

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 l'article 109 de la loi n° 103-01 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

Adh. 01/2020



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

Déclaration de Maladie

N° W19-475986

ND: 86 267

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10525 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre
 Nom & Prénom : ABOUHAYANE Youssef
 Date de naissance : 01-01-68
 Adresse : Lot 5 N° 120 Hadj Feteih
 Tél : 0664 869562 Total des frais engagés : 2291,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Hassan JAMMI
CARDIOLOGUE
20 Rue Oumaima SAYAH
Bd Al Massira Al Khadra Casa
0522.36.79.35

Date de consultation : 13/06/2020

Nom et prénom du malade : FAIGUIR FATIHA Age :

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

Nature de la maladie : Douleurs thoraciques

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 : 22/04/2020

Signature de l'adhérent(e) :

Déclaration

Remplir

Il sera

réclamé

Couper

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
13/04/20	CS			Docteur Hassan JAMMOUR CARDIOLOGUE 20, Rue Oumaima SAYAH Bd. Al Massira Al Khadra, Casa Tel: 0522.39.31.01-Fax 0522.36.79.85

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE BIDAH ADNANE OUMERRABII 19, Rue Oumaima SAYAH Bd. Al Massira Al Khadra, Casa Tel: 0522.39.31.01-Fax 0522.36.79.85	13/04/2020	2291,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

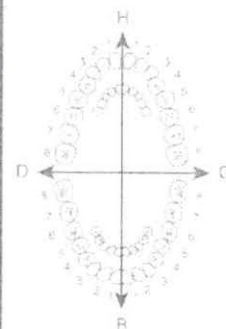
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

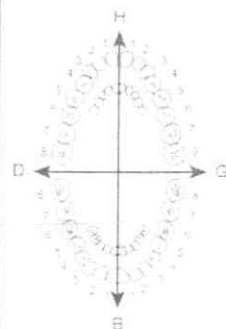
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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	
25523412	21433553
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433353
B	

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la protection

COEFFICIENT DES TRAVAUX

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



Casablanca le 18/04/22

PHARMACIE OUM ERRABI

Dr. Adnane BIDAN

Fouad Fathe

150.00

* Colibex 20

1pc x 21, 3j

34.00

pi 1pc mid 3j

* Myantapic

1pc x 31j

(1)

24.40 x 3 6.80 x 3

Levothyrox 125

2800 x 4 1000

3900 x 2

1960 x 5

2710 x 5

le 18/04

1pc x 3j

1pc mid

1pc 6j

1pc mid

Urgence 24h/24h المستعجلات

19, Bd Inou Sina - Casablanca Tél: 05 22 94 39 33 (L.G) - Fax: 05 22 94 30 22

www.cardiocasaanfa.com - Email: contact@cardiocasaanfa.com - I.C.E. : 001742957000002

Patente: 35806678 - I.F: 1014548 - C.N.S.S.: 6021589 BMCI - Agence Mohamed V - RIB: 013 780 01 104 01384700132 48

19, شارع ابن سينا- الدار البيضاء الهاتف: 05 22 94 39 33 - الفاكس: 05 22 94 30 22

بالتا: 35806678 - ت ج: 1004548 - ص و ض ج: 6021589 التعريف البنكي: 013 780 01104 01384700132 48

103, 30 x 3
P. rectal 17.12. (S.V.)
u. et

2291.20
087



Dr. Hassan JAMMI
CARDIOLOGUE
20, Rue Oumaima SYAH - Casa
Tél: 0522.39.31.01 - Fax: 0522.38.79.35

PHARMACIE OUMERRABI
Dr. Adnane BIDAH
19, Boulevard OUMERRABI
HAY HASSANI - CASA
Tél: 022.90.88.72 - Fax: 022.90.11.16

Dr. Adnane BIDAH
ADNANE BIDAH
19, Boulevard OUMERRABI
HAY HASSANI - CASA
Tél: 022.90.88.72 - Fax: 022.90.11.16

GLUCOPHAGE 1000 mg. comprimés pelliculés, boîte de 30
chlorhydrate de metformine

lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre possession de votre véhicule. Les informations contenues dans la présente notice sont destinées à vous aider à comprendre les fonctionnalités et les performances de votre véhicule. Elles ne constituent pas une garantie de performance ou de fiabilité. Les performances réelles peuvent varier en fonction de nombreux facteurs, notamment de l'état de la route, de la météo, de l'entretien de votre véhicule, de votre conduite, etc. Nous vous recommandons de lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre possession de votre véhicule. Les informations contenues dans la présente notice sont destinées à vous aider à comprendre les fonctionnalités et les performances de votre véhicule. Elles ne constituent pas une garantie de performance ou de fiabilité. Les performances réelles peuvent varier en fonction de nombreux facteurs, notamment de l'état de la route, de la météo, de l'entretien de votre véhicule, de votre conduite, etc. Nous vous recommandons de lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre possession de votre véhicule.

chez d'autres personnes, informez votre médecin ou votre pharmacien. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui n'est pas mentionné dans ce notice. Voir rubrique 4.

10

a notice

avant cette notice :

GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé et dans quels cas ?

sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?

pour prendre GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?

et les effets indésirables éventuels ?

ne pas conserver GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimés pelliculés ?
 - Les comprimés GLUCOPHAGE 1000mg, comprimés pelliculés ET
 AS-EST-IL UTILISÉ ?
 - Les comprimés GLUCOPHAGE 1000mg, comprimés pelliculés ET
 AS-EST-IL UTILISÉ ?
 - Les comprimés GLUCOPHAGE 1000mg, comprimés pelliculés ET
 AS-EST-IL UTILISÉ ?

Les Thérapeutiques

est une hormone produite par le pancréas et permettant à vos cellules de capter le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps a besoin de l'insuline pour produire de l'énergie ou le stocker pour l'utiliser plus tard. Si vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline que vous avez. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. L'insuline aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à la normale que possible.

En cas d'adulte en surpoids, la prise de GLUCOPHAGE à long terme permet de réduire les complications associées au diabète de type 2. GLUCOPHAGE est associé à une stabilité pondérale ou une perte de poids.

LES SEULES SOLUTIONS SONT LES FORMES A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE L'EUCLOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé :

est très allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres contenus dans ce médicament (voir « Ce que contient le médicament »).
 - si vous avez eu des problèmes hémorragiques ou rénaux (débit de filtration glomérulaire inférieur à 45 ml/min).
 - si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une acidocétose diabétique.
 - si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids ou de troubles du rythme cardiaque.

L'acidocétose est une affection qui consiste en la présence dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » provoquant un précoma diabétique. Les symptômes sont plus ou moins évidents : une haleine à l'acétone, une respiration rapide et profonde entraînant une douleur à l'estomac, une odeur fétide de cuir pourri de dormir ou une haleine ayant une odeur fluide inhabituelle.

Cette complication survient lorsque vous ne suivez pas votre traitement par insuline, que vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée, ou si vous êtes malade. Elle peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent devenir permanents.

Un danger d'abcès lactique (voir « Avertissements et précautions ») peut survenir chez les nouveau-nés et les nourrissons. Si vous remarquez une infection grave, par exemple une infection des reins, des os ou une infection des nœuds, ou si vous remarquez que vos sécrétions peuvent entraîner des problèmes de reins qui pourraient entraîner une infection grave, contactez immédiatement votre médecin. Ne mettez pas votre bébé en danger d'abcès lactique (voir « Avertissements et précautions »).

de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «

Si vous consommez beaucoup d'alcool, vous devez passer un examen radio avant d'être admis à l'opération. Si vous avez des problèmes de santé, consultez votre médecin avant d'être admis à l'opération.

Vous devez subir une intervention chirurgicale, vous devez arrêter de prendre GLUCOPRIM ou si vous avez subi des complications de la grossesse, consultez votre médecin. Il vous avisera si vous avez besoin ou non d'une interruption de cette période.

XP	121
PV	28

915
2022
00DH

avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Souvent, on peut noter une baisse du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, arrêtez immédiatement un médecin car l'asthme peut être aggravé. Arrêtez tout de suite de prendre LUCOPHAGE à la suite de la prise d'un médicament. LUCOPHAGE a la suite de la prise d'un médicament peut provoquer une baisse du sang trop faible. Cependant, si vous prenez G

Le même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète, les hypoglycémiques (comme les sulfamides hypoglycémiques, les méglitides) s'il y a un risque d'hypoglycémie, les symptômes hypoglycémiques, tels que des faiblesses, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

autre médicament et GLUCOPHAGE 1000mg, comprimés pelliculés, vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE à certains temps avant l'examen et au moins 48 heures après l'examen (voir la notice). Veuillez à demander conseil à votre médecin (le D-essus).

Si vous prenez votre médication si vous prenez GLUCOPHAGE en même temps que les médicaments suivants, il pourra être nécessaire contrôler

...sont souvent votre problème et d'augmenter la cause du Glucopré-
gnement (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en
agissant la production d'urine).
- Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou la
formotérol (utilisés pour traiter l'asthme).
- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses réactions, notamment des
inflammations sévères de la peau ou l'asthme).
- D'autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

INTERACTIONS avec les aliments et les boissons
LUCOPHAGE 100mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons, ne consommerez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'addiction locale, particulièrement si vous fumez. Évitez de consommer des aliments riches en graisses, car ils peuvent freiner l'absorption de la nicotine. Évitez également de consommer des aliments riches en graisses, car ils peuvent freiner l'absorption de la nicotine. Évitez également de consommer des aliments riches en graisses, car ils peuvent freiner l'absorption de la nicotine.

grossesse et allaitement

Plus sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines
conduite de véhicules et utilisation de machines
LUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre

dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les hypoglycémiques oraux comme la glibenclamide, la gliclazide, la glipizide, la glimepiride, la glyburide, etc.). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses. Des vertiges, une augmentation de transpiration, des battements

de cravre rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer, ne conduisez plus ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

Liste des excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Prescription, Mode et (ou) voies(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

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

Glucophage ne remplace pas les bienfaits d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée
Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Gabapentine une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg en 2 ou 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.
Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850

mg de Guiphoage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

**Suocophage à prendre
veilla**

—votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Suocophage à vous prescrire, en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).

—votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de

fonctionnement de vos reins. Des cordes plus fluquantes pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé ?

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les affections indésirables sur votre digestion.

Les comprimés ne doivent pas être broyés ou machés. Avalés chaque comprimé avec un verre d'eau.

Si vous prenez une dose par jour, prenez-à le matin (au petit-déjeuner).

Si vous prenez deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit déjeuner) et une le soir (au dîner).

Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au déjeuner) et une le soir (au dîner).

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop lents ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptôme et instructions en cas de surdosage
Si vous avez pris plus de **GLUCOPHASE 1000 mg**, comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres

symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et un rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'addiction laquée peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Glucoavance et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Instruction en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses
 Si vous oubliez de prendre GLUCOavance 1000 mg, continuez à prendre la dose suivante. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez

Risque de syndrome de serrage
Sous obli
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament,
n'hésitez pas à demander conseil à votre pharmacien.

demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Descriptions des effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Des effets indésirables suivants peuvent se produire :

Effets indésirables très fréquents observés chez  d'une personne sur 10)

- Troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, diarrhées, maux de ventre (douleurs abdominales) et perte d'appétit. Ces effets indésirables se produisent le plus souvent en début de traitement par Glucochape. Répéter les doses dans la journée et prendre Glucochape pendant ou juste après le repas peut vous aider. Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre Glucochape et consultez votre médecin.

10) - Perturbation du goût.
Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000).

- Ataxie lacryque. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Les symptômes de l'ataxie lacryque sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales), avec crampes musculaires, une

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GlucoPhage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Anomalies des examens biologiques portant sur le foie ou l'hépatite

Glucophage et consultez votre médecin.

- Reactions cutanées, telles que rougeur de la peau (erythème), démangeaison ou éruption qui dérange (urticaire).
- Baisse du taux de vitamine B12 dans le sang.

Enfants et adolescents

Déclaration des effets secondaires
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculaire.
Tenir hors la vue et de la portée des enfants. Si un enfant est traité avec Glucophage, il est conseillé aux parents ou aux soignants de surveiller la prise du médicament.

Date de péremption
Utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte ou la plaquette après «EXP». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Condition de conservation
Pas de précautions particulières de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Né jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

5. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients

Ce qui contient GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

- La substance active est la chlorhydrate de metformine. Un comprimé pelliculé contient 500 mg de chlorhydrate de metformine équivalent à 780 mg de metformine base.

- Les autres composants sont : Povidone K30, stéarate de magnésium, hypromellose, macrogol 400, macrogol 8000.

Forme pharmaceutique et contenu

Aspect de GLUCOPHAGE est contenu de l'emballage extérieur
Ce médicament se présente sous forme de comprimés pelliculés avec une barre
de cassure sur les deux faces.

Ce médicament se présente en boîte de 30 comprimés.

Liste I (Tableau A)

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 21/12/2015

COOPER

PHARMIA
Sous licence de MERCK SANTE S.A.S.
37, Rue Saint-Romain 69379 Lyon Cedex, France.
Fabrique par COOPER PHARMIA
41, rue Mohamed Diouri 20110 Cassablanca

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez en à votre médecin ou à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans q
2. Quelles sont les informations nécessaires à contr
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS E

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le



Cardioaspirine 100 mg/0llog
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



EXP

BT12CX2 08 2019
08 2024

MFD

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez en à votre médecin ou à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans q
2. Quelles sont les informations nécessaires à contr
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS E

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le



Cardioaspirine 100 mg/0llog
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



EXP

BT12CX2 08 2019
08 2024

MFD

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez en à votre médecin ou à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans q
2. Quelles sont les informations nécessaires à contr
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS E

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le



Cardioaspirine 100 mg/0llog
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



EXP

BT12CX2 08 2019
08 2024

MFD

de CRESTOR.

Ou

- Vous
- att

qui augmentent votre risque d'avoir une
vasculaire cérébrale ou des problèmes

vasculaire cérébrale ou des problèmes
ent être causés par une maladie appelée
est due à une accumulation de dépôts

Pour continuer de prendre CRESTOR :

CRESTOR pour corriger le taux de substances grassieuses
dans le sang, les lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais
cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- CRESTOR peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le
« bon cholestérol »
- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par
votre organisme.

Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de
conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne
aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts grasieus
peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur
diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du
sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque
ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque
d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des
problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre CRESTOR, même si votre
taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée
de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.
Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le
dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CRESTOR, comprimé pelliculé ?

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

- si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées,
- des antécédents personnels ou par
- si vous avez déjà présenté des do
- médicament abaissant les taux de
- immédiatement votre médecin si
- inexpliquées particulièrement si v
- vous avez de la fièvre ; informer e
- pharmacien si vous avez une faibl
- si vous consommez régulièrem
- d'alcool ;
- si vous avez des troubles de la
- si vous êtes déjà traité par un a
- de cholestérol appelé fibrates ; v
- contenues dans la notice ; et ce,
- passé un médicament qui abaisse
- si vous prenez un médicament p
- exemple du ritonavir avec lopina
- rubrique « Autres médicaments
- si vous prenez des antibiotiques,
- reportez-vous à la rubrique « Au

Enfants et adolescents

- si le patient est un enfant âgé
doit pas être donné aux enfants
- si le patient est âgé de moins
pas être utilisée chez les enfants et adolescents
- si vous avez plus de 70 ans (votre médecin a besoin de choisir la
dose initiale de CRESTOR adaptée pour vous) ;
- si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;
- si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin,
vietnamien, coréen et indien) (votre médecin a besoin de choisir la
dose initiale de CRESTOR adaptée pour vous).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un
doute) :

- vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (le dosage le plus
élevé) ; vous devez vérifier avec votre médecin ou pharmacien la
dose de CRESTOR avant de débuter le traitement.

Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un effet sur le
foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des
enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera
habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant traitement et au
cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique
ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi
attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous
avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si
vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension)
élevée.

Lot 94304
Exp 11 2021
Fab: 12 2018

AstraZeneca



On

- Vous att-

- * qui augmentent votre risque d'avoir une
- * vasculaire cérébral ou des problèmes

Le trouble vasculaire cérébral ou des problèmes peuvent être causés par une maladie appelée. La cause est due à une accumulation de dépôts

Pour continuer de prendre CRESTOR :

CRESI, pour corriger le taux de substances grasses dans le sang, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- **CRESTOR** peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol »
- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme.

Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre CRESTOR, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CRESTOR, comprimé pelliculé ?

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

- si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées ;
- des antécédents personnels ou familiaux de :
- si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires ;
- médicament abaissant les taux de :
- immédiatement votre médecin si :
- inexpliquées particulièrement si vous :
- vous avez de la fièvre ; informer le :
- pharmacien si vous avez une faible :
- si vous consommez régulièrement :
- d'alcool ;
- si vous avez des troubles de la :
- si vous êtes déjà traité par un :
- de cholestérol appelé fibrates ;
- contenues dans la notice ; et ce, :
- passé un médicament qui abaisse :
- si vous prenez un médicament par :
- exemple du ritonavir avec lopina :
- rubrique « Autres médicaments »
- si vous prenez des antibiotiques :
- reportez-vous à la rubrique « Au :

Enfants et adolescents

- **si le patient est un enfant âgé**
doit pas être donné aux enfants
- **si le patient est âgé de moins**
pas être utilisée chez les enfants et adolescents
- **si vous avez plus de 70 ans** (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de CRESTOR adaptée pour vous) ;
- **si vous avez une insuffisance respiratoire grave** ;
- **si vous êtes d'origine asiatique** (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de CRESTOR adaptée pour vous).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) :

- * vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (le dosage le plus élevé) ; vous devez vérifier avec votre médecin ou pharmacien la dose de CRESTOR avant de débuter le traitement.

Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant traitement et au cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Lot	94304
Exp	11 2021
Fab:	12 2028

As: Iratzeneca



de CRESTOR.

Ou

- Vous
- att

qui augmentent votre risque d'avoir une
vasculaire cérébrale ou des problèmes

vasculaire cérébrale ou des problèmes
ent être causés par une maladie appelée
est due à une accumulation de dépôts

Pour de continuer de prendre CRESTOR :

CRESTOR pour corriger le taux de substances grassieuses
dans le sang, les lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais
cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- CRESTOR peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le
« bon cholestérol »
- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par
votre organisme.

Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de
conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne
aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts grasieus
peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur
diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du
sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque
ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque
d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des
problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre CRESTOR, même si votre
taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée
de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.
Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le
dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CRESTOR, comprimé pelliculé ?

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

- si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées,
- des antécédents personnels ou par
- si vous avez déjà présenté des do
- médicament abaissant les taux de
- immédiatement votre médecin si
- inexpliquées particulièrement si v
- vous avez de la fièvre ; informer e
- pharmacien si vous avez une faibl
- si vous consommez régulièrem
- d'alcool ;
- si vous avez des troubles de la
- si vous êtes déjà traité par un a
- de cholestérol appelé fibrates ; v
- contenues dans la notice ; et ce,
- passé un médicament qui abaisse
- si vous prenez un médicament p
- exemple du ritonavir avec lopina
- rubrique « Autres médicaments
- si vous prenez des antibiotiques,
- reportez-vous à la rubrique « Au

Enfants et adolescents

- si le patient est un enfant âgé
doit pas être donné aux enfants
- si le patient est âgé de moins
pas être utilisée chez les enfants et adolescents
- si vous avez plus de 70 ans (votre médecin a besoin de choisir la
dose initiale de CRESTOR adaptée pour vous) ;
- si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;
- si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin,
vietnamien, coréen et indien) (votre médecin a besoin de choisir la
dose initiale de CRESTOR adaptée pour vous).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un
doute) :

- vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (le dosage le plus
élevé) ; vous devez vérifier avec votre médecin ou pharmacien la
dose de CRESTOR avant de débuter le traitement.

Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un effet sur le
foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des
enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera
habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant traitement et au
cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique
ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi
attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous
avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si
vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension)
élevée.

Lot 94304
Exp 11 2021
Fab: 12 2018

AstraZeneca



103130

॥ श्री गुरुभ्यो नमः ॥

[illegible]

593

[illegible][illegible][illegible]

جانبه
بسم الله الرحمن الرحيم / الحمد لله رب العالمين /

1.25 / 5

ת. 2,5 / ת. 10 (10) ת. 10

103130

10-2 31 2011 10:00 AM

၁၂. စာအုပ်၊ စာမျက်နှာ၊ ပုံနှိပ်နှုန်း၊ ရက်စွဲ၊ စာမျက်နှာ၊ စာမျက်နှာ

၁ - ၁၀
 ၂ - ၁၀
 ၃ - ၁၀
 ၄ - ၁၀
 ၅ - ၁၀
 ၆ - ၁၀
 ၇ - ၁၀
 ၈ - ၁၀
 ၉ - ၁၀
 ၁၀ - ၁၀

[illegible][illegible]

مجلس / در حین / از این / اندوخته / می

1,25 / 50

ישראל / ירמיהו

ת. 2,5 / ת. 10

103130

॥ श्री गुरुभ्यो नमः ॥

၁၂. စာအုပ်အမျိုးအမည်: မြန်မာ့စာပေအမွေအနှစ် - စာအုပ်အတွဲ

1 - 100
2 - 100
3 - 100
4 - 100
5 - 100
6 - 100
7 - 100
8 - 100
9 - 100
10 - 100

[illegible][illegible]

جانب مائیں

جانبه
بسم الله الرحمن الرحيم / الحمد لله رب العالمين /

1.25 / 5

ת.ז. 2,5 / ת.ז. 10 (ה) ת.ז. 10

Celecoxib

- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

CELEBREX® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'arthrose, de la polyarthrite rhumatoïde et de la douleur aiguë post-opératoire.

Ne prenez jamais CELEBREX® : • si vous :
l'urticaire ou toute autre réaction allergique e
AINS (anti-inflammatoires non-stéroïdiens), • ju

Autres informat

Fabriqué par Pfizer Tunisie
Fondouk Choucha 2013 Ben Arous - Tunisie
Avec l'autorisation de Pfizer Inc - New York -

Laboratoires Pfizer S.A. Maroc
Km 0.5 Route de Oualidia 34000 El Jadida

6 118000 250098

Laboratoires
Mior S.A.

PPV 150.00 DH

Date Fab:08/2019 Date Exp:08/2022

Lot: 1280075

CELEBREX 200 MG
Boîte de 20 gélules

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط الغدة الدرقية (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

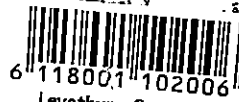
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

إاء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على حبة تشير إلى اليوم الأخير. EXP. العبوة بعد



Levothyrox® 25 mg,

primés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

من هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في حبة، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرور العام بل في النفايات

التي حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب إيقاع قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).
في جميع الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلاكتوز (أمراض وراثية نادرة).
إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس
ابذل الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية، الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط الغدة الدرقية (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

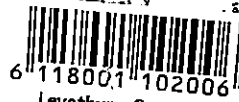
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

إاء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على حبة تشير إلى اليوم الأخير. EXP. العبوة بعد



Levothyrox® 25 mg,

primés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

من هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في حبة، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرور العام بل في النفايات

التي حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب إيقاع قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).
في جميع الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلاكتوز (أمراض وراثية نادرة).
إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس
ابذل الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية، الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط الغدة الدرقية (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

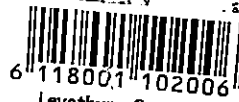
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

إاء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على حبة تشير إلى اليوم الأخير. EXP. العبوة بعد



Levothyrox® 25 mg,

60033

primés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب إيقاع قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).
في جميع الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلّاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلّاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

ابلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ أدوية أخرى مع ليفوثيروكس، بما في ذلك الأدوية، الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط الغدة الدرقية (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

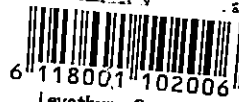
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

إاء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على حبة تشير إلى اليوم الأخير. EXP. العبوة بعد



Levothyrox® 25 mg,

60033

primés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب إيقاع قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).
في جميع الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلّاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلّاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

ابلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ أدوية أخرى مع ليفوثيروكس، بما في ذلك الأدوية، الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط الغدة الدرقية (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

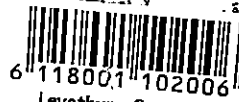
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

إاء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على حبة تشير إلى اليوم الأخير. EXP. العبوة بعد



Levothyrox® 25 mg,

60033

primés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب إيقاع قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).
في جميع الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلّاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلّاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

ابلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ أدوية أخرى مع ليفوثيروكس، بما في ذلك الأدوية، الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

MYANTALGIC®

(Tramadol-Paracétamol)

MYANTALGIC®
20 comprimés effervescents

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés pelliculés, boîte de 20
- Comprimés effervescents, boîte de 20

COMPOSITION

Comprimé pelliculé

Tramadol chlorhydrate

Paracétamol

Excipient q.s.p

Comprimé effervescent

Tramadol chlorhydrate

Paracétamol

Excipient q.s.p

1 comprimé effervescent

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antalgique de niveau II.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Douleurs modérées à intenses lorsque les antalgiques plus faibles ne sont pas suffisantes.
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 (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 PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

PPV 340H00
EXP 12/2022
LOT 900423



 **NOVARTIS**

NOTICE : INFORMATIO

Dénomination du médicament

Galvus® 50 mg

Comprimé. Boîte de 60

Vildagliptine



6118001031030

Galvus® 50 mg

Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 DH

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

 **NOVARTIS**

NOTICE : INFORMATIO

Dénomination du médicament

Galvus® 50 mg

Comprimé. Boîte de 60

Vildagliptine



6118001031030

Galvus® 50 mg

Boîte de 60 comprimés.

PPV : 390 DH

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (ذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط الغدة (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

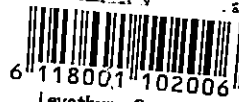
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

إاء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على حبة تشير إلى اليوم الأخير. EXP. العبوة بعد



Levothyrox® 25 mg,

primés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب إيقاع قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).
في جميع الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلّاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلّاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

ابلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ أدوية أخرى مع ليفوثيروكس، بما في ذلك الأدوية، الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (ذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط الغدة (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

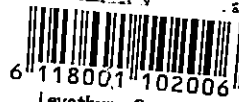
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

إاء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على حبة تشير إلى اليوم الأخير. EXP. العبوة بعد



Levothyrox® 25 mg,

primés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب إيقاع قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).
في جميع الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلّاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلّاكتوز (أمراض وراثية نادرة).
إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

ابلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ أدوية أخرى مع ليفوثيروكس، بما في ذلك الأدوية، الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (ذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط الغدة (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

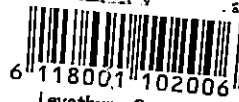
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

إاء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على حبة تشير إلى اليوم الأخير. EXP. العبوة بعد



Levothyrox® 25 mg,

primés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب إيقاع قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).
في جميع الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلّاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلّاكتوز (أمراض وراثية نادرة).
إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

ابلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ أدوية أخرى مع ليفوثيروكس، بما في ذلك الأدوية، الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (ذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط الغدة (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

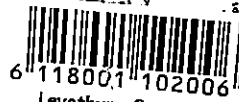
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

إاء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على حبة تشير إلى اليوم الأخير. EXP. العبوة بعد



Levothyrox® 25 mg,

primés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب إيقاع قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).
في جميع الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلّاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلّاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

ابلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ أدوية أخرى مع ليفوثيروكس، بما في ذلك الأدوية، الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (ذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط الغدة الدرقية (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

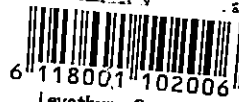
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

إاء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على حبة تشير إلى اليوم الأخير. EXP. العبوة بعد



Levothyrox® 25 mg,

primés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

من هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في حبة، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرور العام بل في النفايات

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب إيقاع قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).
في جميع الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلّاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلّاكتوز (أمراض وراثية نادرة).
إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس
ابلع الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية، الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع.
تتفاقم مرض قلبي (ذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

علامات فرط الغدة الدرقية (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رغبة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،

عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،

ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي: طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

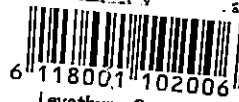
إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

إاء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على حبة تشير إلى اليوم الأخير. EXP. العبوة بعد



Levothyrox® 25 mg,

primés sécables B/30

PPV: 6,80 DH

من هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في حبة، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدهور لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرور العام بل في النفايات

في حالة الإصابة بأمراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة شرايين التاجية (احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، اضطراب إيقاع قلبي)، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).
في جميع الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حبة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و بشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلّاكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلّاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH إجراء بعض التحليلات البيولوجية الإضافية) قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن للغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قابل للقطع

اشترك مع أدوية أخرى
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس
ابلع الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية، الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.