

201,0

PHARMACIE DOUMA SARL

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



+) Costone 102 H2,5

23,0



5) PANSALAT

42,0



5) Enig

421,50

PHARMACIE DOUMA SARL

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

Dr HZAKI Hassan -
Medecine Generale
Diplome en Echographie
الطبيب العام -
الدكتور الزكي حسن
الخبيرة في الازيكو
عراقيا اسماء م
مكي مومن
0522 71 05 39
0661 06 28 80
الدار البيضاء 26

Docteur EZZAKI Hassan

Diplômé du Centre Hospitalier

Ibn Rochd de Casablanca

Ancien Interne de l'Hôpital Mohammed V

et Service des Urgences

Médecine Générale

Diplôme en Echographie

الدكتور الزاكي حسن

خريج المركز الإستشفائي ابن رشد بالدار البيضاء

طبيب داخلي سابقا بمستشفى محمد الخامس

وقسم المستعجلات

الطب العام

دبلوم الفحص بالصدى

Casablanca, le : في : الدار البيضاء,

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

Dr. EZZAKI Hassan - حسن - الزاكي
Medecine Generale
Diplome en Echographie
0522 71 06 39
0661 06 28 80
الطبيب العام - الزاكي حسن
دبلوم في الإيكو و افيا
تيلوف في شارع للا أسماء 265
الدار البيضاء

75,50
22,00 x 2
28,00 x 2
glycophase
SV
SV
SV

265, شارع للأسماء - المجموعة 6 - سيدي مومن الجديد - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 71 05 39 : المبحول : 06 61 06 28 80

265, Bd. Lalla Asmaâ - G 6 - Sidi Moumen Jdid - Casablanca - Tél. : 05 22 71 05 39 - GSM : 06 61 06 28 80

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
	C		100,00	

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

318121

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

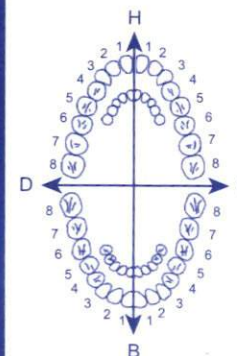
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF

SOINS DENTAIRES



Dents Traitées Nature des Soins Coefficient

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 G 00000000
35533411 11433553
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'

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.

Educations :

- 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

- Information : contact@mupras.com
- Personne en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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



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

Déclaration de Maladie

N° 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 DOUHA 66 Rue 10 N° 41 S/M
 Tél : 06 41 61 0834 Total des frais engagés : 521 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 3/28/2021
 Nom et prénom du malade : MAKHLOUKI AHMED Age :
 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 : Le :
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

أوميز

أوميزازول

وحدات حبيبية مقاومة للعصاة المعدية

التقديم :

أوميز 20 ملغ : غلبة من 7 كبسولات
غلبة من 14 كبسولة
غلبة من 28 كبسولة
أوميز 10 ملغ : غلبة من 7 كبسولات
غلبة من 14 كبسولة
غلبة من 28 كبسولة

التركيب :

أوميز 20 ملغ :

أوميزازول 20 ملغ
سواغ كمية كافية ل 1 كبسولة
لائحة سواغ ذات تأثير معلوم : السكراروز.

التركيب :

أوميز 10 ملغ :

أوميزازول 10 ملغ
سواغ كمية كافية ل 1 كبسولة
لائحة سواغ ذات تأثير معلوم : السكراروز.

الصفن العلاجي :

كاثب لخصفة البروتونات (الجهاز الهضمي والاستقلاب)، يخفض من إفراز الحمض المعدى.

دواعى الاستعمال :

البالغين :

- يارتباط مع علاج بمضاد حيوى، للقضاء على الهليكوباكتريلورى في حالة مرض يتعلق بقرحة معدية و إثني عشرية.
- قرحة اثني عشرية متطورة.

- قرحة معدية متطورة.
- التهاب بلعوى قارض أو تقرحي نتيجة الارتداد المعدى البلعوى.
- علاج لأعراض الارتداد المعدى البلعوى مصحوب بالتهاب بلعوى في حالة مقاومة جرة من 10 ملغ من الأوميزازول في اليوم.
- علاج الصيانة للقرحة الاثني عشرية بالنسبة للمرضى الغير مصابين بالهليكوباكتريلورى.
- علاج الصيانة للالتهاب البلعوى نتيجة الارتداد المعدى البلعوى.
- سندروم زولينغير-إيلسون.

- لعلاج الإصابات المعدية والإثني عشرية الناتجة عن مضادات الالتهاب اللاسترويدية، عندما تكون مواصلة العلاج أمرا ضروريا.
- للوقاية من الإصابات المعدية الاثني عشرية الناتجة عن مضادات الالتهاب اللاسترويدية عند المرضى ذوي خطر (السنون أكثر من 65 سنة، المرضى الذين سبق لهم أن أصيبوا بقرحة المعدة أو الاثني عشرية) عندما تكون مواصلة العلاج بمضاد التهاب أمرا ضروريا.

- أعراض التهاب البلعوى قارض أو تقرحي نتيجة الارتداد المعدى-البلعوى.

موانع الاستعمال :

حساسية لأحد مكونات هذا الدواء.

عند أخذ اثنا عشر دواء ريثونافير (أدوية مضادة للعدوى).

تحذيرات و احتياطات الاستعمال :

هذا الدواء يحتوي على السكراروز، يعطى بحذر للمرضى الذين لا يستطيعون إفراغ الكلى، وعند سوء امتصاص الكلى، وعند نقص في السيكرات، إيزوماالتار.

احتياطات الإستعمال :

يستعمل هذا الدواء بحذر في حال مرض كبدي مزمن، في حالة الشك لا ترددوا في إستشارة الطبيب أو الصيدلاني.

التفاعلات الدوائية :

- عند أخذ اثنا عشر دواء ريثونافير (أدوية مضادة للعدوى)، إذا كنتم تأخذون أو أخذتم حديثا أدوية، و لو بدون وصفة طبية، أخبروا طبيبك أو صيدليكم.

الحمل و الرضاعة :

الحمل :

يستعمل هذا الدواء خلال فترة الحمل بتعليمات الطبيب إذا اكتشفت أنك حامل خلال فترة العلاج أخبري طبيبك.

الرضاعة :

يُستحب هذا الدواء إلى حليب الأم، يجب تجنب الرضاعة على العموم في حالة الحمل و الرضاعة، يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي قبل أخذ أي دواء.

المقادير :

البالغين :

- القضاء على هليكوباكتريلورى في حالة مرض القرحة المعدية والإثني عشرية يجب اتباع مايلي :

1 كبسولة من أوميزازول 20 ملغ صباحا ومساء مع كل ريثومييسين 500 ملغ صباحا ومساء، ومع أوكسيكسلين 1000 ملغ صباحا ومساء، خلال 7 أيام، أو 1 كبسولة من أوميزازول 20 ملغ صباحا ومساء مع كل ريثومييسين 500 ملغ صباحا ومساء، ومع ميترونيدازول أو تينيدازول 500 ملغ صباحا ومساء، خلال 7 أيام. يتبع هذا العلاج الثلاثي كبسولة من أوميزازول 20 ملغ كل يوم خلال ثلاثة أسابيع إضافية في حالة القرحة الإثني عشرية المتطورة أو من 3 إلى 5 أسابيع إضافية في حالة القرحة المعدية المتطورة .

- قرحة الإثني عشرية متطورة : 1 كبسولة من أوميزازول 20 ملغ خلال 4 أسابيع

- قرحة معدية متطورة : 1 كبسولة من أوميزازول 20 ملغ خلال 4 إلى 6 أسابيع

- التهاب بلعوى عن طريق الارتداد المعدى -البلعوى : 1 كبسولة من أوميزازول 20 ملغ خلال 4 أسابيع، مع احتمال فترة ثانية تمتد 4 أسابيع بنفس المقادير.

يمكن في حالة الإلتهاب البلعوى الحاد (تقرحات محيطية) اقتراح الإنتقال إلى 40 ملغ من أوميزازول في حالة عدم إلتئام القرحة و/أو في حالة استمرار الأعراض و ذلك في أعقاب العلاج الأولي لمدة 4 أسابيع ب 20 ملغ كل يوم.

- علاج أعراض الارتداد المعدى-البلعوى : 1 كبسولة من أوميزازول 10 ملغ في اليوم، يمكن رفع الجرعة إلى 20 ملغ عندما تكون الفاعلية غير كافية، مدة العلاج من 4 إلى 6 أسابيع.

- علاج الصيانة للقرحة الإثني عشرية : 1 كبسولة من أوميزازول 10 ملغ، ترتفع الجرعة إلى 20 ملغ عند عدم الفعالية أو في حالة المقاومة للعلاج بمضاد H₂.

- علاج الصيانة للإلتهاب البلعوى بسبب الارتداد المعدى-البلعوى : 10 إلى 20 ملغ من الأوميزازول في اليوم.

- في حالة الإلتهاب البلعوى الحاد : 1 كبسولة من أوميزازول 20 ملغ

- سندروم زولينغير -إيلسون : المقدار هو 60 ملغ من الأوميزازول مرة في اليوم و يجب تعديله فرديا كما يجب مواصلة العلاج كلما كان ضروريا من الناحية السريرية.

بالنسبة للمقادير التي تتفوق 80 ملغ كل يوم يجب تقويم المقدار وإعطائه خلال مرتين.

- علاج الإصابات المعدية الإثني عشرية الناتجة عن مضادات الإلتهاب اللاسترويدية : 1 كبسولة من أوميزازول 20 ملغ في اليوم لمدة 4 إلى 8 أسابيع.

- علاج وقائي للإصابات المعدية الاثني عشرية الناتجة عن مضادات الالتهاب اللاسترويدية : 1 كبسولة من أوميزازول 20 ملغ كل يوم.

الأطفال :

- الالتهاب البلعوى نتيجة الارتداد المعدى-البلعوى : 1 ملغ /كغ / اليوم خلال 4 إلى 8 أسابيع

الأطفال من 10 إلى 20 كغ : 1 كبسولة من أوميزازول 10 ملغ يمكن رفع المقادير إلى 20 ملغ في اليوم

الأطفال أكثر من 20 كغ : 1 كبسولة من أوميزازول 20 ملغ / اليوم.

عند الأطفال أقل من 6 سنوات أو الأطفال الغير القادرين على بلع الكبسولات، يجب فتح و خلط هذه الحبيبات بسائل قليل الحموضة (pH≤5)، مثل الياغورت، صبير الليمون، مربى التفاح.

التأثيرات الغير مرغوب فيها :

الأكثر شيوعا : صداع، إسهال، إمساك، غثيان، تقي، آلام في البطن، إنتفاخ البطن.

الأقل شيوعا : إحساس بدوار، تملل، زيادة أنزيمات الكبد، ردود فعل جلدية (طفح جلدي، و/أو حكة)، أرق.

نادرا : خلط ذهني سرعان ما يتراجع، إثارة، عدوانية، إكتئاب و هلوسة، خاصة عند المرضى الذين يعانون من أمراض خطيرة، إنتفاخ الثدي عند الرجال (الثدي)، إحتفاف الفم، التهاب الفم، داء المبيضات في المعدة والأمعاء، إنخفاض عدد خلايا الدم، إعتلال دماغي بالنسبة للمرضى الذين يعانون من قصور كبدى، التهاب كبدى مع أو دون يرقان قصور كبدى، آلام المفاصل والعزل، وهن عضلي، حساسية للضوء، مظاهر جلدية خطيرة، صلغ، مظاهر حساسية كإنتفاخ الوجه، الشفتان، الحنجرة و/أو اللسان، حمى، تشنج قسبي، صدمة تأقية، إلتهاب الكلية إحتلائي، ترقق، أودمة محيطية، اضطراب الرؤية، اضطراب الذوق، إنخفاض الصوديوم في الدم.

إذا لاحظتم تأثيرات جانبية غير مشار إليها في هذه النشرة أخبروا طبيبك أو صيدليكم.

التخزين :

يحفظ بهذا الدواء في درجة حرارة أقل من 25 درجة مئوية و بعيدا عن الرطوبة.

لا يستعمل هذا الدواء بعد إنتهاء تاريخ الصلاحية الموجود على العلبة.

لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال.

اللائحة II.

مختبرات الصيدلة فارما 5

21، زقة البروق - الدار البيضاء

ياسمين لحلو فيلاي - صيدلي مسؤول



O Miz®

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 ulcéreuse gastroduodénale,

- Ulcère duodénal évolutif,

- Ulcère gastrique évolutif,

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien,

- 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-Elison,

- 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 gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

- **Chez l'enfant à partir d'un an :** Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.

- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

EN CAS DE DOUTE, 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.

Allaitement :

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

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

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 ulcéreuse 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 ou 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 ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique 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.

- **Œsophagite 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 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.

- **Syndrôme de Zollinger-Elison :** 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 :

- **Œsophagite 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 :

Maux de tête, diarrhée, constipation, nausées, vomissements, douleurs abdominales, flatulences.

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 ictère, insuffisance hépatique, douleurs articulaires ou musculaires, fatigue musculaire, photosensibilisation, réactions cutanées graves, alopecie, 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 MENTIONNES 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

Pierre Fabre
Consumer Health Care
LINE DIVISION PIERRE FABRE MEDICAL

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Pansoral

GEL POUR APPLICATION BUCCALE

SALICYLATE DE CHOLINE, CHLORURE DE CÉTALKONIUM

Veillez 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 contenues dans cette notice ou par votre médecin ou pharmacien.

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 ulcéreux 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

substance
medicine, listed
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 SPÉCIALISTE 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 autre médicament.

Grossesse et allaitement
Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation des machines
Ce médicament n'a aucun effet sur la capacité de conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, le rétat de l'éthylotest peut être altéré (hausse de l'alcool expiré dans l'air, sans effet dans la circulation sanguine).

3. COMMENT UTILISER PANSORAL, gel pour application buccale ?

Usage local strict. Application gingivale.
Nettoyer et sécher les appareils 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 valeur d'un petit pois de gel au niveau des incisives molaires en regard de la gencive douloureuse.
En cas de **prothèses provisoires** : déposer la valeur d'un petit pois de gel au niveau des incisives molaires en regard de la gencive douloureuse.
Une fois en bouche, le gel se dissout.
L'effet de la température et de l'humidité de la bouche agit sur le gel.

Machar
34 Alkimia N 6. Q1.
Sidi Bernouche, Gabon
PANSORAL GEL BUCCAL
T15 G : 23,00 DH
P.F.V. : 012278

NOVARTIS

nomination 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 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 à 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.

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 ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. 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 ?

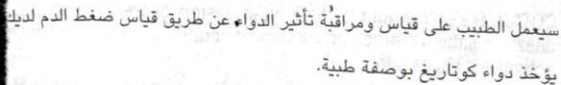
Une hypertension artérielle non traitée peut endommager des organes vitaux tels que le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir aujourd'hui en parfaite santé, sans aucune manifestation de maladie – mais une hypertension non traitée peut entraîner des séquelles ultérieures telles qu'un accident 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. De même, vous ne devez pas prendre COTAREG pendant la grossesse, vous programmez une grossesse ou en période d'allaitement. Si vous souffrez d'une destruction des voies biliaires de petit calibre (foie (cirrhose biliaire) conduisant à un arrêt de l'écoulement de la bile), si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale, si vous prenez de l'alisirène, un principe actif abaissant la pression artérielle, ou encore si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie). Si vous souffrez d'un accident vasculaire cérébral héréditaire. Si la prise par le passé de médicaments a provoqué chez vous un gonflement du visage, de la langue ou du larynx (troubles de la déglutition) ou si vous ne devez pas prendre Cotareg.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise ?

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



ما الذي يجب الانتباه إليه بعيدا عن العلاج؟

لماذا يجب عليك علاج ارتفاع ضغط الدم؟

يمكن أن يتسبب ارتفاع ضغط الدم غير المعالج في تلف الأعضاء الحيوية مثل القلب والكلى والدماغ. يمكن أن تشعر اليوم أنك 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 العمى.

متی لا يجب استعمال دواء کوتاریغ؟

يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ إذا عانيت في الماضي من فرط الحساسية
حساسية من الفالسران، الهيدروكلوروثايزيد أو من أي مكون آخر يَدْخُلُ
تركيب هذا الدواء. وبالمثل، يجب أن لا تأخذ دواء كوتاريغ أثناء الحمل
كنت تخططين للحمل أو كنت في فترة الرضاعة الطبيعية، إذا كنت تعالِ
تدمير القنوات الصفراوية الصغيرة في الكبد (تليف الكبد الصفراوي)
إلى فشل تدفق الصفراء، إذا كنت تعاني من مرض السكري (النوع 1)
الغسل الكلوي، أو إذا كنت تأخذ مادة الأليسكيرين، وهي مادة فعالة
ضغط الدم، أو إذا كنت تعاني من انخفاض حاد في كمية البول (إذا
إذا كنت تعاني من وذمة وعائية وراثية، إذا تسبب أخذ أدوية من
ضغط الدم في الماضي في تورم في وجهك أو شفتيك أو لسانك
(اضطرابات في البلع أو التنفس)، يجب ألا تأخذ دواء كوتاريغ.

ما هي الاحتياطات الواجب اتخاذها عند أخذ دواء

على غرار أي دواء يعمل على خفض ضغط الدم، قد يقلل من ضغط الدم وتقلل من خطر الإصابة بأمراض القلب. لذلك ينصح بالحذر في حركته التعامل مع الأدوات أو الآلات.

NOVARTI

تسمية الدواء:

کو تاریخ 12.5/80 ملغ، 12.5/160 ملغ، 25/160 ملغ

أقراص مغلفة. علبة من 28 قرص

أقراص معلمة: عتبة من 10 إلى 100
الفالسرتان / الهيدروكلوروثيازيد

حي قراءة النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات بالنسبة إليك.

١٠- مزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي إذا كان لديك المزيد من
أعراضاً أو إذا شك.

هذا الدواء شخصيا لا تصفه لأشخاص آخرين حتى وإن كانت
رضهم تشبه أعراض مرضك لأنه يمكن أن يكون مضرا لهم.

في إحدى الأعراض الجانبية أو إذا لاحظت أي أعراض جانبية غير
في هذه النشرة، استشر الطبيب أو الصيدلي.

عرة

١٠ كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟

لمعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟

استخدم دواء كوتاريغ؟

٥٨ الأعراض الجانبية المحتملة لدواء كوتاريغ؟

5. یتیم تخریق دواء کو تاریخ؟

٤. لماذا كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟

يحتوي دواء كواريج على مادتين فعاليتين تكميلييتين، تؤثران على النظام المنظم لضغط الدم في الجسم، وهما الفالستراتان، الذي يسبب انخفاض الضغط عن طريق توسيع الأوعية الدموية، والهيدروكلوروثيازيد، الذي يقلل من كلوريد محتوي الماء عن طريق زيادة إفراز البول.

ط الدم الخفيف أو المعتدل لدى المرضى



COTAREG 160/12.5 mg ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 203.00 DH

جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف **جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف** **جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف**

كلوريدات المنفورمين

يجب قراءة هذه النشرة باكملها بانتباه قبل تناول هذا الدواء. احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد. إذا كنت لديك أية أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. وصف هذا الدواء، لك شخصيا، لا تحمى إلا لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

إذا تأقلم أحد الأعراض غير المرغوبة أو إذا لاحظت تأثيرا غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوي هذه النشرة

- 1 - ما هو جليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الهامة معرفتها قبل تناول جليكوفاج ؟
- 3 - ما هي طريقة تناول جليكوفاج ؟
- 4 - ما هي الآثار الجانبية غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج ؟
- 6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو جليكوفاج ؟ قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟

الصفصف الصيدلي العلاجي A10BA02 code ATC

دواعي الاستعمال:

يحتوي جليكوفاج على متفورمين، إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيجوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يساهم للجسم باستعادة كمية الجلوكوز (السكر) المتواجده في الدم، يستعمل الجسم الجلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقا. عندما تكون مرضا بالسكري، لا ينتج البنكرياس كمية كافية أو جسمك ليس قادرا على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح، يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الجلوكوز في الدم، يساعد جليكوفاج على تخفيض معدل الجلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول جليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المحتملة للسكري. يشتر جليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها جليكوفاج؟

يستعمل جليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (السكري ذلك "السكري غير التوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والنشاط البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الجلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستعمل المرضى المصابون تناول جليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للدمج أو إنسولين).

يستعمل الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقين تناول جليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوفاج ، قرص مغلف؟

موانع الاستعمال:

- إذا كنت تعاني من الارتفاع (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى
- إذا كنت تعاني من ارتفاع حاد في وظائف الكلى
- إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه ارتفاعا مفرطا سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم بصورة صارمة، غثيان، قيء، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني (انظر "خطر حمض لبني" أسفله) أو حمض كيتوني، الحمض الكيتوني إصابة تكون في تراكم مواد في الدم تسمى "أحماض كيتونية" والتي من شأنه التسبب بسببات سرى أو، أخطر، الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهية غير معتادة.
- إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (محتقان)، مثلا على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقادمت عدة مرات على التوالي، قد يؤدي الاحتفاظ في مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").
- إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلا التهاب الرئتين أو القصبان أو التهاب الكلى، قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكلى من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر "اتنبه مع جليكوفاج" أدناه).
- إذا كنت تتناول علاجاً ضد الفصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من قرح قريب من نوبة قلبية، أو كانت هناك علة في مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس، ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأوعية بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

- إذا كنت تستهلك بكثرة المشروبات الكحولية.
- إذا انطقت عليك إحدى هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء.
- يجب استشارة الطبيب في حالة:
 - إذا كنت مقبلا على الخضوع لفحص التصوير الشعاعي أو السكاير والذي قد يقتضي حقن مادة مائية تحتوي على اليود في دورتك الدموية.
 - إذا كنت مقبلا على الخضوع لعملية جراحية كبيرة.
- يجب التوقف عن تناول جليكوفاج بعض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. سيقدر الطبيب إذا كنت بحاجة أم لا إلى علاج بديل خلال هذه الفترة، من المهم أن تتبع بدقة تعليمات الطبيب.
- يجب الابتعاد عن جليكوفاج

خطر الحمض اللبني

قد يسبب جليكوفاج مضاعفة نادرة لكن خطيرة تسمى الحمض اللبني، خاصة إذا كانت لديك مشاكل في التحكم بمرضك، كما أن خطر الحمض اللبني يزداد في حال وجود سكري غير متحكم به أو التهابات شديدة أو انقطاع طويل عن النظام الغذائي واستهلاك المشروبات الكحولية (والجفاف) انظر المعلومات الإضافية أدناه (ومشاكل في الكبد وغيرها من الحالات الطبية حيث يقل الأكسجين إلى سبيل المثال، أمراض القلب الحادة).

إذا كان أي من هذه الحالات تطبق عليك، اتصل بطبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول جليكوفاج لفترة قصيرة إذا كانت تعاني من مرض من المحتمل أن يكون مرتبطا باعتقاف (فقدان معد لسوائل الجسم) مثل القيء، الشديد، والإسهال، والحمى، والتعرق، الحرارة، أو شرش سوائل أقل من المعتاد. تحدث مع طبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول جليكوفاج وعلى الفور اتصل بالطبيب أو باقرب مستشفى إذا كنت تعاني من أعراض الحمض اللبني لأنه قد يؤدي إلى غيبوبة.

وتشمل أعراض الحمض اللبني:

- القيء،
- اضطراب في المعدة (الام في البطن)
- تقلصات العضلات
- الشعور العام بعدم الراحة مرتبطة بتعب كبير
- صعوبة في التنفس
- انخفاض درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب
- الحمض اللبني قد حاراة طارئة يجب معالجتها في المستشفى

إذا اضطرت إلى إجراء عملية جراحية، توقف عن تناول جليكوفاج في سبب يقرر طبيبك متى توقف واستئناف علاجك باستخدام جليكوفاج.

جليكوفاج وحده لا يسبب انخفاض السكر في الدم، لكن، إذا تناولت جليكوفاج في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج السكري والتي قد تؤدي إلى انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السلفاميدات الخفضة لمعدل السكر في الدم، الإنسولين، الغليبتينيدات، هناك خطر انخفاض معدل السكر في الدم، إذا أحسست بأعراض انخفاض معدل السكر في الدم، مثل الشعور بالوهن، الدوخة، زيادة تصبغ الجلد، تسارع نظم القلب، اضطرابات بصرية، صعوبة التركيز الذهني، فاقن شراب أو أكل شيء ما يحتوي على سكر قد يساعد في تخفيف وإزالة الإحساس بالقيء.

أثناء بدء العلاج بجليكوفاج، سيقوم طبيبك بفحص وظيفة الكلى مرة واحدة على الأقل سنويا أو أكثر بشكل متكرر إذا كنت مسنا و / أو تدهورت وظائف الكلى.

الأطفال: لا ينطبق.

معلومات من سوغات لها تأثير ملحوظ لا ينطبق.

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت مقبلا على أحد دوائين أو مادة مائية تحتوي على اليود ، مثلا لفحص بالأشعة أو السكاير، عليك إتياف تناول جليكوفاج قبل وبعد الحقن . سوف يقرر طبيبك متى يجب التوقف واستئناف تناول جليكوفاج.

عليك إعلام الطبيب إذا كنت تتناول، تناول مؤخرا أو من الممكن أن تتناول أي دواء، عندئذ قد تحتاج إلى إجراء اختبارات جلوكوز الدم بشكل متكرر أو اختبارات وظائف الكلى وقد يكون يجب أن يضبط معدل الجرعة.

من المهم بضعة حالات الأعلام عن الأدوية التالية

- الأدوية التي تزيد من كمية البول (مدرات البول).
- الأدوية المستخدمة لعلاج ألم، والالتهاب مثل (مضادات التهاب غير الستيرويدية أو مضطبات كوكس-2، فيبروفين، سيليكوكسيب).
- بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأدينوسين II)

شادات كيميائية بيتا-2-الأدرينالية مثل سالبوتامول أو تريبولين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات الجلد أو الربو). الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجليوكوفاج في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل فيرانياميل، ريفاميسين، سيميتيدين، دولويتاغيفر، رانولازين، تريمتوبريم، فاندناتيب، إزافوفونازول، كيزونيتيب و أولابارب)

جليكوفاج مع الكحول:

تجنب الإفراط في استهلاك الكحول مع الأخذ جليوكوفاج لأن هذا قد يزيد من خطر الحمض اللبني (انظر التحذيرات وقسم الاحتياطات).

خلال فترة الحمل، أنت بحاجة إلى إنسولين لعلاج السكري الذي تعانين منه. عليك إعلام الطبيب إذا كنت حاملا أو تعتقدين أنك حامل أو تتوقين الحمل، لكي يستطيع علاجك، يوصى بعدم استعمال الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كنت لديك أنثى بإرضاعه.

قيادة السيارات واستخدام الآلات:

جليكوفاج وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم، هذا يعني أن ليس له تأثير على أهليتك قيادة السيارات أو استخدام الآلات.

غير أنه عليك الانتباه بنوع خاص إذا كنت تتناول جليوكوفاج مع أدوية أخرى ضد السكري والتي قد تسبب انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السلفاميدات الخفضة لمعدل السكر في الدم، الإنسولين، الغليبتينيدات)، أعراض انخفاض معدل السكر في الدم تشمل الإحساس بالوهن، الدوخة، زيادة تصبغ العرق، تسارع نظم القلب، الاضطرابات البصرية، صعوبة التركيز الذهني. لا تد سيارة ولا تستخدم آلة إذا بدأت بالإحساس بهذه الأعراض.

3 - ما هي طريقة تناول جليوكوفاج قرص مغلف؟

تستفيد دائما بالجرعة التي وصفها لك الطبيب، في حال الشك، عليك استشارة الطبيب أو الصيدلي.

جليكوفاج لا يحل محل فوائده النظام الغذائي والقيام بتمارين بدنية بصورة منتظمة.

الجرعة المعتادة

لدى الأطفال في العاشرة وما فوق ولدى المراهقين: يبدأ العلاج عادة بـ 500 مغ أو 850 مغ من جليكوفاج مرة واحدة في اليوم. الجرعة اليومية القصوى هي 2000 مغ متوزعة على وقتين أو ثلاث دفعات.

إذا استعمل هذا الدواء، لعلاج الأطفال الذين تتراوح أعمارهم بين 12 و 10 سنة يوصى به فقط بناء على نصائح خاصة من طرف الطبيب، علما بأن الخبرة في ما يخص هذه الفئة من الأعمار محدودة.

لدى الكبار: يبدأ العلاج عادة بـ 500 مغ أو 850 مغ من جليكوفاج مرتين أو ثلاث مرات في اليوم. الجرعة اليومية القصوى هي 3000 مغ متوزعة على ثلاث دفعات.

إذا كنت وتلطفة عليك ليدك ضعيفة: سيصف لك الطبيب الجرعة أقل.

إذا كنت تتناول الإنسولين أيضا، سيصف لك الطبيب الجرعة الواجب تناولها من جليكوفاج. المرافقة:

سواءت البيك بصورة منتظمة معدل السكر في الدم الذي يتركه وسيضبط الجرعة التي ستتناولها من جليوكوفاج تبع لمعدل السكر في الدم. عليك استشارة الطبيب بصورة منتظمة، إن ذلك مهم بنوع خاص لدى الأطفال ولدى الأرقيين وكذلك لدى المسنين.

سواءت البيك بأدوية أخرى في السنة على الأقل حالة كل كيتيتك، قد يكون من الضروري إجراء عدة فحوصات إذا كنت مسنا أو في حالة خلل وظيفية كيتيتك.

طريقة تناول جليوكوفاج

يجب تناول جليوكوفاج أثناء وجبة الطعام أو بعدها. هذا سيسمح بتجنب التأثيرات غير مرغوبة. فمضك.

لا تسحق الأقراص ولا تضغنها. يبلع كل قرص مع كأس ماء.

- إذا كنت تتناول جرعة واحدة في اليوم، تناولها في الصباح (مع وجبة الفطور).
- إذا كنت تتناول جرعتين في اليوم، تناول جرعة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجرعة في المساء (مع وجبة العشاء).

إذا كنت تتناول ثلاث جرعات في اليوم، تناول جرعة في الصباح (مع وجبة الفطور) وجرعة ظهرا (مع وجبة العشاء) وجرعة في المساء (مع وجبة العشاء).

إذا شرعت، بعد بضع الوقت، بأن مفعل جليوكوفاج قوي جدا أو ضعيف جدا، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي بذلك.

الجرعة المرفضة:

إذا تناولت من جليوكوفاج أكثر مما كان يلزم:

إذا تناولت من جليوكوفاج أكثر مما كان يلزم، قد يسبب ذلك حمضا لبني. أعراض الحمض اللبني غير محددة، مثل القيء، أوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، إحساس عام بالأوجاع مع تدهن شديد وصعوبات في التنفس.

وتشمل الأعراض الانخفاض في درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب.

إذا كنت تشعر أي من هذه الأعراض، تحتاج إلى رؤية الطبيب على الفور لأن الحمض اللبني يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة

توقف عن تناول جليوكوفاج فوراً واتصل بالطبيب أو أقرب مستشفى على الفور.

إذا تسببت تناول جليوكوفاج عن الجرعة المناسبة، تناول الجرعة التالية في موعدنا المعتاد.

خطر متلازمة الانقطاع

إذا توقفت عن أخذ كليلوكاف لا ينطبق.

إذا كان لديك أسئلة أخرى حول استعمال هذا الدواء، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

4 - ما هي التحذيرات غير المرغوبة المحتملة؟

يكن سبب الجليوكوفاج تأثيرا جانبيا نادرا جدا قد يؤثر على 1 من أصل 10000 شخص، ولكن تأثير جانبي خطير جدا يسمى الحمض اللبني (انظر قسم "التحذيرات والاحتياطات"). إذا حدث ذلك، توقف عن تناول جليوكوفاج واتصل بالطبيب على الفور أو إذهب إلى أقرب مستشفى لأن الحمض اللبني يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

ومثل كل الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء، آثارا جانبية، حتى ولو أن كل الأشخاص غير معرضين لها.

قد تظهر التأثيرات غير المرغوبة التالية:

تأثيرات غير مرغوبة متواترة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص)

اضطرابات ضمنية، مثل الغثيان، القيء، الإسهال، أوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر هذه التأثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليوكوفاج. قد يساهم توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليوكوفاج أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليوكوفاج واستشارة الطبيب.

تأثيرات غير مرغوبة متواترة (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 000 شخص)

• اضطراب المزاج.

• حمض لبني. هذه المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كيتيتك لا تعالج بصورة جيدة.

• أعراض الحمض اللبني غير محددة (انظر القسم "التحذيرات والاحتياطات").

• تغير في وظائف البوليبيد في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد يسبب التعب، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض العينين). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليوكوفاج واستشارة الطبيب.

• ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماى) أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة (شرى).

• انخفاض معدل الجلوكوز B12 في الدم.

الأطفال والمراهقين

قد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير المرغوبة كانت مماثلة في طبيعتها وشدةها لتلك التي سجلت لدى الكبار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي، وينطبق هذا أيضا على أي تأثير غير مرغوب به لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوبة مباشرة عن النظام الوطني للتبليغ عن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في المزيد من المعلومات عن سلامة الدواء.

5 - ما هي طريقة حفظ جليوكوفاج ، قرص مغلف؟

يحفظ هذا الدواء بعيدا عن متناول الأطفال والنظام.

لا يجوز الاستعمال جليوكوفاج بعد التواريخ الأوصى للاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفيحة المشكلة حرايا بعد علامة "EXP" ، يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر ليس هناك احتياطات خاصة بالحفظ.

6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية

لا يجب أبدا طرح الأدوية في مجاري المياه أو مع النفايات المنزلية. اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص في الدواء غير المستعمل، هذه إجراءات لحماية البيئة.

على ماذا يحتوي جليوكوفاج 500 مغ، قرص مغلف؟

المادة الفعالة هي: كلوريدات المنفورمين،

يحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المنفورمين، مما يقابل 662.90 مغ من المنفورمين قاعدة.

السوغات هي:

3000مغ، ستيارات المنفورمين، هيبروميلوز .

ما هو جليوكوفاج 850 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصر في عبلة تحتوي على 50 قرص.

على ماذا يحتوي جليوكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف؟

المادة الفعالة هي: كلوريدات المنفورمين.

يحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المنفورمين، مما يقابل 780 مغ من المنفورمين قاعدة.

السوغات هي:

3000مغ، ستيارات المنفورمين، هيبروميلوز ، 400 مكثول، 8000 مكثول .

ما هو جليوكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، في عبلة تحتوي على 30 قرص.

شروط الوصف والتسليم جدول 1 (الفاصلة I)

تاريخ مراجعة هذه النشرة: 01/2017

صنع من طرف

14. زقة محمد ديوري 20110 الدار البيضاء

برخص من ميرك سانشيه – فرنسا

COOPER PHARMA

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 pourriez avoir besoin de la lire. Si vous avez toute autre question, 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, 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. 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 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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre-indications :

- Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine 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 vomé 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 des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

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.

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, 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 aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des conseils supplémentaires. Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir 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 devez 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 hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), 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 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 devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage. Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez 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 célécoxib)
- 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)
- Corticostéroïdes (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 rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).

Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète :

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Éviter 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'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 hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides). 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 : Prenez à toujours prendre Glucophage 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 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 si vous prenez 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 mâchés. Avez-les 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 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 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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 »). 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. 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 l'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 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 démange (urticaire).
- 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 metformine 500 mg
Correspondant à metformine base 390 mg
Pour un comprimé pelliculé.
Les autres composants sont :
Povidone K30, stéarate de magnésium, hypromellose
Qu'est-ce que GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur
Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 50 comprimés.
Ce que contient GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
La substance active est :
Chlorhydrate de metformine 850 mg
Correspondant à metformine base 662,9 mg
Pour un comprimé pelliculé.
Les autres composants sont : Povidone K30, stéarate de magnésium, Hypromellose
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, 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 : DIZIOT

COOPER
PHARMA

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

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

- احتفظوا بهذه النشرة، قد تحتاجون لقراءتها مجددا.
- إذا كانت لكم أسئلة أخرى، أو أي إرتياب استشيروا طبيبكم أو الصيدلاني.
- تم وصف هذا الدواء لكم بصفة شخصية، لا تعطونه أبدا لأي شخص آخر، و لو كانت الأعراض مماثلة، هذا الفعل يمكن أن يؤذي.
- إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها حادا، أو إذا لاحظتم تأثيرا غير المرغوب فيه، غير وازر في هذه النشرة اخبروا به طبيبكم أو الصيدلاني.

ماذا تحتوي هذه النشرة ؟

- 1- ما هو روميكس^(١)، و في أية حالة يستعمل ؟
- 2- ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول روميكس^(٢) ؟
- 3- كيف يؤخذ روميكس^(٣) ؟
- 4- ما هي التأثيرات المحتملة للوقوع غير المرغوب فيها ؟
- 5- كيفية حفظ روميكس^(٤).
- 6- معلومات إضافية.

1. ما هو روميكس^(١)، و في أية حالة يستعمل ؟

الخصائص:
يأشر بفعالية موانع السلة الفعالة :
- الأيبوبروفين والبراسيتامول يمارسان بتكامل التأثير المسكن للألام، مضاد للحمى ومضاد للإلتهاب (إيبوبروفين).
- الكلوروفينامين مالباط، ضد الهيستامين هـ، ينقص الإفرازات وذرف الدموع المقرون غالبا بالعطاس.
- السودوافيدرين بقدر ما هو مؤثر في الأعراض المرضية، فإنه يزيل إحتقان المسالك الأنفية، و ينقص الإفرازات.
- الكافين يؤثر بصفة عامة كمقو، و مخفف للاسترخاء الناتج عن تأثير الكلوروفينامين المسكن.
- فيتامين س يدعم صمود مجموع أعضاء الجسم، ويؤثر كمضاد للوهن، ومضاد للأكسدة.

الاستطبايات:
روميكس^(٢) يوصف في العلاج العرضي ل :
- الحالات الزكامية ، هبوط درجة حرارة الجسم (النزلة)، و الذبحة اللوزية.
- الألام، التوضيم، الصداع.
- إلتهاب مخاطية الأنف الحسائي، إلتهاب الحرقوة (الأنف و البلعوم)، الإحتقان و فرط الإفرازات الأنفية.
تنبيه : أمام العوارض السريرية العامة للأصماج، يجب الوضع في الحسبان إتحاذ إحدى المضادات الحيوية العلاجية. استشيروا طبيبكم أو الصيدلاني.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول روميكس^(٢) ؟

ضد الاستطبايات:
- الأطفال أقل من 15 سنة .
- فرط الحساسية لأحد المكونات ؛
- قرحة المعدة والإثنى عشر؛
- فرط الضغط الشرياني القاسي أو غير المتوازن بالعلاج؛
- زرق العين ؛
- الورم البرستائي؛
- قصور كبدى و/أو كلوي حسيما؛
- سابقة الحدث العرقي الدماغي أو العوامل المحتملة و المساعدة لوقوع الحدث العرقي الدماغي، بسبب الفعالية العرضية ألفا المقبضة العروقي؛
- الإشراف مع أدوية أخرى تحتوي على قابض للعروق؛
- القصور التاجي القاسي ؛
- سابقة الإحتلاج؛

في حالة الإرتياب استشيروا طبيبكم أو الصيدلاني.

التحذيرات و الإحتياطات عند الإستعمال:
- إجتنب التجرع المطول لهذا الدواء.
- يجب الإبتعاد عن إستهلاك المشروبات الكحولية والأدوية التي تحتوي على الكحول أثناء العلاج .
- يثار الإتهاب لدى :
• مرضى السكري : حول تواجد الساكاروز. جعل ذلك في الحسبان .
• الرياضيين : حول إمكانية تداخل بسودوافيدرين عند إختبارات المراقبة ضد المنشطات.
• سائقي العربات ومستهلمي الآلات : حول مخاطر الغفو.
في حالة الإرتياب، استشيروا طبيبكم أو الصيدلاني.

روميكس^(٣) هو دواء، لا يتوك في تناول الأطفال.

التداخل الدوائي:
روميكس^(٤) هو دواء يجمع عدة مواد فعالة، و لتجنب التداخل المحتمل مع أدوية أخرى، من الضروري إشرار **طبيبكم أو الصيدلاني** بكل علاج آخر مدرج.
من الخطورة القوية إشرار روميكس^(٤) مع دواء **مضاد للتخثر** (و لو بتجرع عن طريق مغاير).
التداخل المحتمل **المضاد للتخثر و الكحول:**
يتمتع باستهلاك **المضاد للتخثر و الكحول** خلال فترة العلاج.

التداخل الدوائي مع العلاجات البديلة أو العشبية : لا ينطبق

الإستعمال خلال الحمل و الرضاعة :

الحمل و الرضاعة :

روميكس^(٤) لا ينصح به للمرأة الحامل أو المرضع، غير أنه، عند الإقتضاء، تجريبه أثناء الحمل و الرضاعة، ممكن تحت مراقبة الطبيب المعالج أو الصيدلاني.

الرياضيين :

يستوجب على الرياضيين الإلتباه إلى حقيقة أن بسودوافيدرين يمكن أن يؤدي إلى نتيجة التحليل إيجابية في ضوابط المنشطات.

سباقات العربات و تشغيل الآلات:

يستعى إلتباه مستخدمي الآلات وسائقي المركبات لخطر النعاس المرتبطة باستخدام هذا الدواء.

3. كيف يمكن تناول روميكس^(٤) ؟

المقادير وطريقة الإستعمال :

عن طريق الفم .
إتزام المقادير الموصفة.
يوجب محتوى اللقيفة في كأس من الماء، يخلط جيدا ويشرب فوراً.
للبالغين والأطفال ابتداء من 15 سنة :
لقيفة واحدة مرة إلى ثلاث مرات في اليوم، دون تجاوز 5 أيام من العلاج.
تواتر العلاج :
فاصل الجرعة يجب أن يكون 6 ساعات على الأقل.
إذا تناولتم روميكس^(٤) أكثر مما يلزم :
في حالة تناول جرعة زائدة عرضية أو التسمم، توقف العلاج واستشارة الطبيب فوراً.
إذا نسيتم تناول روميكس^(٤) : غير ذي موضوع
إذا توفقتكم عن أخذ روميكس^(٤) : غير ذي موضوع
إذا كانت لديكم إستفسارات أخرى حول إستعمال هذا الدواء، أطلبوا معلومات إضافية من طبيبكم، الصيدلاني، أو المرضع / المرض.

4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة ؟

تأثيرات غير المرغوب فيها :

عامة مرتدة عند توقف العلاج، و نادرا، في حالة ظهور تأثيرات غير مرغوب فيها، أوقفوا العلاج و/أو إعادة النظر في المقادير تحت نصيحة طبيبكم أو الصيدلاني.
- حساسية تترجم بطفح جلدي، حكة، إضطرابات تنفسية.
- صداع، غثيان، قئ.
- غفو.
- إسرار نبضات القلب، خفقان، إضطرابات بصرية، تفاعل مؤثر على الأوعية الدموية مع إمكانية الكلوكونا و إضطرابات بولية، ندرة البول.
- إحتفاف الفم.
- تهيج، حالة عصبية، سرعة الغضب، أرق.
- استثنائيا، تغير الصبغة الدموية، قلة الصفائح الدموية، قلة الكريات، نقص في تعادل الخلايا).
اشعروا طبيبكم أو الصيدلاني بكل إحتماية حدوث التأثير غير المرغوب فيه أثناء العلاج بروميكس^(٤) .

5. كيف يتم حفظ روميكس^(٤) ؟

وضع هذا الدواء بعيدا عن تناول و أنظار الأطفال .
لا تستعملوا هذا الدواء بعد تاريخ الصلاحية المشار إليه فوق العلبة و الشريط / بعد EXP . تاريخ إنتهاء الصلاحية يعني اليوم الأخير من الشهر.
يحفظ في العلبة الأصلية، بعيدا عن الحرارة و الرطوبة.
لا تلقوا أي دواء في دورة مياه الصرف الصحي أو مع النفايات المنزلية. أطلبوا من الصيدلاني التخلص من الأدوية التي لم تعودوا تستعملونها. هذه الإجراءات من شأنها المساعدة في حماية البيئة.

6. معلومات إضافية :

على ماذا يحتوي روميكس^(٤) :

روميكس^(٤) هو إشرافية لسعة مواد فعالة.
باراسيتامول (400 ملغ)، فيتامين س (300 ملغ)، إيبوبروفين (200 ملغ)، بسودوافيدرين كلوريدات (50 ملغ)، كافين (25 ملغ)، كلوروفينامين هالبات (4 ملغ).
سواغ لما يكفي : لقيفة واحدة.
سواغات ذات مفعول معلوم : أصباراطم، ساكاروز، أصفر البرتقال.
الشكل و التقديم :
مصحق للشرب في لفائف - العلبة تحتوي على 10 لفائف.
إسم و عنوان المؤسسة الصيدلية الصناعية صاحبة الترخيص :
المختبرات الصيدلية كاليينكا إحي الصناعاتي أولاد صالح - المجموعة 5 الرقم 13 - بوسكورة / الدار البيضاء.
إسم و عنوان الشركة المصنعة (إذا كانت هذه غير صاحبة الترخيص) : لا ينطبق.
التاريخ الأخير الذي تم تعديل هذه النشرة هو : يوليو 2017.
شروط الوصفة الطبية و الصرف : لا تخضع لوصفة طبية.
معلومات تخص مهني الصحة .
رقم الترخيص من أجل التصويق : AMM N° : 122/16DMP/21/NRQ

Poudre en sachets
Boîte de 10 sachets

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, 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, 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 RHUMIX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RHUMIX® ?
3. COMMENT PRENDRE RHUMIX® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RHUMIX® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1. QU'EST-CE QUE RHUMIX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Rhume, grippe, refroidissements.
- Douleurs, courbatures, céphalées.
- Rhinites allergiques, rhinopharyngites, obstruction et hypersécrétion nasales.

Attention : Devant des signes cliniques généraux d'infection, une antibiothérapie peut être envisagée. Demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RHUMIX® ?

6 118000 191032

nt plusieurs principes actifs, afin d'éviter
médicaments, il est indispensable de signaler
médecin ou à votre pharmacien.

Excipient à effet notoire : aspartam, saccharose, colorant jaune orangé.

3. COMMENT PRENDRE RHUMIX® ?

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

 LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA

Ajdir 09/17
NRUAU1VFA01

LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES GALENICA
Casablanca - Maroc

- 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 INDESIRABLE 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.

ni à la portée ni à la vue des enfants.



bottu s.a.
BZ, Allée des...
S. Bachouchi - Pharmacien responsable

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 cert

PPV 75DH50
PER 03/23
LOT ~~4806~~

جليكوجاف 500 مغ، قرص مغلف جليكوجاف 850 مغ، قرص مغلف جليكوجاف 1000 مغ، قرص مغلف

كلوريدات المغنيزيوم

يجب قراءة هذه النشرة باكملها بانتباه قبل تناول هذا الدواء. احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد. إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. يصف هذا الدواء لك شخصيا، لا تعلم أبدا لأحد سؤاله، حتى وإن كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر. إذا تقادم أحد الأعراض غير المرغوبة أو إذا لاحظت تأثيرا غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوي هذه النشرة

- 1- ما هو جليكوجاف ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- 2- ما هي أثار الجانبية الواجب معرفتها قبل تناول جليكوجاف ، قرص مغلف؟
- 3- ما هي طريقة تناول جليكوجاف ، قرص مغلف؟
- 4- ما هي التفاعلات غير المرغوبة لجليكوجاف ، قرص مغلف؟
- 5- ما هي طريقة حفظ جليكوجاف ، قرص مغلف؟
- 6- مخزون وأنبه و معلومات إضافية.

1- ما هو جليكوجاف ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟

الصف الصيدلي التجاري code ATC A10BA02

دواعي الاستعمال:

يجنوي جليكوجاف على متفونمين، إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بـغلوفايد. الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجده في الدم. يستخدم الطبيب الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يحزنه لاستخدامه لاحقا. عندما تكون مرضيا بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادرا على استخدام الإنسولين الذي ينتج بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع عسل الغلوكوز في الدم. يساعد جليكوجاف على خفض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوي في الدم. يمكن من السئوي الطبيعي، يساعد جليكوجاف على خفض معدل الغلوكوز في الدم. إذا كنت بالغافا وتعيش من وزن زائد، يسبح كذلك تناول جليكوجاف على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات الصحية للسكري. يشارك جليكوجاف با استقرار **القولون** أو بقدار قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها جليكوجاف؟

يستخدم جليكوجاف لعلاج السكري من النوع 2 (السكري كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمرين البدني وحدهما بزيادة معدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى الباقون تناول جليكوجاف وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة بلم أو الإنسولين). يستطيع **الأطفال** في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول جليكوجاف وحده أو مع الإنسولين.

2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوجاف ، قرص مغلف؟

- أ- تناول أدوية جليكوجاف في الحالات التالية:**
 - إذا كنت تعاني من الرجعية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفونمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المتوفرة في الفئة 6
 - إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
 - إذا كنت تعاني من وظائف الكلى
 - إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلا قسط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم بصورة صابة، غثان، غثاق، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني، انظر "تحذيرات حمض لبني" أسفله) أو نقص جليكوفايد، الحمض الكيتوني خاصة تكون في تركيز حاد، في الدم يسمى أجسام كيتونية" والذي من شأنه التباس بسبات سكري في الغرض على تشتمل الم في العدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهية غير معتادة.
 - إذا فقدت كتلة كبيرة من الماء (جفاف)، مثلا على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا بقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الجفاف إلى مشاكل خطيرة من شأنها أن تعرضك لخطر انخفاض البطني (انظر تحذيرات واحتياطات).
 - إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثل التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الأمراض الحادة إلى مشاكل في الكلىين من شأنها تعريضك لخطر الحمض البطني (انظر "مخاطر من جليكوجاف أدناه).
 - إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل سمنة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس، ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض البطني (انظر "تحذيرات واحتياطات").

- إذا كنت تستهلك بكثرة المشروبات الكحولية.
- إذا انطقت عليك إحدى هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء.
- يجب استشارة الطبيب في حالة:**
 - إذا كنت مقبلا على الخضوع لعملية جراحية جراحية كبرى.
 - إذا كنت مقبلا على الخضوع لعملية جراحية كبرى.
 - إذا كنت مقبلا على الخضوع لعملية جراحية كبرى.
- يجب التوقف عن تناول جليكوجاف بعض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. سيقرر الطبيب إذا كنت بحاجة أم لا إلى علاج بديل خلال هذه الفترة. من المهم أن تتبع بدقة تعليمات الطبيب.
- يجب الانتباه من جليكوجاف**

خطر الحمض البطني قد يسبب جليكوجاف مضاعفة خطيرة تسمى الحمض البطني، خاصة إذا كانت كيتا لا تعلمان بصورة صحيحة. كما أن خطر الحمض البطني يزداد في حال وجود سكري غير متحكم به، والتهابات شديد أو انقطاع طويل عن الطعام أو استهلاك المشروبات الكحولية والجفاف، وتناول المعلومات الإضافية أدناه (مشارك في الكبد وغيرها من الحالات الطبية حيث يقل الأكسجين إلى سبيل المثال، أعراض القلب الحادة).

إذا كان أي من هذه الحالات تطبق عليك، اتصل بطبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول غلوكوجاف لفترة قصيرة إذا كنت تعاني من مرض من المحتمل أن يكون مرتبطا بجفاف (فقدان مهم لسوائل الجسم) مثل القيء، التشنج، والإسهال، والحمى، والتعرض للحرارة، أو فربس سائل أقل من المعتاد. تحدث مع طبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول غلوكوجاف وعلى الفور باطبيب أو باقرب مستشفى إذا كنت تعاني من أعراض الحمض البطني لأنه قد يؤدي إلى غيبوبة.

وتشمل أعراض الحمض البطني:

- القيء
- اضطراب في المعدة (الآم في البطن)
- تقلصات العضلات
- شعور العام بعد الراحة مرتبطة بتعب كبير
- صعوبة في التنفس
- انخفاض درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب
- الحمض البطني إجراء طوارئ طبية يجب معالجتها في المستشفى
- إذا اضطرت إلى إجراء عملية جراحية، توقف عن تناول غلوكوجاف في وقت وبعد العملية.

سوف يقرر طبيبك متى توقف وتراجع، فاحرص عليك بتناول غلوكوجاف. جليكوجاف وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. لكن، إذا تناولت جليكوجاف في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج السكري والتي قد تؤدي إلى انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السلفاميدات الخففة لمعدل السكر في الدم، الإنسولين، الغليبتيدات)، هناك خطر انخفاض معدل السكر في الدم. إذا أصبحت باعراض انخفاض معدل السكر في الدم، مثل الشعور بالوهن، الدوخة، زيادة معدل العرق، تسارع نظم القلب، اضطرابات بصرية، صعوبة التركيز الذهني، فإن شرب أو أكل شيء ما يحتوي على سكر قد يساعد في تخفيف وإزالة الإحساس بالضعف.

أثناء فترة العلاج بجليكوجاف، سيقيم طبيبك بفحص وظيفة الكلى مرة واحدة على الأقل سنويا أو أكثر بشكل متكرر إذا كنت سمنة أو قد تدهورت وظائف الكلى، **الأطفال** لا ينطبق.

معلومات عن سواغات لها تأثير ملحوظ لا ينطبق. تناول أو استعمال أدوية أخرى إذا كنت مقبلا على حقن وعاني من مادة ميبانة تحتوي على اليود ، مثلا لفحص بالأشعة أو بالسكران، إذا إيقاف تناول جليكوجاف قبل وبعد الحقن . سوف يقرر طبيبك متى يجب التوقف واستئناف تناول غلوكوجاف.

عليك إعلام الطبيب إذا كنت تتناول، تناول متجزأ أو من الممكن أن تتناول أو دواء. عندئذ قد تحتاج إلى إجراء اختبارات جلوكوز الدم بشكل متكرر أو اختبارات وظائف الكلى وقد يكون يجب أن يضيف طبيبك الجرعة.

من المهم وصفة الطبيب إعلام عن الأدوية التالية الأدوية التي تزيد من معدل البول (مدرات البول) الأدوية المستخدمة لعلاج الألم والتهابات مثل (مضادات الالتهاب غير الستيروئيدية أو مثبطات كوكسي-2، إيبوبروفين، سيليكوكسيب).

بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

غلوكوجاف مع الكحول. تجنب أو إقراط في استهلاك الكحول مع الأخذ غلوكوجاف لأن هذا قد يزيد من خطر الحمض البطني (انظر التحذيرات وقسم الاحتياطات).

الحمل والأرضاع

خلال فترة الحمل، أنت بحاجة إلى إنسولين لعلاج السكري الذي تعانيين منه. عليك إعلام الطبيب إذا كنت حاملا أو تعتقدين أنك حامل أو تتوقعين الحمل، لكي تستطيع تعديل علاجك. يوصي بعدم استعمال الدواء إذا كنت ترغبين طفلك أو إذا كانت لديك أية باراضة.

قيادة السيارات واستخدام الآلات: جليكوجاف وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. هذا يعني أن ليس له تأثير على أفيكت قيادة السيارات أو استخدام الآلات.

غير أنه يجب الانتباه بنوع خاص إذا كنت تتناول جليكوجاف مع أدوية أخرى ضد السكري والتي قد تسبب انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السلفاميدات الخففة لمعدل السكر في الدم، الإنسولين، الغليبتيدات)، أعراض انخفاض معدل السكر في الدم تشمل الإحساس بالوهن، الدوخة، زيادة تسبب العرق، تسارع نظم القلب، الاضطرابات البصرية، صعوبة التركيز الذهني، لا تد سيارة لا تستخدم آلة إذا بدأت بإحساس بهذه الأعراض.

3- ما هي طريقة تناول جليكوجاف قرص مغلف؟ يجب التوقف دائما بالجرعة التي وصفها لك الطبيب، في حال الشك، عليك استشارة الطبيب أو الصيدلي. جليكوجاف لا يحل محل فوائد النظام الغذائي الجيد. عليك الاستمرار في اتباع نصائح الطبيب الخاصة بالنظام الغذائي، والقيام بتمارين بدنية بصورة منتظمة.

الجرعة المعتادة **لدى الأطفال في العاشرة وما فوق، ولدى المراهقين،** يبدأ العلاج عادة بـ 500 مغ أو 850 مغ من جليكوجاف مرة واحدة في اليوم. الجرعة اليومية القصوى هي 2000 مغ متوزعة على 3 مرات وفترات.

إن استعمال هذا الدواء لعلاج الأطفال الذين تراوح أعمارهم بين 10 و 12 سنة يوصي به فقط بناء، بعد نصائح خاصة من طرف الطبيب، علما بأن الخبرة في ما يخص هذه الفئة من الأعمار محدودة.

لدى البالغين يبدأ العلاج عادة بـ 500 مغ أو 850 مغ من جليكوجاف مرتين أو ثلاث مرات في اليوم. الجرعة اليومية القصوى هي 3000 مغ متوزعة على ثلاث دفعات. إذا كنت **وظيفة الكلى لديك ضعيفة** ، سيصف لك الطبيب الجرعة أقل.

إذا كنت تتناول الإنسولين أيضا، سيصف لك الطبيب الجرعة الواجب تناولها من جليكوجاف. المراهقة

سوابق الطبيب بصورة منتظمة معدل السكر في الدم. لديك وسيضبط الجرعة التي تتناولها من جليكوجاف تبعا لمعدل السكر في الدم. عليك استشارة الطبيب بصورة منتظمة. إن ذلك مهم بنوع خاص إذا كنت تأخذ دواء للإنسولين والمراهقين كذلك لدى المسنين.

سوابق الطبيب أيضا مرة في السنة على الأقل حالة مع كيتيت، قد يكون من الضروري إجراء عدة فحوصات أكثر كل سنة أو في حاله خلل وظيفة كيتيت.

طريقة تناول جليكوجاف جليكوجاف وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. لكن، إذا تناولت جليكوجاف في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج السكري والتي قد تؤدي إلى انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السلفاميدات الخففة لمعدل السكر في الدم، الإنسولين، الغليبتيدات)، هناك خطر انخفاض معدل السكر في الدم. إذا أصبحت باعراض انخفاض معدل السكر في الدم، مثل الشعور بالوهن، الدوخة، زيادة معدل العرق، تسارع نظم القلب، اضطرابات بصرية، صعوبة التركيز الذهني، فإن شرب أو أكل شيء ما يحتوي على سكر قد يساعد في تخفيف وإزالة الإحساس بالضعف.

أثناء فترة العلاج بجليكوجاف، سيقيم طبيبك بفحص وظيفة الكلى مرة واحدة على الأقل سنويا أو أكثر بشكل متكرر إذا كنت سمنة أو قد تدهورت وظائف الكلى، **الأطفال** لا ينطبق.

معلومات عن سواغات لها تأثير ملحوظ لا ينطبق. تناول أو استعمال أدوية أخرى إذا كنت مقبلا على حقن وعاني من مادة ميبانة تحتوي على اليود ، مثلا لفحص بالأشعة أو بالسكران، إذا إيقاف تناول جليكوجاف قبل وبعد الحقن . سوف يقرر طبيبك متى يجب التوقف واستئناف تناول غلوكوجاف.

عليك إعلام الطبيب إذا كنت تتناول، تناول متجزأ أو من الممكن أن تتناول أو دواء. عندئذ قد تحتاج إلى إجراء اختبارات جلوكوز الدم بشكل متكرر أو اختبارات وظائف الكلى وقد يكون يجب أن يضيف طبيبك الجرعة.

من المهم وصفة الطبيب إعلام عن الأدوية التالية الأدوية التي تزيد من معدل البول (مدرات البول) الأدوية المستخدمة لعلاج الألم والتهابات مثل (مضادات الالتهاب غير الستيروئيدية أو مثبطات كوكسي-2، إيبوبروفين، سيليكوكسيب).

بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري. إيبوبروفين، سيليكوكسيب، بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) شادات المستقبلات 2-أدرينالية مثل سالمتانولام أو تيربوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كورتيكوستيروئيد (المستعملة لعلاج مختلف الالتهابات خاصة التهابات العادة للحد أو الربو)، الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل كيرياميس، ريفاميسين، مينيدين، دلويترافير، ونولازين، تريموثريم، فانديتاين، إيفوكونازول، كيزيتروين، وأوباريب).

قد تظهر التفاعلات غير المرغوبة التالية: **تفاعلات غير مرغوبة متواترة جدا:** (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطرابات عضلية، تقلص، فقدان الوعي، الغثيق، الإسهال، أجوع في البطن، فقدان الشهية. تظهر تفاعلات غير مرغوبة في الغرض في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليكوجاف. قد يساعد توزيع العلاج خلال النهار وتناول جليكوجاف أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليكوجاف واستشارة الطبيب.

تفاعلات غير مرغوبة متواترة (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطرابات المذاق. **تفاعلات غير مرغوبة نادرة جدا:** (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10000 شخص) حمض لبني، هذه المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كيتا لا تعلمان بصورة جيدة.

أعراض الحمض البطني غير محددة (انظر القسم التحذيرات والاحتياطات). تغير في الفحوصات البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد يسبب التعب، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، أو دون اصفرار الجلد أو بياض العينين). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليكوجاف واستشارة الطبيب.

ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماسى) أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة (شرى). انخفاض معدل الببتاين B12 في الدم. **الأطفال والمراهقون**

قد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير المرغوبة كانت مماثلة في طبيعتها وبشدة تلك التي سجلت لدى الكبار. **الإبلاغ عن الآثار الجانبية**

إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضا على أي تأثير غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التفاعلات غير المرغوبة مباشرة عن النظام الوطني للتبليغ عن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية. يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ جليكوجاف ، قرص مغلف؟ حفظ هذا الدواء بعيدا عن متناول الأطفال وانظرهما. لا يجوز استعمال جليكوجاف بعد التاريخ الأقصى للاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفيحة المطبوعة خارجيا بعد علامة "EXP" . يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ليس هناك احتياطات خاصة بالحقن.

6- محتوى العلبة و معلومات إضافية **جليكوجاف 500 مغ، قرص مغلف** **جليكوجاف 850 مغ، قرص مغلف** **جليكوجاف 1000 مغ، قرص مغلف** **المادة الفعالة هي:** كلوريدات المغنيزيوم.

يجنوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدات المتفونمين، مما يقابل 390مغ من المتفونمين قاعدة.

السواغات هي: **ك300.** ستيارات المغنيزيوم، هيبروميلاز . **ما هو جليكوجاف 500 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟** يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، في غل تحتوي على 30 و 60 قرص.

ما هو جليكوجاف 850 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟ يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، في غل تحتوي على 30 و 60 قرص.

ما هو جليكوجاف 1000 مغ، قرص مغلف؟ يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، في غل تحتوي على 30 قرص.

المادة الفعالة هي: كلوريدات المتفونمين. **جليكوجاف 500 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟** يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، في غل تحتوي على 30 قرص.

شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القائمة I) **تاريخ مراجعة هذه النشرة: 01/2017**

يمكن أن يسبب الجلوكوجاف تأثيرا جانبيا نادرا جدا قد يؤثر على 1 من أصل 10000 شخص، ولكن تأثير جانبي خطير جدا يسمى الحمض البطني (انظر قسم التحذيرات والاحتياطات). إذا حدث هذا، توقف عن تناول جليكوجاف واتصل بطبيبك على الفور أو ادفع إلى أقرب مستشفى لأن الحمض البطني يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

ومثل كل الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء آثارا جانبية، حتى ولو أن كل الأشخاص غير معرضين لها.

صنع من طرف

COOPER PHARMA

41، زقة مدع ديروي 20110 الدار البيضاء
بترخيص من ميرك سانتيه – فرنسا

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

Chlorhydrate de metformine

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 toute autre question, 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, 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. 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 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 modestie 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 agissent sur la sécrétion d'insuline).

Si vous êtes un enfant ou un adolescent, les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments.

INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE,

comprimé pelliculé :

Glucophage est un médicament qui agit sur le diabète de type 2. Il agit en agissant sur la sensibilité à l'insuline ou à l'un des autres composants contenus dans la rubrique 6.

Les effets indésirables les plus fréquents sont les troubles digestifs, tels que les nausées, les vomissements, les diarrées, une perte de poids rapide, une sensation de faiblesse, 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 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 devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez 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 devez 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 célécoxib).

• 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).

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

• Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de glucose dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparab).

• Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

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.

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, 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 aiguës 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 pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir 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 devez 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 hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), 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 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 devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez 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 devez 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 célécoxib).

• 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).

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

• Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de glucose dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparab).

• Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Éviter 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 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 hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides). 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 votre médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

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.

Doses recommandées :

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 mâchés. 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'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 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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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 »). 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 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 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 démange (urticaire).

• 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 metformine 500 mg

Correspondant à metformine base 390 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Povidone K30, stéarate de magnésium, hypromellose

Qu'est-ce que GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé, en boîte de 50 comprimés.

Ce que contient GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé

La substance active est :

Chlorhydrate de metformine 850 mg

Correspondant à metformine base 662,9 mg

Pour un comprimé pelliculé.

Les autres composants sont : Povidone K30, stéarate de magnésium, Hypromellose

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, 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

Fabriqueur par :



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