

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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

N° W19-506885

N° 15544

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6893 Société : RAT

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : OUAFLI SATO

Date de naissance : 04/08/1959

Adresse : 37 RUE DES FRIS Beauséjour

Tél. : 0660915423 Total des frais engagés : 581,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 02/12/2019

Nom et prénom du malade : Ouafli SATO Age :

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 : Casablanca Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
02/12/19	C		1200H	INP : 0911113043 Dr. MIFDAL Manka Médecine Générale 36, Rue Khoufai Hay Beausejour - Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	02/12/2019	461,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

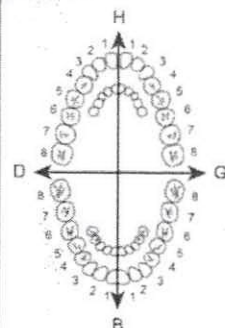
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

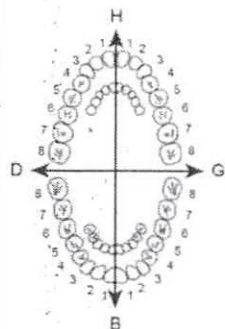
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



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

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Mifdal Malika

Médecine Générale

36, Rue El Koronfol 1er étage App.2

Hay Raha (Beausejour)

CASABLANCA

Tél.: 0522.36.64.48

الدكتورة مفضال مليكة

الطب العام

36, زنقة القرنفل حي الراحة (بوسيجور)

الطابق 1 الشقة 2 - الدار البيضاء

الهاتف: 0522.36.64.48

CASABLANCA, LE 02/12/2019

M^{re} Ouaghi Boulou

45,20

- Glucophage 850
18 x 21 j



4 x 10,40

- Metformine 500 win (N°4)
18 x 21 j



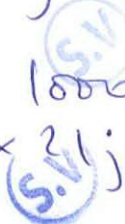
91,00 x 2

- Cholestin 20 (N°2)
18 j



2 x 14,00

- Doliprane 1000 (N°2)
18 x 21 j



3 x 22,70

- Baycontine (N°3)
1 app x 31 j

58,40

38,00

- Solupred 20
3 x 21 j x 5 j

461,30

- colhim Fort
18 x 21 j

PHARMACIE AL WOUROUD
Muslimah Boussadouni
Tél: 0522 36 64 48 - Beausejour
Patente 34808192

DR. MIFDAL MALIKA
Médecine Générale
36, Rue Koroufal Hay Raha
Beausejour - Casablanca
Tél: 0522 36 64 48

كلوكوفاج 850 مغ. قرص مغلف علية 30 و 60 قرصا كلوريدات المتقورمين

45,20

يخص دوران الدم (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس، ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين مما يعرضك لخطر الحماض اللبني. (انظر تحت انتباه)

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها
الدواء وخاصة المعلومات حول
في الفقرة "تحذيرات واحتياطات"
احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها
إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى إذا كنت
من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
وصف هذا الدواء لك شخصيا، لا تع
ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لك
القصور.
إذا كنت تواجه الآثار الجانبية تحد
وهذا ينطبق أيضا على أي من الأ
المذكورة في هذه النشرة انظر الفقرة

في هذه النشرة

- 1- ما هو كلوكوفاج 850 مغ. قرص مغلف
- 2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قرص مغلف؟
- 3- ما هي طريقة تناول كلوكوفاج 850 مغ
- 4- ما هي التحذيرات غير المرغوبة المحتم
- 5- ما هي طريقة حفظ كلوكوفاج 850 مغ
- 6- معلومات إضافية

1- ما هو كلوكوفاج 850 مغ. قرص مغلف وما هي حالات استعماله ؟

الصفوف الدوائية العلاجية
يحتوي كلوكوفاج على متقورمين، إنه دواء مستعمل لعلاج
السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بـ
ما هي الحالات التي يستعمل فيها كلوكوفاج ؟
الإنسولين هرمون ينتج البنكرياس يسمح للجسم بإستعادة كمية
الغلوكوز (السكر) المتواجدة في الدم.
يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة ويخزنه لإستخدامه
أحقا.
عندما تكون مريضا بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين
يكفي كمية أو جسمك ليس قادرا على إستخدام الإنسولين الذي
ينتج بشكل صحيح، يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في
الدم. يساعد كلوكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك
حتى يصعب الشعور أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.
إذا كنت بالغاً وتعالين من وزن زائد، تسمح كذلك تناول كلوكوفاج
على المدى الطويل بالمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات
المصاحبة للسكري، يشارك كلوكوفاج بالإستمرار في الوزن أو
يفقدان قليل من الوزن.
يستخدم كلوكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك
السكري غير المتوقف على الإنسولين) عندما لا يسمح النظام
التغذائي والتدبير الدوائي وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في
الدم. يستعمل خاصة عند المرضى ذوي الوزن الزائد.
يسطيع المرضى البالغون تناول كلوكوفاج وحده أو مع أدوية
أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).
يسطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمرافقون تناول
كلوكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كلوكوفاج 850 مغ. قرص مغلف ؟

لا تتناول إذا كنت تعاني من الحالات التالية :
إذا كنت تعاني من الأوعية (الحساسية المفرطة) تجاه المتقورمين
أو أحد مكونات الأخرى لهذا الدواء (انظر "على ماذا يحتوي
كلوكوفاج" في العنوان 6 معلومات إضافية)
إذا كنت تعاني من مشاكل عائدة للكلى أو للكبد. (تتفق
التصفية الكلوية أصغر من 45 مل/الديقعة).
إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلا فرط
سكر في الدم (ارتفاع زائد لمعدل السكر في الدم) بصورة
صائمة، غثيان، غثيق، احتفاف، فقدان سريع للوزن، حمض
كيتوني، الحماض الكيتوني إصابة تمكن في تراكم مواد في الدم
تسمى "جسام كيتونية" والتي من شأنه التسبب بسببات سكري
أولى. الأعراض في بنوع خاص ألم في المعدة، تنفس سريع
وعيق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.
إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (احتفاف) مثلا على إثر إسهال
مستمر أو صمام أو إذا بقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي
احتفاف إلى مشاكل كلية من شأنها أن تعرضك لخطر الحماض
اللبني (انظر "انتباه من شأنها أن تعرضك لخطر الحماض اللبني
الذي يجب الانتباه من شأنها أن تعرضك لخطر الحماض اللبني"
إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلا التهاب الرئتين أو القصبات،
التهاب الكلى، قد تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكلى
من شأنها تعرضك لخطر الحماض اللبني (انظر "انتبه مع
كلوكوفاج" أدناه).
إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي أو إذا عانيت من وقت
قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما

القلب، أو مشاكل في وظيفة الكبد أو إصابات طبية تسبب في
حرمان جزء من الجسم من الأكسجين (مثل أمراض القلب الحادة
الخطيرة). ومن المهم احترام تناول العلاج وقواعد الحمية الغذائية
وممارسة النشاط البدني منتظم لأن هذا قد يقلل احتمال حدوث
حماض لبني.
قد يظهر الحماض اللبني بشكل دقيق، كما أن الأعراض قد لا
تكون مميزة مثل التعب وآلام البطن مع تشنجات عضلية وإحساس
بالارتعاج والأعياء الشديد وصعوبة في التنفس. ومن بين
الأعراض الأخرى، هناك انخفاض درجة حرارة الجسم ونقص
القلب، إذا وجدت نفسك في هذه الحالة قد تكون بحاجة إلى دخول
المستشفى في الفور لتلقي العلاج اللازم لأن الحماض اللبني قد
يؤدي إلى السبات. توقف حالا عن تناول كلوكوفاج وقم بإرجاعه
الطبيب أو المستشفى الأقرب على الفور.
كلوكوفاج وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم، لكن إذا
تناولت كلوكوفاج في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج السكري (مثل
والتي قد تؤدي إلى انخفاض معدل السكر في الدم (مثل
الأسلايمات) المخفضة لمعدل السكر في الدم الإنسولين،
المغلتيبيات)، هناك خطر انخفاض معدل السكر في الدم. إذا
أحسست بأعراض انخفاض معدل السكر في الدم، مثل الشعور
بالوهج، الدوخة، زيادة نصب العرق، تسارع نظم القلب،
اضطرابات بصرية، صعوبة التركيز الذهني، فإن شرب أو أكل
شيء ما يحتوي على سكر، يجب أن تساعدك أن تشعر أفضل.

تناول أو استعمال أدوية أخرى
إذا كنت قادما على حين وعالين من مادة ميثانول تحتوي على البود
في بوثك الدوية. مثلا لفحص بالأشعة أو بالسكانز عليك إبقاء
تناول كلوكوفاج لفترة قبل هذه الفحوصات أو 48 ساعة على الأقل
بعد الفحص. انظر فقرة "يجب استشارة الطبيب أعلاه".
عليك إعلام الطبيب إذا كنت تتناول كلوكوفاج في نفس الوقت مع
أحد الأدوية التالية، عندئذ قد يكون من الضروري التحكم غالبا
بمعدل السكر في الدم لديك أو ضبط جرعة كلوكوفاج :
• مدرات البول (مستعمل لإخراج جزء من ماء الجسم برفع إفراز
البول)
• محفزات المستقبلات بيتا 2- الأدرينالية - مثل ساليونامول أو
تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو).
• كورتيكوستيرويدات (مستعمل لعلاج عدة أمراض وخاصة
التهابات الجنب الحادة أو الربو)، ومحللات ودية.
أدوية أخرى لعلاج السكري.

إذا كنت تتناول أو تناولت أو وقت قريب دواء آخر بما في ذلك
الأدوية التي يمكن صرفها من دون وصفة طبية عليك إعلام الطبيب
أو الصيدلي به.
لا تتناول المشروبات الكحولية في فترة تناولك لهذا الدواء. قد
يزيد الكحول خطر الحماض اللبني خاصة إذا كنت تعاني من
قصور كبد أو من نقص التغذية. ينطبق ذلك أيضا على الأدوية
المصنوعة على كحول.

الحمل والإرضاع
خلال فترة الحمل، أنت بحاجة إلى إنسولين لعلاج السكري الذي
تعالين منه. عليك إعلام الطبيب إذا كنت حاملا أو تعتقدين أنك
حامل أو توقعين الحمل، لكن يستطيع تعديل علاجك.
بوصف ما يستعمل هذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا
كانت لديك التية بإرضاعه.
الرياضيون
غير وارد
قيادة السيارات واستخدام الآلات

10,40

ميتفورم

كلوريدات الميتفورم

قرص ملبس

يرجى الاطلاع على

احتفظوا بهذه الا

لكل استفساراتكم

أو من الصيدلي

هذا الدواء وصف لكم

يؤدي ذلك إلى الإضرار بـ

إذا أصبحت بعض الآثار غير المرغوب فيها خطيرة أو إذا لاحظتم بعض الآثار غير

التي لم يرد ذكرها في هذه النشرة، استشيروا طبيبكم أو الصيدلي

في هذه النشرة :

1. ما هو ميتفورمين وين، قرص ملبس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟
2. ما المعلومات الضرورية قبل تناول ميتفورمين وين، قرص ملبس؟
3. كيف يمكن تناول ميتفورمين وين، قرص ملبس؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟
5. كيف يحفظ ميتفورمين وين، قرص ملبس؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو ميتفورمين وين، قرص ملبس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟

الصف الصيدلي العلاجي

ميتفورمين وين يحتوي على الميتفورمين، هذا الدواء يستخدم لعلاج داء السكري

فئة الأدوية المسماة ببيكوانيد.

الإرشادات العلاجية

بالإقتران مع حمية غذائية مناسبة، هذا الدواء هو مضاد للسكري عن طريق الف

لمعالجة داء السكري من صنف 2.

• عند البالغين، يمكن وصفه لوحده أو مع دواء آخر مضاد للسكري عن طريق

الأنسولين.

• عند الطفل الذي يتجاوز عمره 10 سنوات والمراهقين : يمكن وصفه لوحده أو م

يمكن استعمال ميتفورمين وين 1000 ملغ بدل قرصين من ميتفورمين وين 500

يتطلب العلاج جرعة من 2 أو 3 غرامات يوميا من ميتفورمين.

2. ما المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول ميتفورمين وين، قرص ملبس؟

مضادات الاستعمال

يجب عدم تناول ميتفورمين وين :

• إذا كانت لديك حساسية (حساسية مغرطة) للميتفورمين، أو لأحد المكونات الأخر

في هذا الدواء. (انظر «ما المكونات التي يحتوي عليها ميتفورمين وين» في فقرة

إضافية»)

• إذا كانت لديك مشاكل مقترنة بالكليتين أو الكبد.

• إذا كان لديك داء سكري غير منضبط، مصحوب مثلاً بارتفاع شديد لسكر الدم

مرتفعة جدا في الدم)، غثيان، قيء، جفاف، فقدان سريع للوزن أو ارتفاع الحموض

ارتفاع الحموضة السيتوزية هو مرض يعتمد على تراكم مواد في الدم تس

Metformi

Chlorhydrate de

Comprimé pelliculé

**Veillez lire attentiv
ce médicament.**

- Gardez cette notice,
- Si vous avez toute d'informations à votre
- Ce médicament vou quelqu'un d'autre, m
- Si l'un des effets indésirable non menti pharmacien

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Metfor
2. Quelles sont les in
- comprimé pelliculé?
3. Comment prendre M
4. Quels sont les effets
5. Comment conserver
6. Informations supplér

1. QU'EST-CE QUE M CAS EST-IL UTILISE

Classe pharmacothé

Metformine Win conti

diabète. Il appartient à

Indications thérape

Associé à un régime al

destiné au traitement d

• Chez l'adulte, il p

antidiabétique oral ou l

• Chez l'enfant de plus

association avec l'insul

Metformine Win 1000

metformine lorsque le t

metformine.

2. QUELLES SONT

PRENDRE Metformi

Contre-indications

Ne prenez jamais M

• Si vous êtes allergi

composants contenus

dans la rubrique 6. « In

• Si vous avez des prob

• Si vous avez un d

hyperglycémie sévère

vomissements, d'une

acidocétose. L'acidocé

le sang de substances

pré-coma diabétique.



ميتفورمين وين[®] كلوريدات الميتفورمين

قرص ملبس

يرجى الاطلاع على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء
• اذ يتسبب هذا الدواء في انخفاض سكر الدم (نقص السكر في الدم) عند تناوله مع بعض الأدوية.
• نكل استفساراتكم أو في حالة ما إذا كنتم لديكم شكوك، استشيروا طبيبكم أو الصيدلي.
• هذا الدواء وصف لكم خصيصاً. لا تقموا أبداً بتغيير وزن أو تناولكم لهذا الدواء، فقد يؤدي ذلك إلى الإصابة به.
• إذا أصبحت بعض الآثار غير المرغوب فيها خطورة أو إذا لاحظتم بعض الآثار غير المرغوب فيها التي لم يرد ذكرها في هذه النشرة، استشيروا طبيبكم أو الصيدلي.

1. ما هو ميتفورمين وين، قرص ملبس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟
الصف المصلي العلاجي
ميتفورمين وين يحتوي على الميتفورمين. هذا الدواء يستخدم لعلاج داء السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بـ بيكولين.

الإرشادات العلاجية
بالإضافة إلى حمية غذائية مناسبة، هذا الدواء هو مضاد للسكر في طريق الفم، مخصص لمعالجة داء السكري من صنف 2.
• عند البالغين، يمكن وصفه لوحده أو مع دواء آخر مضاد للسكري عن طريق الفم أو الأنسولين.
• عند الطفل الذي يتجاوز عمره 10 سنوات والمراهقين: يمكن وصفه لوحده أو مع الأنسولين.

يمكن استعمال ميتفورمين وين 1000 ملغ بدل قرصين من ميتفورمين وين 500 ملغ حينما يتطلب العلاج جرعة من 2 و 3 غرامات يومياً من ميتفورمين.
2. ما المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول ميتفورمين وين، قرص ملبس؟

مضادات الاستعمال
يجب عدم تناول ميتفورمين وين: • إذا كنتم لديكم حساسية (حساسية مفرطة) للميتفورمين، أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في هذا الدواء. (انظر «ما المكونات التي يحتوي عليها ميتفورمين وين» في فقرة 6 «معلومات إضافية».)
• إذا كنتم لديكم مشاكل مفرطة بالكلى أو الكبد. • إذا كان لديكم داء سكري غير منضبط، مصحوب مثلاً بارتفاع شديد لسكر الدم (نسبة السكر مرتفعة جداً في الدم)، غثيان، قيء، جفاف، فقدان سريع للوزن أو ارتفاع الحوضبة السيئوية. ارتفاع الحوضبة السيئوية هو مرض يعتمد على تراكم مواد في الدم تسمى «أجسام السيوز» التي يمكن أن تسبب في مسق قيوية السكري. الأعراض هي بالخصوص ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، رغبة في النوم أو تنفس من رائحة فواكه غير عادية. • إذا كنتم قد فقدت الكثير من الماء، (جفاف)، على سبيل المثال بسبب إسهال مستمر أو حاد، أو إذا كنتم قد عدت مرات على التوالي. الجفاف يمكن أن يؤدي إلى مشاكل الكلى التي يمكن أن تضعف في خطر الإصابة بالتهتمض اللاكوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وين، أدناه»). • إذا كنتم لديكم إصابة حادة، مثلاً إصابة بالربو أو القصبات الهوائية أو إصابة الكلى. إصابة خطيرة يمكن أن تسبب في مشاكل في الكلى قد تضعف في خطر الإصابة بالتهتمض اللاكوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وين، أدناه»). • إذا كنتم تنقلون علاجاً ضد قصور القلب أو مؤزراً أصبت بنوبة قلبية، إذا كنتم تعاني من مشاكل حادة في الدورة الدموية (مثل الصدمة) أو إذا كنتم لديكم صعوبات في التنفس، يمكن أن يؤدي هذا إلى انخفاض في إمداد الأوكسجين إلى الأنسجة، الذي يمكن أن يضعف في خطر الإصابة بالتهتمض اللاكوزي (انظر «معالجة خاصة مع ميتفورمين وين، أدناه»). • إذا كنتم تعاطون الكثير من الكحول.
إذا كنتم أي من الحالات المذكورة أعلاه تنطبق عليكم، تحدث عن ذلك إلى طبيبكم قبل بدء تناول هذا الدواء.

المرجو الأخذ بعين الاعتبار الخطر الخاص التالي للتهتمض اللاكوزي
يمكن أن تسبب هذا الدواء في مضاعفة نادرة جداً لكنها تسمى التهتمض اللاكوزي، خاصة إذا كنتم الكليتين لا تعملان بشكل صحيح. خطر التهتمض اللاكوزي يمكن أن يزيد في حالة داء سكري غير منضبط، صوم مطول أو شرب الكحول. أعراض التهتمض اللاكوزي هي القيء، الألم البطن غير منضبط، شعور ببقاء عام مع تعب شديد، وصعوبات في التنفس. إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، قد تحتاج إلى الاستشفاء على الفور لتلقي العلاج لأن التهتمض اللاكوزي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة. توقف فوراً عن تناول ميتفورمين وين واتصلوا فوراً بالطبيب أو أقرب مستشفى.

ميتفورمين وين وحده لا يسبب في نقص سكر الدم (نسبة السكر في الدم منخفضة جداً). ومع ذلك، إذا كنتم تتناولون ميتفورمين وين في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج داء السكري والتي يمكن أن تسبب في نقص سكر الدم (مثل السولفايميدات المخفضة لنسبة سكر الدم، الأنسولين، مكليتيند)، هناك خطر نقص سكر الدم. إذا أصبحت بأعراض نقص سكر الدم مثل الصداع، الدوخة، زيادة التعرق، تسارع دقات القلب، عدم وضوح الرؤية أو صعوبات في التركيز، أكل أو شرب شيء، يحتوي على سكر يساعداكم على التحسن.

التفاعلات مع أدوية أخرى
تناول أو استعمال أدوية أخرى
إذا وجب عليكم القيام بحق مادة ما، تأين تحتوي على اليود في دورتك الدموية مثلاً للفحص بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكاكين يجب التوقف عن تناول ميتفورمين وين بعض الوقت قبل وبعد مثل هذا الفحص. (انظر «فقرة يرجى استشارة طبيبكم».)

يرجى منكم إخبار طبيبكم إذا كنتم تتناولون ميتفورمين وين في نفس الوقت مع أحد الأدوية التالية. قد يكون أيضاً من الضروري مراقبة نسبة السكر في الدم لديكم باستمرار أو ضبط جرعة ميتفورمين وين: • مدرات البول (المستعملة لإزالة كمية من الماء من الجسم بزيادة كمية البول الممتص)، • محاللات مسهلات بيتا - 2 - الأدرينالية مثل السالبامول أو التيريبوتال (المستعمل لعلاج الربو)، الكورتيكوستيرويدات (المستعملة لعلاج أمراض مختلفة خاصة التهابات الحادة للجلد أو الربو)، • الأدوية الأخرى المستعملة لعلاج داء السكري.

إذا كنتم تتناولون أو سكر لك أن تتناولوا مؤخراً دواء آخر فيها دواء تم الحصول عليه دون وصفة طبية، تحدث عن ذلك إلى طبيبكم أو الصيدلي.

التفاعلات مع المواد الغذائية والمشروبات
المواد الغذائية والمشروبات

يجب تجنب استهلاك المشروبات الكحولية في حين تناول هذا الدواء. الكحول قد يزيد من خطر التهتمض اللاكوزي، خاصة إذا كنتم تعاني من فشل الكبد أو إذا كنتم تعاني من نقص في التغذية. هذا ينطبق أيضاً على الأدوية التي تحتوي على الكحول.

الاستعمال خلال الحمل والرضاعة
الحمل والرضاعة

خلال فترة الحمل، ستحتاجين إلى استشارة طبيبكم لعلاج داء السكري. ينبغي طبيبكم إذا كنتم حاملات، تفكير أن كنتم قد تخططين أن تكوني حاملات حتى يتمكن من تغيير علاجك.

لا ينبغي بعد هذا الدواء إذا كنتم ترضعين طفلكم أو إذا كنتم تتويين القيام به.

تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات
قيادة العربات أو استعمال الآلات

استعمال هذا الدواء لوحده لا يؤدي إلى نقص السكر في الدم وبالتالي ليس له أي تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات.

لكن عند تناوله مع مضادات أخرى للسكري مخففة لنسبة السكر في الدم (السولفايميدات

تناول هذا الدواء

متناجدا.

ديكم شكوك، اطلبوا مزيدا من المعلومات

أبدا للغير حتى وإن ظهرت لديه نفس

ما خطيرة أو إذا لاحظتم بعض الآثار غير

نذكرها في هذه النشرة، استشيروا طبيبكم أو الصيدلي.

لبس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟

أول ميتفورمين وين، قرص ملبس؟

ين، قرص ملبس؟

فيها المحتملة؟

قرص ملبس؟

ص ملبس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟

لي الميتفورمين. هذا الدواء يستخدم لعلاج داء السكر

رائد.

بالإضافة إلى أهمية غذائية مناسبة، هذا الدواء هو مضاد للسكري من طريق

لمعالجة داء السكري من صنف 2.

• عند البالغين، يمكن وصفه لوحده أو مع دواء آخر مضاد للسكري عن طريق

الأنسولين.

• عند الطفل الذي يتجاوز عمره 10 سنوات والمراهقين: يمكن وصفه لوحده أو

يمكن استعمال ميتفورمين وين 1000 ملغ بدل قرصين من ميتفورمين وين

يتطلب العلاج جرعة من 2 أو 3 غرامات يوميا من ميتفورمين.

2 ما المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول ميتفورمين وين، قرص ملبس

مضادات الاستعمال

يجب عدم تناول ميتفورمين وين:

• إذا كانت لديك حساسية (حساسية مقروطة) للميتفورمين، أو لأحد المكونات

في هذا الدواء. (انظر «ما المكونات التي يحتوي عليها ميتفورمين وين» في

إضافية»)

• إذا كانت لديك مشاكل مقترنة بالكلى أو الكبد.

• إذا كان لديك داء سكري غير منضبط، مصحوب مثلا بارتفاع شديد لسكر

مرتفعة جدا في الدم، غثيان، قيء، جفاف، فقدان سريع للوزن أو ارتفاع

ارتفاع الحموضة السيتوزية هو مرض يعتمد على تراكم مواد في الدم

euillez lire attentivement

le médicament.

Gardez cette notice, vous

avez toute au

informations à votre mé

le médicament vous a

quel l'un d'autre, même

des effets ind

le non mention

en

notice :

que Metformi

nt les inform

culé?

endre Metf

s effets ind

server Me

upplément

QUE Me

ILISE ?

acothéra

on contient d

partient à la c

onations thérapeut

Associé à un régime alim

destiné au traitement du di

• Chez l'adulte, il peut

antidiabétique oral ou l'ins

• Chez l'enfant de plus de

association avec l'insuline

Metformine Win 1000 m

metformine lorsque le trait

metformine.

2. QUELLES SONT L

PRENDRE Metformine

Contre-indications

Ne prenez jamais Metf

• Si vous êtes allergique

composants contenus dan

dans la rubrique 6. - Infor

• Si vous avez des problèm

• Si vous avez un diab

hyperglycémie sévère (ta

vomissements, d'une dé

acidocétose. L'acidocétose

le sang de substances ap

pré-coma diabétique. Les

LOT: N04
PER: 03-2022
PPU: 91,00 DH

CHOLESTIN®

simvastatine (D.C.I)

Composition qualitative

Chaque comprimé contient

	CHOLESTIN® 10 mg	CHOLESTIN® 20 mg	CHOLESTIN® 40 mg
simvastatine (D.C.I)	10 mg	20 mg	40 mg
Lactose	65,73 mg	131,46 mg	262,92 mg
Excipients	Q.S.	Q.S.	Q.S.

1. C'EST QUOI CHOLESTIN® ET POURQUOI L'UTILISE -T- ON ?

Forme pharmaceutique, groupe pharmaco- thérapeutique :

La simvastatine est un inhibiteur de la hydroxyméthylglutaryl co-enzyme A (HMG-CoA) réductase. La simvastatine diminue le niveau sanguin du cholestérol LDL et des substances grasses appelées triglycérides, et augmente le niveau du cholestérol HDL.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé pour réduire l'excès de cholestérol existant dans le sang. Le cholestérol peut provoquer des cardiopathies coronariennes par obstruction des vaisseaux sanguins qui transportent l'oxygène et nutriments au cœur. Cette obstruction, ou endurcissement des artères se nomme athérosclérose. L'athérosclérose peut causer une douleur thoracique (angine de poitrine) et un infarctus du myocarde.

Si vous souffrez d'une cardiopathie coronarienne, votre médecin vous prescrit CHOLESTIN® pour diminuer le risque d'une attaque cardiaque ou d'un accident cérébro-vasculaire et réduire le risque de vous soumettre à une intervention chirurgicale pour augmenter le débit sanguin du cœur. CHOLESTIN® retarde également la progression de l'athérosclérose et diminue le développement d'une nouvelle athérosclérose.

2. AVANT DE PRENDRE CHOLESTIN®

Contre-indications :

Ne prenez pas CHOLESTIN® :

- Si vous avez une allergie connue au produit.
 - Si vous souffrez d'une maladie hépatique (du foie) active diagnostiquée
- Si vous prenez déjà du mibefradil, un médicament pour le traitement de l'hypertension et de l'angine

CHOLESTIN®

simvastatine (D.C.I)

LOT: N04
PER: 03-2022
PPV: 91,00 DH

nés
Excipients

ent
CHOLESTIN® 10 mg
10 mg
65,73 mg
Q.S.

CHOLESTIN® 20 mg
20 mg
131,46 mg
Q.S.

CHOLESTIN® 40 mg
40 mg
262,92 mg
Q.S.

1. C'EST QUOI CHOLESTIN® ET POURQUOI L'UTILISE -T- ON ?

Forme pharmaceutique, groupe pharmaco- thérapeutique :

La simvastatine est un inhibiteur de la hydroxyméthylglutaryl co-enzyme A (HMG-CoA) réductase. La simvastatine diminue le niveau sanguin du cholestérol LDL et des substances grasses appelées triglycérides, et augmente le niveau du cholestérol HDL.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé pour réduire l'excès de cholestérol existant dans le sang. Le cholestérol peut provoquer des cardiopathies coronariennes par obstruction des vaisseaux sanguins qui transportent l'oxygène et nutriments au cœur. Cette obstruction, ou endurcissement des artères se nomme athérosclérose. L'athérosclérose peut causer une douleur thoracique (angine de poitrine) et un infarctus du myocarde.

Si vous souffrez d'une cardiopathie coronarienne, votre médecin vous prescrit CHOLESTIN® pour diminuer le risque d'une attaque cardiaque ou d'un accident cérébro-vasculaire et réduire le risque de vous soumettre à une intervention chirurgicale pour augmenter le débit sanguin du cœur. CHOLESTIN® retarde également la progression de l'athérosclérose et diminue le développement d'une nouvelle athérosclérose.

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

PPV:14DH00

PER:05/22

LOT:I1206

mg, sous forme de paracétamol DC 90

se sodique, povidone K30, amidon de
steannique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



Doliprane®

1000 mg comprimé effervescent sécable
PARACÉTAMOL

Prenez cette notice car elle contient des informations importantes pour vous. Ce

donnance et vous permet donc de soigner des maladies bénignes

sans l'aide d'un médecin. Néanmoins, vous devez utiliser Doliprane 1000 mg, comprimé effervescent

avec précaution afin d'en obtenir le meilleur résultat. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin

de la lire à nouveau. Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre

pharmacien. Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 5 jours, consultez un médecin.

La substance active est : paracétamol 1000 mg pour un comprimé effervescent sécable. Les autres composants sont : acide citrique anhydre, mannitol, saccharine sodique, laurylsulfate de sodium, povidone K90, bicarbonate de sodium, carbonate de sodium anhydre, leucine, arôme orange.

Teneur en sodium : 408 mg par comprimé.

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol.

Il est indiqué en cas de douleurs et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT.

Contre-indications

Ne pas prendre DOLIPRANE 1000 mg, comprimé effervescent dans les cas suivants :

- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie,
- enfants de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE 1000 mg, COMPRIMÉ EFFERVESCENT

Précautions particulières

- Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.
- En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 408 mg par comprimé.
- En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.



LOT : 22, A
PER :
PPV :

Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N, crème pour application locale.

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).

Excipients : Alcool benzylique, Alcool cétostéarylique, triglycérides à chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau purifiée.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermatite péri-buccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le sein allaitant.

LOT : 22, A
PER :
PPV :

Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N, crème pour application locale.

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).

Excipients : Alcool benzylique, Alcool cétoestéarylique, triglycérides à chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau purifiée.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétoestéarylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermatite péri-buccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le sein allaitant.

LOT : 22, A
PER :
PPV :

Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N, crème pour application locale.

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).

Excipients : Alcool benzylique, Alcool cétoestéarylique, triglycérides à chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau purifiée.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétoestéarylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermatite péri-buccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le sein allaitant.



Solupred® 20 mg

Pred
Com

18,40

ventis

Solupred® 20mg

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Métasulfobenzate de prednisolone et de sodium quantité correspondant en prednisolone à ... 20 mg.
Excipients : Acide tartrique, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, benzoate de lithium, citron arôme naturel, saccharinate de sodium, silicone émulsion anti-mousse.
Chaque comprimé contient 50,80 mg de sodium.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé effervescent. (Flacon (verre) de 20).

Classe pharmaco-thérapeutique

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE
(H : Hormones systémiques non sexuelles)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants.

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

Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du colon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents

de
d'in

de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

La prise de ce médicament en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le système nerveux central) ou avec un vaccin vivant atténué est à éviter (voir rubrique "interactions médicamenteuses et autres interactions").

PENDANT ET APRES LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

Les corticoïdes oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse (exceptionnelle).

Prévenir votre médecin en cas d'apparition de douleur tendineuse.

Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de l'apport en sodium (environ 51 mg par comprimé).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le système nerveux central) ou avec un vaccin vivant atténué (cf "Mises en garde spéciales").

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 - Allaitement

Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin

atique,
et de

CO-TRIM®

Cotrimoxazole / Triméthoprime

CO-TRIM® FORT**20 comprimés**

PPV 38DH00

EXP 10/2023
LOT 99012 3

Composition

Excipient q.s.p.

Suspension buvable

Sulfaméthoxazole

Triméthoprime

Excipient q.s.p.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Association de Sulfamide et Triméthoprime - Anti-infectieux

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Traitement curatif :

- des infections à *Pneumocystis carinii* ;
- des infections urogénitales de l'homme, notamment les prostatites (CO-TRIM® Adulte et CO-TRIM® Fort).

Prévention des infections à *Pneumocystis carinii* chez l'immunodéprimé :

- chez les patients infectés par le VIH et à risque de pneumocystose. Dans ces cas, l'incidence de la toxoplasmose cérébrale semble également diminuée au cours d'études menées chez les patients qui reçoivent l'association triméthoprime-sulfaméthoxazole et le tolèrent pendant de longues périodes ;

en cas de greffe de moelle osseuse ou de transplantation d'organe.

D'autre part, en tenant compte du rapport bénéfice/risque par rapport à d'autres produits, de l'épidémiologie et des résistances bactériennes observées dans ces pathologies :

Traitement :

- des infections urinaires de l'enfant et du nourrisson (CO-TRIM® nourrisson et enfant) ;
- des infections urinaires hautes et basses de la femme, notamment traitement monodose de la cystite aiguë non compliquée de la femme de moins de 65 ans (CO-TRIM® Adulte et CO-TRIM® Fort) ;
- des otites et sinusites, mais uniquement après documentation bactériologique ;
- de certaines infections bronchopulmonaires ;
- des infections digestives, et de la fièvre typhoïde.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais CO-TRIM® dans les cas suivants :

- chez les prématurés et les nouveau-nés.
- pendant l'allaitement si le nouveau-né a moins d'un mois.
- en cas d'allergie à l'un des composants de ce médicament (en particulier allergie aux sulfamides) et aux parabènes (Suspension buvable).
- en cas de déficit en G6PD (glucose 6 phosphate déshydrogénase), y compris lorsque ce déficit concerne l'enfant allaité (présence du médicament dans le lait maternel) : risque de déclencher une destruction des globules rouges.
- en cas d'association avec un traitement par le méthotrexate.
- en cas de maladie du foie.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ :

- en période d'allaitement.
- en association avec la phénytoïne, les médicaments qui augmentent le potassium dans le sang.

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 :**Mises en garde spéciales :**

Les manifestations cutanées ou les modifications du bilan sanguin imposent l'arrêt immédiat du traitement.

Les modifications du bilan sanguin surviennent plus fréquemment chez les personnes carencées en folates.

Aussi, un bilan sanguin régulier est nécessaire :

- En cas de traitement de longue durée ou répétitif.
- Chez les personnes âgées de plus de 65 ans.
- Chez les personnes carencées en folates.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

PREVENIR VOTRE MEDECIN en cas d'insuffisance rénale, d'antécédents d'allergie à ce médicament ou aux antibiotiques, de maladie du foie, de maladie sanguine.

Un bilan sanguin doit être effectué en cas d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale et de problèmes sanguins antérieurement connus.

Une surveillance biologique (dosage du potassium dans le sang) est nécessaire chez certains patients (insuffisants rénaux, patients infectés par le VIH, patients recevant de fortes doses de ce médicament, sujets âgés).

En cas de diabète ou de régime pauvre en sucre, tenir compte d'un apport de 1,3 g de sucre par cuillère-mesure de suspension buvable (5 ml).

La suspension buvable contient 6,611 mg/5ml de sodium par cuillère-mesure :

A prendre en compte chez les patients contribuant leur apport alimentaire en sodium.

Il est conseillé de boire beaucoup d'eau (au moins 2 litres par jour) pendant le traitement.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée en cas de traitement par le méthotrexate

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment avec la phénytoïne (médicament anti-convulsivant), les médicaments qui augmentent le potassium dans le sang, il FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

400 mg

80 mg

1 comprimé

800 mg

160 mg

1 comprimé

Par cuillère mes. de 5 ml

200 mg

40 mg

5 ml