

PHARMACIE DOUMA SARL
22, Bvd Annahda
Hay Douma - Sidi Moumen
Tél: 0522 70 26 46



+) Cost one p 162 Hrs

23.^o

5

14



Pansalal

H₂, o

6

enigmo

SV

1421.50

'sue'

PHARMACIE DOUMA SARL

22, Bvd Annahda
Hay Douma - Sidi Moumen
Tél: 0522 70 26 46

Docteur EZZAKI Hassan

الدكتور الزاكى حسن

Diplômé du Centre Hospitalier
Ibn Rochd de Casablanca
Ancien Interne de l'Hôpital Mohammed V
et Service des Urgences

Médecine Générale
Diplôme en Echographie

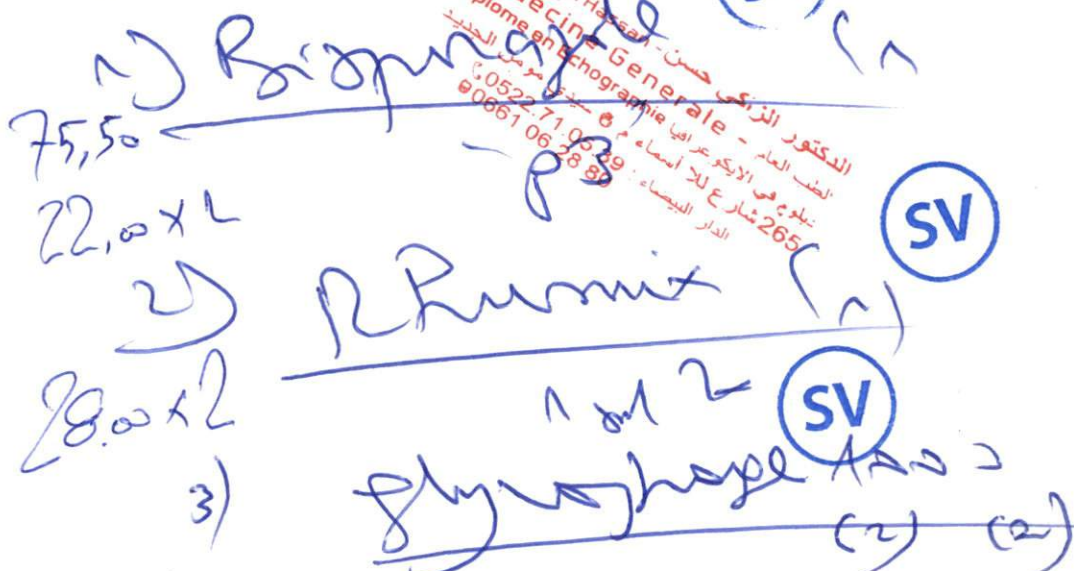
خريج المركز الإستشفائي ابن رشد بالدار البيضاء
طبيب داخلي سابق بمستشفى محمد الخامس
وقسم المستعجلات

الطب العام

دبلوم الفحص بالصدى

Casablanca, le : 
الدار البيضاء، في :

PHARMACIE DOUMA SAV
22, Bvd Annahda
Hay Douma - Sidi Moumen
tel: 05 22 70 26 46


 1) Risperidon
 75,50 -
 22,00 x 2
 2) Rhumix
 28,00 x 2
 3) Glycophage 1000
 100 x 2

Dr EZZAKI Hassan -
 مختار حسن -
 Medicina Generale -
 Diplome en Echographie
 الطبيب العام -
 شهادة في الأدوات الطبية
 شارع للاسماء -
 الدار البيضاء -
 05 22 71 05 39
 00661 06 28 80
 265 شارع للاسماء -
 الدار البيضاء -
 tel: 05 22 70 26 46

SV (1)
 SV (2)
 SV (3)

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
20/01/2021	C		100,00	DR. EZZAKI HASSAN Dentiste
21/01/2021				
22/01/2021				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DOUMA SARL 22, Bvd Annahda Hay Douma - Sidi-Moumen Tél: 0522 70 26 46	31/8/21	421,50

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODP

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX

O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		MONTANTS DES SOINS
	H	25533412 21433552 00000000 00000000	
	D	00000000 00000000 35533411 11433553	
	G	B	

COEFFICIENT DES TRAVAUX	[Création, remont, adjonction]		DATE DU DEVIS
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		

MONTANTS DES SOINS	DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE

**INFORMATIONS 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.

Education :

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.

Prothèse :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

clamation	: contact@mupras.com
se en charge	: pec@mupras.com
adhésion et changement de statut	: adhesion@mupras.com

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



Déclaration de Maladie

Nº M21- 0020701

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1060

Société : 80905

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : MAKHLOUKI AHMED

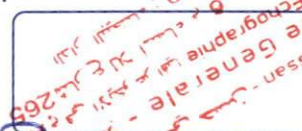
Date de naissance : 01.01.1950

Adresse : HAY DOUMA G6 RUE 10 N° 41. S/M

Tél. : 06.41.61.0834 Total des frais engagés : 521.01+ Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 28/08/2021

Nom et prénom du malade : MAKHLOUKI AHMED Age : 70

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :



Omiz®

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

PRESENTATIONS :

- OMIZ® 20 mg** : Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules
- OMIZ® 10 mg** : Boîte de 7 gélules
Boîte de 14 gélules
Boîte de 28 gélules

COMPOSITION :

OMIZ® 20mg	
Oméprazole.....	20 mg
Excipients q.s.p.....	1 gélule
Excipient à effet notoire : saccharose	

COMPOSITION :

OMIZ® 10mg	
Oméprazole.....	10 mg
Excipients q.s.p.....	1 gélule
Excipient à effet notoire : saccharose	

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

INDICATIONS :

- Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcèreuse gastroduodénale,
 - Ulcère duodénal évolutif,
 - Ulcère gastrique évolutif,
 - (Ésophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-oesophagien,
 - Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
 - Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par Helicobacter pylori ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
 - Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien,
 - Syndrome de Zollinger-Ellison,
 - Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
 - Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodenal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.
- Chez l'enfant à partir d'un an :** Oesophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.
- En association avec un atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du

VOTRE PHARMACIEN.

avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitemt :

En raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT, AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.

POSOLOGIE :

Les gélules peuvent être prises au cours d'un repas ou à jeun.

CHEZ L'ADULTE :

- Eradication de Helicobacter pylori en cas de maladie ulcèreuse gastroduodénale : sont recommandés, les schémas posologiques suivants :

- soit 1 gélule de 20 mg d'oméprazole matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir + amoxicilline 1000 mg matin et soir, pendant 7 jours ;
- soit 1 gélule de 20 mg d'oméprazole matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir + métronidazole où tinidazole 500 mg matin et soir, pendant 7 jours.

Cette trithérapie sera suivie par 20 mg d'oméprazole par jour pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif.

L'efficacité du traitement dépend du respect du schéma posologique, notamment de la prise de la trithérapie durant les 7 jours.

- Ulcère duodénal évolutif : 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour pendant 4 semaines.

- Ulcère gastrique évolutif : 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien : 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour pendant 4 semaines, avec une éventuelle seconde période de 4 semaines à la même posologie.

En cas d'œsophagite sévère (ulcérations circonférentielles), le passage à 40 mg d'oméprazole en 2 prises peut être proposé en l'absence de cicatrisation et/ou en cas de persistance des symptômes, à l'issue d'un traitement initial de 4 semaines à la posologie de 20 mg/jour.

- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien : La posologie est de 1 gélule dosée à 10 mg par jour. La posologie pourra être portée à 20 mg en cas de réponse insuffisante. La durée initiale du traitement est de 4 à 6 semaines. Par la suite, un traitement intermittent pourra être administré au moment des périodes symptomatiques.

- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux : 1 gélule de 10 mg d'oméprazole par jour. La posologie sera portée à 20 mg/jour en cas d'inefficacité ou en cas de résistance à un traitement d'entretien par les anti-H2.

- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien : La dose minimale efficace doit être recherchée.

La posologie est de 10 à 20 mg par jour, adaptée en fonction de la réponse symptomatique et/ou endoscopique.

Dans les œsophagites sévères, une posologie initiale de 20 mg est recommandée.

- Syndrome de Zollinger-Ellison : La posologie initiale recommandée est de 60 mg d'oméprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement et le traitement poursuivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement.

Pour des posologies supérieures à 80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens : 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens : 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour.

CHEZ L'ENFANT :

Oesophagite par reflux gastro-œsophagien : 1 mg/kg/jour pendant 4 à 8 semaines, soit :

- Enfant de 10 à 20 kg : 1 gélule de 10 mg d'oméprazole par jour. La posologie peut être augmentée jusqu'à 20 mg par jour.

- Enfant de plus de 20 kg : 1 gélule de 20 mg d'oméprazole par jour.

Chez les enfants de moins de 6 ans (en raison du risque de fausse route) et les enfants ne pouvant pas avaler les gélules, celles-ci doivent être ouvertes et le contenu doit être déversé et mélangé à un aliment légèrement acide (pH < 5), tels que : yaourt, jus d'orange, compote de pommes...

EFFETS INDESIRABLES :

Effets indésirables fréquents :

Mauvaise tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulence.

Effets indésirables peu fréquents :

Sensation vertigineuse, paresthésie, somnolence, insomnie, augmentation des enzymes du foie, réactions cutanées (éruption cutanée, prurit, urticaire), malaise.

Effets indésirables rares :

Confusion mentale réversible, agitation, agressivité, dépression et hallucinations, particulièrement chez des patients présentant des pathologies sévères, gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme), sécheresse de la bouche, stomatite, candidose gastro-intestinale, diminution du nombre des cellules sanguines, encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère préexistante, hépatite avec ou sans ictere, insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves, aloécie, réactions allergiques telles que gonflement du visage, des lèvres, du larynx et/ou de la langue, fièvre, bronchospasme, choc anaphylactique, néphrite interstitielle, augmentation de la sueur, œdème périphérique, vision trouble, perturbation du goût et diminution du taux de sodium dans le sang.

SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, Veuillez EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C et à l'abri de l'humidité.

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.

Tableau C (Liste II).



Laboratoires Pharmaceutiques Pharma 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

Notice : Information de l'utilisateur

Pansoral

GEL POUR APPLICATION BUCCALE

SALICYLATE DE CHOLINE, CHLORURE DE CÉTALKONIUM

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin.

1. Qu'est-ce que PANSORAL, gel pour application buccale et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser PANSORAL, gel pour application buccale?
3. Comment utiliser PANSORAL, gel pour application buccale?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver PANSORAL, gel pour application buccale?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PANSORAL, gel pour application buccale ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

Classe pharmacothérapeutique : PRÉPARATIONS POUR LA STOMATOLOGIE/AUTRES AGENTS POUR TRAITEMENT LOCAL - code ATC : A 01AD11 (A : Appareil digestif et métabolisme).

Ce médicament est préconisé pour le traitement d'appoint de courte durée des douleurs liées aux états inflammatoires et ulcériques de la muqueuse buccale (petites blessures buccales). Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Pierre Fabre
ORAL CARE

substances...
medicine, listed in case of a history of hypersensitivity to...
medicines (aspirin...).
IF IN DOUBT, YOU MUST CONSULT YOUR DENTIST OR SPECIALIST.

Pierre Fabre
ORAL CARE

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER PANSORAL, gel pour application buccale ?

N'utilisez jamais PANSORAL, gel pour application buccale :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) aux substances actives ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, en particulier si vous avez des antécédents d'allergie aux médicaments salicylés (aspirine...).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE SPÉIALISTE DENTAIRE.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant d'utiliser PANSORAL, gel pour application buccale.

En l'absence d'amélioration au bout de quelques jours, consultez votre spécialiste dentaire. En effet, une irritation due à votre prothèse peut nécessiter une adaptation de celle-ci et l'application de ce traitement ne constitue qu'un geste d'attente.

CE MÉDICAMENT CONTIENT 39 g tout à 100 g.

Grossesse, allaitement
Si vous pensez être enceinte, demandez conseil à votre pharmacien si vous pourriez utiliser

Conduite de véhicules et utilisation

Ce médicament n'a aucun effet sur la conduite des véhicules et à utiliser des pilules pharmaceutiques. Cependant, le résidat de l'éthylotest peut dans les dix minutes après l'application du gel (hausse de l'alcool expiré dans l'air, sans perte dans la circulation sanguine).

3. COMMENT UTILISER PANSORAL, gel pour application buccale ?

Usage local strict. Application gingivale.
Nettoyer et sécher l'appareil de prothèses avant l'application.

En moyenne, 1 à 4 applications (de la valeur d'une noisette de gel) par jour.
En cas de prothèses permanentes : déposer la valise molaires en regard de la cavité dentaire. En cas de prothèses provisoires : déposer la partie de l'appareil correspondante dans la cavité dentaire. Une fois en bouche, le gel s'adapte à la forme de la cavité et à l'effet de la température et de la pression.

Risk of irritation



NOVARTIS

Dénomination du médicament :

COTAREG®

80/12.5 mg, 160/12.5 mg, 160/25 mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Valsartan / Hydrochlorothiazide

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

Gardez avec toute autre question, si vous avez un autre pharmacien.

Le 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.

contient cette notice :

Qu'est-ce que COTAREG et dans quel cas est-il utilisé ?

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COTAREG ?

Comment prendre COTAREG ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comment conserver COTAREG ?

1. Qu'est-ce que COTAREG et dans quel cas est-il utilisé ?

COTAREG contient deux substances actives complémentaires, qui influencent le système régulant la pression artérielle dans l'organisme. Il s'agit d'une part du valsartan qui produit une baisse de la pression en dilatant les vaisseaux sanguins, et de l'hydrochlorothiazide qui réduit la teneur de l'organisme en chlorure de sodium (sel) et en eau en augmentant l'excrétion urinaire.

COTAREG s'utilise pour traiter l'hypertension légère ou modérée, chez des patients lorsqu'un traitement combinant deux substances actives est nécessaire.

Votre médecin en mesurera et en contrôlera l'effet en prenant votre pression artérielle.

COTAREG ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COTAREG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

Pourquoi faut-il traiter une hypertension artérielle ?

Une hypertension artérielle non traitée peut endommager des organes vitaux tels que le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir aujourd'hui en parfaite santé, sans aucune manifestation de maladie – mais une hypertension non traitée peut entraîner des séquelles ultérieures telles qu'un accident vasculaire cérébral, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou la cécité.

Quand COTAREG ne doit-il pas être utilisé ?

Vous ne devez pas prendre COTAREG si vous avez eu dans le passé une hypersensibilité ou une allergie au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou à un autre composant du médicament. Même, vous ne devez pas prendre COTAREG pendant la grossesse, si vous programmez une grossesse ou en période d'allaitement. Si vous souffrez d'une destruction des voies biliaires de petit calibre (cirrhose biliaire) conduisant à un arrêt de l'écoulement, si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale, si vous prenez de l'aliskirène, un principe actif abaissant la pression artérielle, ou encore si vous souffrez d'une faiblesse de la quantité d'urine (anurie). Si vous souffrez d'un antécédent héréditaire. Si la prise par le passé de médicaments a provoqué chez vous un gonflement du visage, des yeux, de la langue ou du larynx (troubles de la déglutition ou de la respiration), vous ne devez pas prendre Cotareg.

Quelles sont les précautions à observer lors de l'utilisation de COTAREG ?

Comme tout médicament abaissant la pression artérielle, il peut diminuer votre vigilance et votre



سيعمل الطبيب على قياس ومراقبة تأثير الدواء عن طريق قياس ضغط الدم لديك.
يؤخذ دواء كوتارجيف بوصفة طبية.

٢. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريف؟

ما الذي يجب الانتباه اليه يعيدها عن العلاج؟

هل إذا أخذت علاج ارتفاع ضغط الدم؟

يمكن أن يتسبب ارتفاع ضغط الدم غير المعالج في تلف الأعضاء الحيوية مثل القلب والكلى والدماغ. يمكن أن تشعر اليوم ألمك في حالة صحية جيدة دون أن تبدو عليك أي علامات للمرض - ولكن ارتفاع ضغط الدم غير المعالج يمكن أن يؤدي إلى عواقب لاحقة مثل السكتة الدماغية أو احتشاء عضلة القلب أو قصور القلب أو الفشل الكلوي أو الغص.

مته لا يحب استعمال دواء كوتاريج؟

يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريين إذا عانيت في الماضي من فرط الحساسية الحساسية من الفالسارتان، الهيبرولوكورثيازيد أو من أي مكون آخر يدخل تركيب هذا الدواء. وبالمثل، يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريين أثناء الحمل، كذلك تحاططلين للحمل أو كنت في فترة الرضاعة الطبيعية، إذا كنت تعانى تدمير الغنوات الصفراوية المصفيرة في الكبد (تليف الكبد الصفراوي) إلى شلل تدفق الصفراء، إذا كنت تعانى من مرض السكري (النوع 1) الفشل الكلوى، أو إذا كنت تأخذ مادة الأليسكيرين، وهي مادة فعالة ضغط الدم، أو إذا كنت تعانى من انخفاض حاد في كمية البول (أ) إذا كنت تعانى من وذمة وعائية وراثية. إذا سبب أخذ أدوية من ضغط الدم في الماضي في تورم في وجهك أو شفتيك أو لسان (اضطرابات في الليل أو التئقش)، يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريين.

ما هي الاحتياطات الواجب اتخاذها عند أخذ دواء

على غرار أي دواء يعمل على خفض ضغط الدم، قد ينفع ذلك بالحد من التوتر والقلق. لذلك ينصح بالحذر في حركة تعامل مع الأدواء أو الآلات.

**تحريم من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي إذا كان لديك المزيد من
أو إذا رأوك شك.**

، هذا الدواء شخصي لا تصفه لأشخاص آخرين حتى وإن كانت

رضهم تشبه أعراض مرضك لأنه يمكن أن يكون مضرًا لهم.

ـ إحدى الأعراض الجانبية أو إذا لاحظت أي اعراض جانبية غير
ـ هذه النشـقـاستـشـالـأـلـنـاـ

سرة، استمر الصبيب أو الصيدلي.

سازمان اسناد و کتابخانه ملی

للمعلمات التي يجب معرفتها قبل استخدامه؟

متخدم دواء کو تاریخ؟

الأعراض الجانبية المحتملة لدواء كوتاريف؟

نم تخرین دواه کوتاریغ؟

مرواء كوتاربغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟

نظام الرعاية الصحية في مصر: تقييم واقتراحات لتحسينه

انخفاض الضغط الدموي، الجسم. وهذا الفالسروتان، الذي يسبب انخفاض الضغط

توسيع الأوعية الدموية، والهيدروكلوروثيرايزيد، الذي يقلل من كلورين

"محتوى الماء عن طريق زيادة إفراز البول.

الإذاعة والتلفزيون - ألمانيا الغربية

٢- عدم الكثافة أو المعدل ندى المرصد

6"118001"0



6 118001 030521

COTAREG 160/12.5 mg C

28 comprimés pelliculés

PPM - 303.00 PY

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de métformine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la référer.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

4. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

5. Contenu de l'emballage et autres informations.

QUEL EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la métformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une moindre perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seul n'est pas suffisant pour contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la métformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez des problèmes hépatiques

• Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale

• Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner une déshydratation, ou si vous avez une infection des reins, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner une déshydratation, ou si vous avez une infection des reins, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitiez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Règles en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aigües sévères, par exemple).

Si l'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, il peut empêcher Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiant, l'insuline, les méfildiennes), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, 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.

Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des exemples à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le cétoxicib).
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).

• Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).

• Corticoïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).

• Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la riamipramine, la cimétidine, le dulogétaravir, la ranolazine, le triméthoprime, le vardenafil, l'avauzonazole, le cizotolitib et l'olaparib).

• Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Évitez une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement : Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitiez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'y a pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à 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 hypoglycémiant, l'insuline, les méfildiennes). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode d'administration, durée de traitement et Fréquence d'administration :

Veillez 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 biens 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 Glucophage 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 conseil spécifique 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 Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

Si votre fonction rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible. Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance :

• Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage que vous prendrez 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 si vous êtes âgé(e).

• Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

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

Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mordus. Avalez chaque comprimé avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).
- Si vous prenez séparément 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 forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'aurez dû, vous pourrez 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 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.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez la dose suivante au moment habitual.

Risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), mais très grave appelé acidose lactique (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

« Avertissements et précautions ». Si cela arrive, arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche, car l'acidose lactique peut entraîner un coma.

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

Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

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

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

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

Perturbation du goût.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)

Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.

Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

• Anomalies des examens biologiques portant sur le foie ou hépatite (inflammation du foie pouvant entraîner une fatigue, une perte d'appétit, une perte de poids, avec ou sans coloration jaune de la peau ou du blanc des yeux). Si vous vous trouvez dans cette situation, arrêtez de prendre Glucophage et consultez votre médecin.

• Réactions cutanées, telles que rougeur de la peau (érythème), démangeaison ou éruption qui démarre (urticaria).

• Baisse du taux de vitamine B12 dans le sang.

Enfants et adolescents

Les données limitées chez les enfants et les adolescents ont montré que les événements indésirables étaient de nature et de sévérité similaires à ceux rapportés chez les adultes.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'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.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne 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 contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé

La substance active est :

Chlorhydrate de métformine

500 mg

Correspondant à métformine base

390 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Povidone K30, stéarate de magnésium, Hypromellose

500 mg

Qu'est-ce que GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 30 et 60 comprimés.

Qu'est-ce que GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

La substance active est :

Chlorhydrate de métformine

850 mg

Correspondant à métformine base

662,9 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Povidone K30, stéarate de magnésium, Hypromellose, Macrogol 400,

Macrogol 8000.

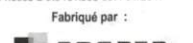
Qu'est-ce que GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 30 comprimés.

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A Liste 1.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : 01/2017

Fabriqué par :



41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca
Sous licence de Merck Santé SAS - France

عليه تحتوى على 10 لفائف

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل تناول هذا الدواء لأنها تضم معلومات هامة بالنسبة لكم.

- استقتفوا بهذه النشرة، فتحاتوا القراءة بها مجدداً.
 - إذا كانت أسللة أخرى، أو أي ارتياح، استشيروا بكتاب أو المصادر.
 - تم وصف كل الدواء لكم بصيغة علمية، لاستفادة أبداً لأي شخص آخر.
 - هذا القصص يمكن أن يزدده.
 - إذا أقصى أحد التأثيرات غير المرغوب فيها جاداً، أو إذا لاحظتم تأثيراً بهذه النشرة اخرواها بكتاب أو المصادر.

ماذا تحتوي هذه النشرة؟

- ١- ما هو روميكس^(٢) ، و في أي حالة يستعمل ؟
 - ٢- ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول روميكس^(٣) ؟
 - ٣- كيف يؤخذ روميكس^(٤) ؟
 - ٤- ما هي التأثيرات المحتملة الواقعة غير المرغوب فيها ؟
 - ٥- كيفية فتح روميكس^(٥) .
 - ٦- معلومات إضافية.

١) ما هو رومسيك^(٢) و في أي حالة يستعمل؟

الخطابات

- يبادر بفعالية مواده السطة الفعالة:
 - الآليونوفرون والبراسيطامول يحارسان بتكامل التأثير المسكن للألام، مضاد للحمى ومضاد للالتهاب (بيوريوفورفين).
 - الكالوكروفيتامين مالياط، ضد الهيستامين هـ، ينبعق الإفرازات وذرف الدموع المفروقون غالباً بالعطاس.
 - البسدوكافيدرين بقدر ما هو مؤثر في الأعراض المرضية، فإنه يزيد إحتقان المussels الأنفية، وينقص الأفرازات.
 - الكاففين يؤثر بصفة عامة كمقوٍ، ومحفّل للاسترخاء الناتج عن تأثير الكالوكروفيتامين المسكن.
 - فيتامين س يدعم صود مجموع أعضاء الجسم، ويؤثر كمضاد للوهن، ومضاد للأكسدة، الاستسقابيات.

روميكس يوصف في العلاج العرضي لـ:

- الحالات الزمالة، هو طرفة حرارة الجسم (النزلة)، والدبيحة
- الالم، التوصيم، الصداع.
- إلتهاب مخاطية الأنف الحسامي، إلتهاب الحرققة (الأنف والبلعو
تبنيه: أيام العوارض السريرية العامة للأxmماج، يجيء
أحدى المضادات الحيوانية العلاجية. استثنوا طب熙

¹⁸ ملخص المراجعتين التي أجريت في 2009-2010، تجاهل، 2010، 1، 1-10.

فـ الـ مـ طـ اـ لـ اـ دـ اـ تـ

- الأطفال أقل من 15 سنة .
 - فرط الحساسية لأحد المكونات :
 - قرحة المعدة والثاني عشر:
 - فرط الضغط الشريالي القاسي أو غير المتوازن بالعلاج:
 - زرق العين :
 - الورم البرستكي:
 - قصور كبيدي وأو كلوي جسيم:
 - سابقة الحدث الدماغي أو العوامل المحتملة و المساعدة لوقوع الحدث العرفي الدماغي، بسبب الفاعالية العرضية أتفاقيبة العروق:
 - الإشراك مع أدوية أخرى تحتوي على قايض للعروق:
 - القصور التاجي القاسي :
 - سابقة الإختلاج:
 - في حالة الإرتياض استثيروا طببكم أو الصيدلاني.
 - الت Cediations والاحتياطات عند الإسخدام:
 - احتفظوا بهم ، عالموا ، لهذا الداء

الإجابة المُتَّسِعَةُ تُمْكِنُ هُنْدَهَا مُدْرِجاً

- يزيد انتشار المرض عن ٣٠٪، مع تدهور ملحوظ في المخزون المائي.
 - ينذر الاتساع لدى:
 - مرض السكري: حول تواجد الساكنة. جعل ذلك في الحسبان.
 - الرياضيين: حول إمكانية تداخل سبودوفيردين عند إختبارات المراقبة ضد المنشطات.
 - سائقي العربات ومستعملي الآلات: حول مخاطر الغفو.
 - في حالة الإرهاق، استثنوا الماء من الماء.
 - دموك.
 - دموك، لا تناول الماء قبل النوم.

روبيكسون (Roxane) هو دواء يجمع عددة مواد فعالة، وتحتاج التداخل المحتمل مع أدوية أخرى، منضروري إشارة التداخل الدولي.

طلبكم أو المصيلاني كل علاج آخر مدرج.
من المخطورة القوية إشراك روكيمس^(*) مع دواء بسيط
التدخل. **للتعرى من المنشودات والاكعول**
يتم بسهولة أهضم ويات الكمر **والإمساك** **والتقلص**

- EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN ET A LUI SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS.

- Précautions d'emploi

- Prévenir votre médecin traitant en cas d'antécédents de troubles de la formule sanguine.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En cas de grossesse, prévenir votre médecin traitant.

L'administration de ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie usuelle :

- Enfant de plus de 15 ans et Adulte :

2 à 3 comprimés pelliculés par jour en 2 ou 3 prises, au cours des repas.
Dans certains cas, la posologie peut être augmentée à 4 comprimés par jour.

- Traitement préventif des complications infectieuses locales post-opératoires en chirurgie odontostomatologique :

Enfant de plus de 15 ans et Adulte :

2 à 3 comprimés pelliculés par jour en 2 ou 3 prises, au cours des repas.
Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes entraîner des effets plus ou moins gênants :

- Nausées, vomissements, diarrhées.

- Manifestations allergiques cutanées.

- Goût métallique dans la bouche, inflammation de la langue avec sensation de bouche sèche, anorexie.

- Apparition d'une coloration brun-rougeâtre des urines due à la présence de pigments solubles dans l'eau provenant du métabolisme du produit.

Exceptionnellement :

- Maux de tête, vertiges, confusion, convulsions, cas de pancréatites réversibles à l'arrêt du traitement.

En cas de traitement prolongé et/ou à forte posologie :

- Leucopénie

- troubles au niveau de la perception des sensations qui ont toujours régressé à l'arrêt du traitement.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET INDESSIRABLE GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

Si vous avez pris plus de BISPIRAZOLE comprimé pelliculé que vous n'auriez dû, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre BISPIRAZOLE comprimé pelliculé, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur l'emballage.
Tout au dessus ni à la portée ni à la vue des enfants.



bottu s.a.
82, Avenue Hassan II - Ain Sebaâ - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien

BISPIRAZOLE

Spiramycine 1,5 MUI - Métronidazole 250 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, 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, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

COMPOSITION :

Spiramycine 1,5 MUI
Métronidazole 250 mg
Excipients Q.S.P 1 comprimé pelliculé

FORME PHARMACEUTIQUE :

Comprimé pelliculé, boîte de 15.
Liste I (tableau A).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient deux antibiotiques : la spiramycine de la famille des macrolides, et le métronidazole de la famille des imidazolés.

- Il est utilisé dans le traitement curatif et préventif des infections de la bouche et des dents notamment, abcès dentaires, phlegmons, gingivites, stomatites, infections des glandes salivaires, complications infectieuses locales pouvant survenir après une chirurgie odontostomatologique.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'allergie aux imidazolés et/ou aux macrolides
- de traitement par le disulfirame
- d'intolérance au gluten
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Mises en garde

- Interrompre le traitement en cas d'ataxie, de vertiges, de confusion mentale.
- Tenir compte du risque d'aggravation atteints d'affections neurologiques cent évolutives.
- Eviter les boissons alcoolisées pendant l'
- Possibilité de réactions allergiques.
- Ne pas associer au disulfirame et à certai

P P V 7 5 D H 5 0
P E R 0 3 / 2 3
L O T ~~K 8 0 6~~



卷之三

من الطبيب
ك لديه نفس
كرهه في هذه
نفحة الأدوية
وز (السكر)
لما تم بعدها
ارتفاع معدل
حتى يصبح
لدى الطويل
بالاستقرار
لتتوقف على
حكم بعد
اللون،
سكري (ادوية
بعده أو مع
الملف؟
بيانات الأخرى
ع حاد لمعدل
لما تم لبني
إمساكه تكمن
بسبب سكري
موج، فهو دو
حاد، إذا أو
إذا تم تعريض
الكليني، قد
يماضي البيش
ربب من نوبة
ص (ندمه)، أو
ن في إمداد
ختيمات").

إذا كنت تستهلك
إذا الطبقات استهلاكاً
يجب إستهلاكاً
إذا كنت
حقائق ملائمة
إذا كنت مقلاً
يعني التوقف
الجراحية. سيفر
أن يتمتع بهذه
الخاصية
عند الانتهاء

خطر الحماض
قد يسبب كثرة
كتلاباً لا تتمدد
سكري غير متصل
المشروعات الطبيعية
من العظام الطبيعية

إذا كان أي من
ذلك على نتائج
باجتفاف (فتق)
للحرارة، أو شرب
توقف عن نتائج
من اعراض الحماض

وتشمل أعراض
الفقر.
أهالي مصر في
تضليلات العالم
الشعور بالضعف
صعوبة في التنفس
انخفاض درجة
الحمض البولي
إذا اضطررت
سوق بغير طبيعة
كليوكوا وجده
نفس الوقت في
الدم (مثل السنان)
حرارته انخفاض
الدم، مثل الشدة
بصريه، صعوبة
على تنفسها وإن
انتهاء فترة الملاهي
سنوات أو أكثر
الانقلاب لا ينطوي
على معلومات عن
تناول أو استهلاك
إذا كنت مقلاً
أو بالعكس،
الوقت واستهلاك
عليك إعلم العالم
قد تحتاج إلى أي
يكون يجب أن
من المهم معرفة
الأدوية التي
الأدوية التي
مثباتات كوكسي
بعض الأدوية
الأرجوانيتين
شادات كوكسيتورو
كوكسيكتوسينو
الأدوية التي
تحتاج
فاندينبيتات، إنز

أدوية أخرى
غلوكونايج
تحجب الأفراد
الليني (أنترايز
الحمل والإبرة

مراجعة الطبيب في
غير الشعاعي أو
المومية
كبيرة.
ت قبل وبعد هذه
إلى علاج بديل
غيره.

تسمى الحاضر
نطراً الحاضر الـ
أو انقطاعه
عن الصورة
الطبيعية أداة
رسيل الماء،
الطبيب أو باقى
غيره.

القلب
لها في المستشفى
عائلياً من مرض
ويطلب للحصول
على ذلك.

الطبقة
تحت انتشار على
بعد الحقن.

لا ينطبق

فراً أو من المكر
شكل متكرر أو
ية.
المضادات الا
الم (مضادات
الم (مضادات
امول أو تيروبوتا
باريب)

هذا الدواء.
قد يقتضي
أو المعلميات
أو المعلميات
من المهم
هذا إذا كانت
حال وجود
او سهولة
كذلك وغيرها
ادة.
التعليميات.
يمكنون بمنطها
والتعرض
التعليميات.
كنت تعاني

الذى تعانى
لدى كل امرأة
إذا كانت لديها
هذا يعني أن ليه
مع أدوية أخرى
أفادت المختبرات
معدن السكر
في القلب،
أثاث بالإحساس
الشيك، أيلوك، أبل
انت المستمرة في
مورعة منتنة.
بيبي العلاج على
القصوى هي
مدين بين
الثانية في ما
كليكوف مرتبة
على ثبات
بيبسي العلاج
أولاً ويسقط
لديك وبسيط
بمشاركة الطبيب
من الذي المسئون
كلينيك، قد يذكر
كليكتين.

سيسمح بتحقيق
أداء
بمشاركة الطبيب
من الذي المسئون
كلينيك، قد يذكر
كليكتين.

سيسمح بتحقيق
أداء
بمشاركة الطبيب
من الذي المسئون
كلينيك، قد يذكر
كليكتين.

سيسمح بتحقيق
أداء
بمشاركة الطبيب
من الذي المسئون
كلينيك، قد يذكر
كليكتين.

سيسمح بتحقيق
أداء
بمشاركة الطبيب
من الذي المسئون
كلينيك، قد يذكر
كليكتين.

صلب
قدماً
كوفاً
أو و
صلب
بل 0
متت
يات
هابا
دار
شيء
ي ه
وية
هذا
تأثير
ية،
على
آخر
اسما
ايقابا
بة 9
60
يقيا
م 8
لية
ـن.

١. اشخاص
٢. مهارات
٣. انتشار
٤. انتشار
٥. انتشار
٦. انتشار
٧. انتشار
٨. انتشار
٩. انتشار
١٠. انتشار

(من) صر ظهر عدك إذا (من) صر ملأن قد ضم فجاج ي). في أي غوبية عدة على هر عن من في

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé

GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé

GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 l'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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant » lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin). Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments qui stimulent la production d'insuline).

Les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec

INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE.

GE, comprimé pelliculé :

sensible(s) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans la rubrique 6.

hépatiques

éruption sévère de la fonction rénale

contrôlée avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de sées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique « ci-dessous ») ou une acidocétose. En cas d'appelée « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut survenir. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une soif importante ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle (déshydratation), par exemple une diarrhée persistante ou plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes « en danger d'acidose lactique » (voir « Avertissements et précautions »).

grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent entraîner une acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu plusieurs problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si rares. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus (danger d'acidose lactique) (voir « Avertissements et précautions »).

sup d'alcool

plique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre

à votre médecin si :

en radiographie ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'iode dans votre circulation sanguine

chirurgie majeure

Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suivez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un rapport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aigües sévères, par exemple).

Si l'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiantes, l'insuline, les métilglidazines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, 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.

Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée. Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notable :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

• Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).

• Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célocoxib).

• Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).

• Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).

• Corticoïstéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).

• Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la ramicaprine, la cimetidine, le dolégravir, la ranolazine, le triméthoprime, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).

• Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Evitez une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Glucophage 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 à 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 hypoglycémiantes, l'insuline, les métilglidazines). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode d'administration, durée de traitement et Fréquence d'administration :

VEillez 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 biensfaits d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils détaillés 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 Glucophage 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 Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

Si votre fonction rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible. Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance :

- Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage que vous prendrez 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 contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

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

Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mordus. Avelez chaque comprimé avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).
- Si vous prenez séparément 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 forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé 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 tête (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.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre. Prenez la dose suivante au moment habituel.

Risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), mais très grave appelé acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »). Si cela arrive, arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche, car l'acidose lactique peut entraîner un coma.

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

Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus 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 Glucophage. Réparer les doses dans la journée et prendre Glucophage pendant ou juste après le repas peut vous aider. Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre Glucophage et consultez votre médecin.

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

Perturbation du goût.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)

• Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.

Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques (voir rubrique « Avertissements et précautions »).

• Anomalies des examens biologiques portant sur le foie ou hépatique (inflammation du foie pouvant entraîner une fatigue, une perte d'appétit, une perte de poids, avec ou sans coloration jaune de la peau ou du blanc des yeux). Si vous vous trouvez dans cette situation, arrêtez de prendre Glucophage et consultez votre médecin.

• Réactions cutanées, telles que rougeur de la peau (érythème), démangeaison ou éruption qui démarre (urticaire).

• Baisse de taux de vitamine B12 dans le sang.

Enfants et adolescents

Les données limitées chez les enfants et les adolescents ont montré que les événements indésirables étaient de nature et de sévérité similaires à ceux rapportés chez les adultes.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne l'utilisez pas 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.

Pas de précautions particulières de conservation.

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

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé

La substance active est :

Chlorhydrate de metformine

500 mg

Correspondant à metformine base

390 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Povidone K30, stéarate de magnésium, Hypromellose

850 mg

Qu'est-ce que GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 30 et 60 comprimés.

Ce que contient GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

La substance active est :

Chlorhydrate de metformine

1000 mg

Correspondant à metformine base

780 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Povidone K30, stéarate de magnésium, Hypromellose, Macrogol 400,

662,9 mg

Qu'est-ce que GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 30 comprimés.

Fabriqué par :

 COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca
Sous licence de Merck Santa SAS - France