 (د) / مل، معلق للحقن في قلم معبأ مسبقاً

## المكونات النوعية والكمية

1 مل من المعلق يحتوي 100 (و) من أنسولين أسبرت منحل\* أنسولين أسبرت متبلور بالبروتامين\* بنسبة 70/30 (ما يعادل 3.5 ملغ) قلم معبأ مسبقاً يحتوي على 3 مل، ما يعادل 300 (و).

\*مصنوع بتقنية الحمض النووي المتوفت في سكاروميس سيريفيزيا.

الشكل الصيدلاني: معلق أبيض اللون للحقن في قلم معبأ مسبقاً فليكسبين®

## الاستخدامات

علاج مرض السكري لدى المرضى المحتاجين للأنسولين.

## الجرعة

تختلف جرعة نوفوميكس® 30 من شخص إلى آخر و تُحدّد حسب إحتياجات المريض. ينصح بمراقبة نسبة الغلوكوز في الدم وتعديل جرعة الأنسولين وذلك للحصول على التوازن الأمثل لنسبة الغلوكوز في الدم.

لدى مرضى السكري من النوع 2 ، يمكن أخذ نوفوميكس® 30 بمفرده. بالإمكان كذلك أخذ نوفوميكس® 30 مصاحبة مع المضادات القموية للسكري إذا لم يتم التحكم في معدل السكر عن طريق المضادات القموية للسكري بمفردها.

## كيفية بدأ العلاج

المرضى الذين لم يعالجوا من قبل بالأنسولين: ينصح في بداية العلاج بنوفوميكس® 30 لمرضى السكري من النوع 2 بأخذ 6 (و) في فطور الصباح و 6 (و) في وجبة العشاء. لكن بالإمكان بدأ العلاج بجرعة واحدة بمقدار 12 (و) في وجبة العشاء.

## كيفية الاستبدال

عند نقل المريض من أنسولين بشري ثنائي الأقسام إلى نوفوميكس® 30 ، يبدأ بنفس الجرعة ونفس نظام أخذ الدواء. بعد ذلك اضبط الجرعة حسب إحتياجات المريض (أنظر تعليمات ضبط الجرعة التالية). كن حذراً من متوجات الأنسولين، ينصح بالمراقبة الدقيقة لمعدل الغلوكوز في الدم خلال الإنتقال وخلال الأسابيع التي تليه.

## كيفية التكثيف

يمكن تكثيف جرعة نوفوميكس® 30 من مرة واحدة إلى مرتين في اليوم. عند إستعمال نوفوميكس® 30 مرة واحدة في اليوم، ينصح عامة بالتحويل إلى مرتين في اليوم لبلوغ 30 وحدة وذلك باتباع الجرعة المتساوية (50:50) بين الفطور والعشاء. من نوفوميكس® 30 مرتين في اليوم إلى ثلاث مرات في اليوم: يمكن تقسيم جرعة الصباح إلى جرعة صباح و جرعة غداء (ثلاث مرات في اليوم).

## كيف تضبط الجرعة

- اضبط جرعة نوفوميكس® 30 وفق القيمة الأخفض المسجلة لمعدل السكر قبل الوجبة في الدم للثلاثة الأيام الأخيرة.
- غير دائماً جرعة الوجبة المقررة بقياس السكر.
- يمكن ضبط الجرعة مرة في الأسبوع حتى الحصول على الهيموغلوبين الغليكوسيلات (HbA1c) المرغوب.
- يجب عدم زيادة الجرعة إذا حصل انخفاض في معدل السكرى خلال تلك الأيام.
- قد يكون من الضروري تعديل الجرعة إذا زاد المريض في نشاطاته البدنية أو غير في حميته الغذائية أو في حالة مرض السكري.

ينصح باتباع تعليمات معايرة الجرعة التالية لضبط الجرعات:

معدل سكر الدم قبل الأكل	ضبط جرعة نوفوميكس® 30
> 4.4 ممول	> 80 ملغ/د/ل -2 (و)
4.4 - 6.1 ممول	80 - 110 ملغ/د/ل 0
6.2 - 7.8 ممول	111 - 140 ملغ/د/ل +2 (و)
7.9 - 10 ممول	141 - 180 ملغ/د/ل +4 (و)
> 10 ممول	< 180 ملغ/د/ل +6 (و)

## مجموعات خاصة

كلل منتوجات الأنسولين، من الضروري جرعة أنسولين أسبرت بطريقة فردية. الأشخاص المسنين يمكن إستعمال نوفوميكس® 30 و مضادات السكرى تجازوا 75 سنة من العمر محدودة. القصور الكلوي والكلى يمكن القصور الأنسولين لدى المريض. الأطفال يمكن إستعمال نوفوميكس® 30 عندما يحذّر إستعمال الأنسولين الممزوج. تتوفر من 6 إلى 9 سنوات (أنظر الخصائص الحركية الشاملة) لا تتوفر أي معلومات لإستعمال نوفوميكس® 30 لدى الأطفال تحت

## كيفية الإستعمال

يؤخذ نوفوميكس® 30 تحت الجلد فقط. لا يجب أخذ نوفوميكس® عن طريق الوريد، لأنه قد يؤدي إلى انخفاض حاد في معدل السكر في الدم. يجب نقادي الحقن في العضلة. لا يجب إستعمال نوفوميكس® 30 في مضخات حقن الأنسولين.

## مضادات الإستطبات

حساسية مفرطة تجاه الأنسولين أسبرت أو

تحذيرات خاصة وإحتياطات مميزة للاستخدام يجب على المريض إستشارة الطبيب عند أن ذلك قد يستدعي تغيير أوقات تناول الدواء

**ارتفاع نسبة الغلوكوز في الدم**  
قد تؤدي الجرعة الغير المناسبة أو الانقراض النوع 1 إلى ارتفاع نسبة الغلوكوز في الدم الأولى عموماً لإرتفاع معدل السكر في الدم وأما التي تشمل العطش، تبول مؤلم، غثاف الدم، وفقدان الشهية، راحة قلبية تؤدي تكرر فترات ارتفاع السكر في الدم وإحتمال الهلاك.

**إنخفاض نسبة الغلوكوز في الدم**  
قد يؤدي نسيان وجبة غذائية أو القيام بمجهود بدني إلى انخفاض نسبة الغلوكوز في الدم. قد تؤدي جرعة أنسولين مرتفعة مقارنة في الدم (أنظر التحذيرات الغير مرغوب) مقارنة بالأنسولين البشري ثنائي الأقسام أكبر في الساعات الست التي تلي الحقن بعلامة جرعة الأنسولين و/أو الأكله التي قد يحصل تغير في العلامات المنبهة لأن الذين تحسنت لديهم مراقبة نسبة غلوكوز بالأنسولين مثلاً، لذلك وجب تنبيه هؤلاء لدى المرضى المصابين بالسكري منذ فترة إن الإفراط في التحكم الدقيق في معدل السكر قد تؤدي إلى انخفاضات الغلوكوز في الدم وتؤدي إلى مضاعفات وصف في فقرة "الآثار الجانبية". نظراً لأن نوفوميكس® 30 يجب أن يحذر الإعتبار مهلة فاعليته لدى المرضى المصابين يمكن أن تؤدي إلى تأخر إمتصاص الأنسولين في الأمراض المصاحبة، خاصة الأمراض الحاديات للمريض للأنسولين. في الأمر الغدد الكظرية، الغدد الدرقية أو الغدد إذا غير المريض نوع الأنسولين فإن الغلوكوز في الدم قد تتغير أو تكون غير

**كمقوض لأنواع أخرى من الأنسولين**  
في حالة تعويض صنف أو علامة تجار للمريض. التغييرات التي تشمل التركيز بشري أو نظير للأنسولين و/أو أو طريقة الذين يتم تلقيهم إلى نوفوميكس® 30 لثلاثة في عدد الحقن اليومية أو تغيير الجرعة كان من الضروري تعديل الجرعة، فيم الأولى أو في الأشهر الأولى من العلاج

## تفاعلات في موقع الحقن

كل علاج بالأنسولين، قد تحدث تفاعلات الشرى، التهاب، التكدس، إنتفاخ والحكة قد يقلل أو يقي من هذه التفاعلات. غالباً بضعة أسابيع في حالات نادرة ، تتسبب العلاج بنوفوميكس® 30.

**الجمع بين التيازوليدينيون والأنسولين**  
سجلت حالات قصور القلب الإحتقاني خاصة لدى المرضى الذين يعانون من مرض السكري. يؤخذ ذلك بعين الإعتبار إذا تكرر العلاج من الضروري مراقبة علامات وأعراض المرض، الزيادة في الوزن والوذمة. تفاقم أعراض فشل القلب.

**الأجسام المضادة ضد الأنسولين**  
قد يؤدي حقن الأنسولين إلى تكوين أجسام مضادة. وجود الأجسام المضادة ضد الأنسولين قد يؤدي إلى نقص السكر في الدم. تفاعلات مع الأدوية الأخرى وأشكال تعرف بعض الأدوية بتفاعل مع إستقلاب المواد التالية بإمكانها أن تقلل من حاد انخفاضات سكر الدم القموية، مثبطات إنزيم تحويل الأنجيوتنسين، الساليسيلات، المواد التالية بإمكانها أن تزيد من حاد موانع الحمل القموية، تيازديدك، غلوكوكورتيكوستيرويدات، الودي الحركي، هرمون عوامل حصر بيتا بإمكانها أن تعجب أع





# Profenid®

Kétoprofène

Suppositoires

sanofi aventis

477 70 11

## COMPOSITION

PROFENID® 100 mg, suppositoire

Kétoprofène ..... 100 mg.

Excipients: q.s.p ..... 1 suppositoire.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Suppositoires dosés à 100 mg, boîte de 12.

## CLASSE PHARMACOLOGIQUE

ANTI-INFLAMMATOIRES

NON STÉROÏDIENNES

## INDICATIONS

Ce médicament est indiqué, chez les adultes (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
  - certains rhumatismes inflammatoires chroniques,

- certaines arthroses sévères ;
- en traitement de courte durée de :
  - certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
  - certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
  - douleurs aiguës d'arthrose,
  - douleurs lombaires aiguës,
  - douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
  - douleurs et œdèmes liés à un traumatisme.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- antécédent d'allergie au kétoprofène ou à l'un des constituants du produit,
- à partir du 6<sup>ème</sup> mois de la grossesse (cf. Grossesse et allaitement),
- antécédent d'asthme déclenché par la prise de ce médicament ou un médicament appartenant à la même classe, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine,
- ulcère gastro-intestinal, hémorragie gastro-intestinale, ou autre hémorragie en cours, ulcère de l'estomac ou de l'intestin en cours, insuffisance grave du foie, insuffisance grave du rein,
- maladie grave du cœur,
- enfants de moins de 15 ans,
- inflammations ou saignements récents du rectum (contre-indication liée à la voie d'administration).