

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

## Biologie 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.

## Educational :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.  
Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

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

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

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com  
Prise en charge : pec@mupras.com  
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

N° M21- 081044

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9585 Société : 108772  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : LAERAIKH ABBES  
Date de naissance : 1963 / 01 / 10  
Adresse : HAY MABROUKA N° 51 Rte 3  
Tél. : 0641866263 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
Date de consultation : 18 MARS 2022  
Nom et prénom du malade : SADOK Mina Age :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Diabète + cystite  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Signature de l'adhérent(e) : Le : / /

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



# 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
18/03/2022		-	150,00	Docteur Rajah E. Diab... Médecine Générale D.U. Echographie Générale 91, Rue 17 Hay Mohammadi - Casablanca - Tél: 06 22 58 01 50

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Hay ESSALANA 22, Hay Essalana 3, Bld Mohammed VI - Casablanca - Tél: 06 22 89 57 23	18/03/2022	592,00

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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	<b>DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p><b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
				DATE DE L'EXECUTION														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur Raja Eddahar

MEDECINE GENERALE

Diabétologie

D.U. Echographie Générale

91, Rue 17 Hay Mokhtar Soussi

Mabrouka - Casablanca

05.22.38.01.05

الدكتورة رجاء الطاهر

الطب العام

أمراض السكر

الإكوغرافيا العامة

91، زنقة 17 حي المختار السوسي

الدار البيضاء، مبروكة

الهاتف : 22.38.01.50



Pharmacie Hay ESSALAMA  
Najat MAGOUA  
Docteur en Pharmacie  
22, Hay Essalama 3, Bd Med Bouziane Rés. NIL  
Casablanca / Tél.: 05 22 59 57 23

INP : 091045849

18 MARS 2022

Casablanca, le

Pharmacie Hay ESSALAMA  
Najat MAGOUA  
Docteur en Pharmacie  
22, Hay Essalama 3, Bd Med Bouziane Rés. NIL  
Sidi Othman - Casablanca / Tél.: 05 22 59 57 23

SADOUK

Mino

597.07

68.80  
x3

(S.V)

Adis Hung (3)

11 + 3ms

Pharmacie Hay ESSALAMA  
Najat MAGOUA  
Docteur en Pharmacie  
22, Hay Essalama 3, Bd Med Bouziane Rés. NIL  
Sidi Othman - Casablanca / Tél.: 05 22 59 57 23

35.50  
x2

19.90  
x3

(S.V)

Biphetex 5/1,25 (u2)

(S.V)

Ado 15 (5-60) (u2)  
16.30 (u3)

11 + 3c

(S.V)

Flaximoty (615)

11 C (u2)

55.30

(S.V)

Canestene 1000

6400

(S.V)

20

30.50

Pharmacie Hay ESSALAMA  
Najat MAGOUA  
Docteur en Pharmacie  
22, Hay Essalama 3, Bd Med Bouziane Rés. NIL  
Casablanca / Tél.: 05 22 59 57 23

PPV : 55.30  
Lot N° :  
Exp :





# Imodium®

## 2 mg, gélule

Chlorhydrate de loperamide

**Veillez lire attentivement 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que IMODIUM 2 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IMODIUM 2 mg, gélule ?
3. Comment prendre IMODIUM 2 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IMODIUM 2 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE IMODIUM 2 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTI-DIARRHÉIQUE - code ATC : A07 DA 03  
IMODIUM 2 mg, gélule est un médicament anti-diarrhéique.

Il est indiqué dans le traitement symptomatique des diarrées aiguës et chroniques de l'adulte et de l'enfant de plus de 8 ans.

Il est important pendant le traitement de boire abondamment et de suivre des mesures diététiques (voir sous-rubrique « Faites attention avec IMODIUM 2 mg, gélule »).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?

**Ne prenez jamais IMODIUM 2 mg, gélule :**

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de loperamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si du sang est présent dans vos selles et/ou en cas de fièvre importante.
- si vous êtes atteint d'une maladie chronique de l'intestin et du colon, notamment au cours des poussées aiguës de rectocolite hémorragique (maladie inflammatoire de l'intestin avec saignements).
- si vous souffrez d'inflammation de l'intestin avec diarrhée et douleurs suite à l'utilisation d'antibiotiques (colite pseudomembraneuse).
- si vous souffrez d'une inflammation de l'intestin due à une bactérie invasive (entérocolite bactérienne).
- si l'enfant à traiter est âgé de moins de 8 ans.

Ce médicament ne doit pas être utilisé lorsqu'un arrêt ou une diminution du transit intestinal doit être évité.

**Le traitement doit être interrompu en cas d'apparition de constipation, de distension abdominale ou d'occlusion intestinale.**  
**EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### Avertissements et précautions

Ne prenez ce produit que pour l'utilisation à laquelle il est destiné (voir rubrique 1) et ne prenez jamais plus que la dose recommandée

(voir rubrique 3). De graves problèmes cardiaques (les symptômes peuvent inclure un rythme cardiaque rapide ou irrégulier) ont été rapportés chez des patients qui ont pris trop de loperamide, le principe actif d'IMODIUM gélule.

### Faites attention avec IMODIUM 2 mg, gélule :

- Vous devez arrêter le traitement et consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :
  - si vous ne notez pas d'amélioration au bout de 2 jours de traitement dans le cas d'une diarrhée aiguë,
  - en cas d'apparition de fièvre ou de vomissement pendant le traitement,
  - en cas de présence de sang ou de glaires dans les selles,
- Vous devez également consulter rapidement votre médecin en cas de sauf intense, de sensation de langue sèche. En effet, ces signes montrent un début de déshydratation, c'est à dire de perte importante de liquide due à la diarrhée. Votre médecin jugera alors de la nécessité de vous prescrire une réhydratation qui pourra se faire par voie orale ou par voie intraveineuse.
- Si vous êtes infecté par le Virus de l'Immunodéficience Humaine (VIH), arrêtez immédiatement le traitement dès les 1ers signes de distension abdominale (se traduisant par un gonflement du ventre).
- En cas d'insuffisance hépatique (mauvais fonctionnement du foie), prévenez votre médecin : une surveillance médicale étroite peut s'avérer nécessaire en cas de traitement par ce médicament.
- Vous devez suivre les règles diététiques suivantes pendant le traitement :
  - vous réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
  - vous alimenter suffisamment le temps de la diarrhée,
    - en évitant certains apports et particulièrement le lait, les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épicés, ainsi que les aliments ou boissons glacés.
    - en privilégiant les viandes grillées, le riz.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### Autres médicaments et IMODIUM 2 mg, gélule

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment :

- de l'itraconazole ou du kétoconazole (utilisés pour traiter des infections fongiques)
- du gemfibrozil (utilisé pour traiter un taux élevé de graisses dans le sang)
- de la desmopressine (utilisée notamment pour limiter la soif et la production d'urine chez les patients souffrant de diabète insipide)

### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

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

de votre médecin  
traitement, con-  
de le poursuivre  
L'allaitement n'  
médicament.

Conduite de vé

Soyez prudent !

Ce médicament

vertigineuses ou

recommandée lors

de la conduite de véhicules ou l'utilisation de

machines.

IMODIUM 2 mg, gélule contient du lactose.

LOT : 216016  
PER : 11 2006

IMODIUM 2MG GELULE  
20 Gél.

P.P.V : 30DH50



6 118000 010845

conseils  
ndant le  
accèsité

par ce

sations

ndant le

accèsité

# بيريتيراكس<sup>®</sup> أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ .

بيراندوبريل / أرجنين / إندياميد

حبات ملبسة

**اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.**

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستئذ إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً، فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4: «ماهي الآثار الجانبية المحتملة»؟)

في هذه النشرة :

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل ؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة ؟
3. كيف يؤخذ بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيف يحفظ بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة ؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل ؟  
 لفئة العلاجات المضادة : البيراندوبريل وميزات البول ، كود ATC : C09BA04  
 إن بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة عبارة عن مزيج من مادتين فعاليتين : البيراندوبريل والإندياميد . وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني ، ويوصف لعلاج إرتفاع الضغط الشرياني .  
 ينتمي البيراندوبريل إلى صنف مضادات خميرة جلوبال الأيونوسين (IEC) . وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم .  
 إن الإندياميد مدمر للبول ، وإن مدرات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين . لكن الإندياميد مختلف عن بقية مدرات البول ، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة . بهذا تهاين هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعملان معاً بتحكم به .

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة ؟  
 إن سبق وأعطيتك طبيبك بعدم استيعابك لبعض أنواع السكر ، عليك باستشارة طبيبك قبل البشيرة بأخذ هذا الدواء .

لا يجوز استعمال بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة :  
 • إن كانت لك حساسية من مادة البيراندوبريل ، أو من صنف آخر لمضادات خميرة التحويل ، أو من الإندياميد ، أو من أي دواء مضاد آخر ، أو من مادة أخرى تدخل في تركيب هذا الدواء (انظر إلى مقطع : «محتوى العبوة ومعلومات إضافية» ) .

• إن سبق وحصلت لك أعراض التضيق في التنفس ، أو تضخم جفاتي للبشرة أو للسان ، أو حكة مع طفح جلدي حاد ، نتيجة عن دواء سابقة بواسطة مضادات خميرة التحويل (IEC) ، أو إن كانت تلك الأعراض (الحساسية بالوذمة الوعائية) قد سبق وحصلت لي أو وضع آخر لك أو لأحد أفراد عائلتك ،

• إن كنت مصاباً بداء السكري أو تشكو من داء كلوي وتتلقي علاجاً خافضاً لضغط الدم يحتوي على الليكسين (Falsikren) ،  
 • إن كنت تشكو من قصور الكبد الشديد أو إن كنت تشكو من الحالة المسماة بالاعتلال الدماغي الكبدية (اضطرابات عصبية شبيهة بالغة عن الإصابات الكبدية الشديدة) ،

• إن كنت مصاباً بداء كلوي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلي (تضيق في الشريان الكلوي أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم) ،  
 • إن كنت خاضعاً لتصفية الدم أو لديك طريقة أخرى لتصفية الدم . يمكن أن لا يتلائم بيريتيراكس أرجنين مع الآلة المستخدمة ،

• إن كانت مقاييس البوتاسيوم في دمك أقل من 2.5 ملغ/1.25 ملغ ،  
 • إن كنت تشكو بإصابات بالقصور القلبي (انظر لمقطع : «إحساس مائي فائق وضيق في التنفس» ) ،  
 • إن كنت حامل دم أكثر من ثلاثة أشهر ، حيث ينبغي إعطاء بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ منذ بداية الحمل (انظري إلى ملحق الحمل والرضاع) ،

• إن كنت مرضع .  
 • إن كنت تتناول حلاً بيكوبونيل / فاسارتان ، دواء يستعمل لعلاج قصور القلب (انظر إلى مقطع تحذيرات واحتياطات : «الأدوية الأخرى وبيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ» ) .

تحذيرات واحتياطات :  
 استمر مع طبيبك أو مع الصيدلاني قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ :  
 • أو إن كان لك تضيق شهري (أي تضيق في الشريان الرئوي للقلب) ، أو إعتلال عضلي قلبي ضحامي (إصابة بالعضلة القلبية) ، أو تضيق في الشريان الكلوي (أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم) ،

• إن كنت تشكو من قصور أو أي خلل قلبي ،  
 • إن كنت تشكو من خلل كلوي أو إن كنت خاضعاً لتصفية الدم .  
 • إن كنت تشكو من ارتفاع معدل هرمون الكوليستيرول في الدم ، بشكل غير طبيعي (كوليستيرولية الأولية) ،  
 • إن كنت تشكو من إعتلال كبد .

• قد يحدث داء كولاجيني (إصابة جلدية) ، مثل الداء الحمضي الحموي ، أو التصلب البشري (إصابة بالعضلات) .

• على البوتاسيوم :  
 • بيسوم (spironolactone) أو  
 • كس أرجنين يجب تجنبه (انظر فئات ملبسة) .

• ديفينوكس digoxin أو غيره من الأدوية الديجيتالية (لعلاج الاضطرابات القلبية) .  
 • باكافونين baclofen (لعلاج تيس العضلات الناتج عن تصلبات متنوعة) .  
 • الأدوية المستعملة في علاج داء السكري مثل الأنسولين والمنشورمين والكلستين .  
 • الكلستيم ، بما فيها كماليات الكلستيم .  
 • المسهلات المنبهة (منها : sené) .

• مضادات التهاب الغير ستيرويدية (مثل ibuprofen) ، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من السليبيلات (مثل الأسبرين) .  
 • أمفوتريسين B amphotericin B (لعلاج الإصابات الفطرية السهلة) .

• مضادات الاكتئاب من نوع مثلك الحلقي ، أو مضادات الدخان) ، (مثل أمبوسيد ، سوليبيد ، سيبروبيد ، نايبيد ، هالوبندول ، دروبيريدول) ،  
 • تريازولين (لعلاج مرض كرون Crohn) ، (maladie de Crohn) ،

• تريازولين (لعلاج حالات العدوى) .  
 • مرسعات الأدوية المدوية بما فيها التوراث (التسحيرات التي من شأنها توسيع الأوعية المدوية) .  
 • الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني ، أو في علاج الصدمة أو في علاج الربو (منها : إيفرين أو نورادربالين أو أدربالين) ،

• بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة مع الطعام والغراب  
 • للتستمنس أخذ بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ قبل وجبة الطعام .  
 • أخذ الحبوب والأدوية :  
 • إن كنت حاملًا أو مرضعًا ، أو تعتقدن بأنك حامل أو تخططين للإحباب ، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل البشيرة بتعاطي أي دواء .

الطبيب :  
 يجب عليك إعلام طبيبك إذا كنت تعتقدن أنك حامل أو تخططين وقوم حمل  
 قبل طلب عليك طبيبك التوقف عن أخذ بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ قبل وقوم الحمل أو في حال ظهور الحمل ، ويوصف لك دواء آخر بدلاً من بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ .  
 لا ينبغي لأحد من بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ خلال الأشهر الثلاثة الأولى للحمل ، كما يحظر أخذها فطناً بعد الشهر الثالث للحمل ، حيث أنه يشكل خطراً على الجنين .

الإحباب :  
 لا يجوز استعمال بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ لدى المرأة المرضع . فإن كنت مصفئة على الرضام ، فبوصف بخيار لك طبيبك علاجاً آخر ، وخاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو إذا كانت ولادته مبكرة .  
 راجعي طبيبك خلال هذا الشأن .

بالنسبة لقادة السيارات أو العمل على الآليات :  
 رغم أن بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ لا يؤثر على البقعة ، بينما أن التفاعلات القوية التابعة لإحبابها تضيق الشرياني قد تؤدي إلى إحساس بالدوخة أو بالإرهاق لدى بعض الأشخاص . لذا فقد ينبغي هذا إلى فئة لفئة على قيادة السيارات أو العمل على الآليات .

يحتوي بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة على سكر الحليب (اللاكتوز) .  
 إذا اخترتكم طبيب بأنكم تعانيون من عدم استيعاب لنوع من السكر المرجو استشارته قبل أخذ هذا الدواء .

3. كيف يؤخذ بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ ، حبات ملبسة ؟  
 كلما دلتنا الأوامر بتناول هذا الدواء بطريقته التي وصفها لك طبيبك . فإن لم تكن متأكدًا ، عليك باستشارة طبيبك .

إن الجرعة الموصى بها عبارة عن حبة واحدة في اليوم . يمكن لطبيبك أن يغير الجرعة إذا كنت تعاني من قصور كلوي . يتبع الحبة مع كأس من الماء مرة واحدة في اليوم ، ويتحسن أخذها في الصباح وعلى وجبة الإفطار .

إذا تناولت جرعة أكبر مما ينبغي من بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة :  
 المرجو الاتصال فوراً بالصيدلاني .

إن طرا وأخذت حبات حبات ، إتصل فوراً بطبيبك أو بأقرب مستشفى للطوارئ .  
 فأكتر ما يحدث بوقوع في حالات الإرتفاع بالجرعة ، هو هبوط الضغط الشرياني . أعم إحساس بالغثاس والإقياس بالدوخة والصدوخة والغثاس ، وحالة الإقياس ، وتغير في كمية البول للتسع من الكليتين) .  
 وتكون كمفاحة كحل بتصيد المصاب مع رفع الساقين للأعلى .

في حال إلتزامك بتناول بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة :  
 من المهم جداً أخذ الدواء بوقتاً بصورة منتظمة ، فإن جودة الفعالية تابعة للتدوير المنتظم .  
 سهون من أجل جرعة بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة عليك بأخذ الجرعة العادية في اليوم التالي . لا يجوز على الإطلاق أخذ حبات إضافية تعويضاً عن السهو .

في حال التوقف عن أخذ بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة :  
 حيث أن للدواء عند إرتفاع الضغط الشرياني علاج طويل المدى ، عليك بالترفع مع طبيبك بأمر التوقف عن العلاج .

إن كانت لديك تساؤلات أخرى حول كيفية استعمال هذا الدواء ، عليك بطلب المزيد من المعلومات لدى الطبيب أو الصيدلاني .  
 بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ يحتوي على الصوديوم  
 يحتوي بيريتيراكس أرجنين 5 ملغ/1.25 ملغ على أقل من 1 ملل من الصوديوم داخل القرض ما يعني أنه أقل من الصوديوم

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟  
 كما هي الحال مع كافة الأدوية ، من الممكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية ، رغم أنها لا تصيب كافة الأشخاص .  
 إن لاحظت حدوث أي من الآثار الجانبية الجسيمة التالية ، عليك التوقف عن أخذ هذا الدواء

111110



# ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

**Veuillez 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.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

## **1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

### **• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :**

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?**

### **• Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :**

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- en cas de coma diabétique ;
  - si vous avez une maladie grave des reins ;
  - si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

### **• Avertissements et précautions**

**Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :**

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

## **Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)**

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas pendant la période de jeûne ;
- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains médicaments.

LOT 210289  
EXP 02 2024  
PPV 68 80

# ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

**Veuillez 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.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

## **1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

### **• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :**

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?**

### **• Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :**

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- en cas de coma diabétique ;
  - si vous avez une maladie grave des reins ;
  - si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

### **• Avertissements et précautions**

**Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :**

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

## **Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)**

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas pendant la période de jeûne ;
- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains médicaments.

LOT 210289  
EXP 02 2024  
PPV 68 80

# ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

**Veuillez 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.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

## **1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

### **• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :**

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?**

### **• Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :**

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- en cas de coma diabétique ;
  - si vous avez une maladie grave des reins ;
  - si vous avez une maladie grave du foie.
- Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

### **• Avertissements et précautions**

**Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :**

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

## **Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)**

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas pendant la période de jeûne ;
- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains médicaments.

LOT 210289  
EXP 02 2024  
PPV 68 80



# Canesten® Extra



Bifonazole

Crème 1%

## Forme et Présentation Pharmaceutiques

Canesten® Extra Crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

## Composition :

Principe actif : Bifonazole

1 g de crème contient 0,01 g de bifonazole.

Excipients : alcool benzylique, alcool cétoestéarylique, cétylpalmitate, octyldodécanol, polysorbate 60, eau purifiée, monostéarate de sorbitan.

## Propriétés :

Le bifonazole est un antifongique à large spectre d'action, appartenant aux dérivés imidazolés.

Son spectre d'action comprend les dermatophytes, les levures et les moisissures. Il est également actif sur d'autres champignons comme *Malassezia furfur* et des bactéries tel que *Corynebacterium minutissimum*.

Le bifonazole agit en inhibant la synthèse de l'ergostérol à deux niveaux, ce qui le distingue des autres dérivés azolés qui n'agissent qu'à un seul niveau. Cette inhibition conduit à des altérations structurales et fonctionnelles de la membrane cytoplasmique.

## Indications :

Dermatophytoses :

- Traitement des dermatophytoses de la peau glabre : herpès circiné;
- Traitement des intertrigos des grands plis : eczéma marginé de Hébra, intertrigos génitaux et cruraux ;
- Traitement des intertrigos des orteils : pied d'athlète ;
- Traitement d'appoint d'onyxis dermatophytique : un traitement antifongique est alors nécessaire.

Candidoses :

Les candidoses rencontrées en clinique humaine sont habituellement dues à *Candida albicans*. Cependant, la mise en évidence d'un candida sur la peau ne peut constituer en soi une indication.

- Traitement des intertrigos des grands plis : génitaux, cruraux, interfessiers, axillaire et sous-mammaires;
- Traitement des intertrigos des petits plis : interdigitaux, interorteils;
- Traitement des perlèches, vulvites et anites;
- Traitement d'appoint d'onyxis ou périonyxis. Un traitement antifongique doit être discuté.

Dans certains cas, et en particulier dans les mycoses péri-anogénitale, il est recommandé de traiter simultanément :

- pityriasis versicolor.

## Contre-indications :

Le traitement par Canesten® Extra Crème est contre-indiqué :

- Hypersensibilité au bifonazole.
- Hypersensibilité à l'alcool cétoestéarylique ou à l'un de ses excipients.

## Mises en garde et précautions d'emploi :

Aucune étude approfondie n'a été réalisée chez l'enfant.

Les données cliniques recueillies ne laissent présager aucune contre-indication.

Toutefois, le bifonazole ne doit être utilisé chez le nourrisson.

Eviter le contact avec les yeux.

LOT : CT016E

PER : 12 2024

64 00

PPV :

- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sufflements respiratoires, un brusque gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (angioedème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsiskine pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (troubles neurologiques au cours d'atteinte du foie),
- si vous avez une maladie sévère du rein avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, BIPRETERAX Arginine peut ne pas être adapté,
- si vous avez un taux anormalement bas de potassium sanguin,
- si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer),
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. «Grossesse et allaitement»)),
- si vous allaitez,
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir les rubriques «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg»).

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1.25 mg, comprimé pelliculé :

- si vous avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque,
- si vous avez des troubles rénaux, ou si vous êtes sous dialyse,
- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire),
- si vous avez une maladie du foie,
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie,
- si vous souffrez d'athérosclérose (rétrécissement des artères),
- si vous souffrez d'hyperparathyroïdisme (excès d'hormones parathyroïdiennes),
- si vous souffrez de goutte,
- si vous êtes diabétique,
- si vous suivez un régime hyposodé ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium,
- si vous prenez du lithium ou des diurétiques épargneurs de potassium (spironolactone, trifluorène) ou des suppléments potassiques car leur utilisation avec BIPRETERAX Arginine doit être évitée (Cf. «Autres médicaments et BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé»),
- si vous êtes âgé,
- si vous avez présenté des réactions de photosensibilité,
- si vous avez une réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge qui peut rendre difficile la déglutition ou la respiration (angioedème), pouvant apparaître à n'importe quel moment au cours du traitement, arrêtez votre traitement et contactez immédiatement votre médecin
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - un «antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II» (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartan – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
  - ailskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans

l'allaitement. BIPHETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent.

Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.

Consultez votre médecin

## CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Généralement, BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des étourdissements ou de la fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

**BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg**, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté

Si votre médecin vous a informé que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX ARGININE 5 MG/1.25 MG. COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est de un comprimé par jour. Votre médecin pourra être amené à modifier la posologie si vous souffrez d'insuffisance rénale. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

si vous avez pris plus de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des nausées, vomissements, crampes, étourdissements, somnolence, état confusionnel, changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

si vous oubliez de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace.

Cependant, si vous avez oublié de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

si vous arrêtez de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé

Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de prendre

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation d'informations à votre

**BIPRETERAX**  
BIPRETERAX a  
comprimé, ce

(23 mg) par

4. QUELS SONT  
Comme tous les

Comme tous les  
mais ils ne surv  
Amiens de nos

Arrêtez de pres  
vous remarque

- étourdissement
- affecter jusqu'à 1
- bronchospasme
- (Peu fréquent) (peu)
- gonflement du visage
- à respirer (angioedème)

125,60



# ADO<sup>®</sup>

Metformine

## Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

## Composition :

### ADO<sup>®</sup> 1000 mg

Metformine chlorhydrate ..... 1000mg  
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p. .... comprimé

### ADO<sup>®</sup> 850 mg

Metformine chlorhydrate ..... 850mg  
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

### ADO<sup>®</sup> 500 mg

Metformine chlorhydrate ..... 500mg  
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

## Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

## Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO<sup>®</sup> peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

## Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après.

## Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication rare mais grave appelée acidose lactique, particulièrement si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique augmente également en cas de diabète non contrôlé, jeûne prolongé ou de consommation excessive d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont : vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires.

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO<sup>®</sup> et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO<sup>®</sup> en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémifiants, 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.

## Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO<sup>®</sup> en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO<sup>®</sup> :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO<sup>®</sup> un certain temps avant et après de tels examens.
  - diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
  - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques 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),
  - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.
- Si vous prenez...

19,90

# ADO<sup>®</sup>

Metformine

## Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

## Composition :

### ADO<sup>®</sup> 1000 mg

Metformine chlorhydrate ..... 1000mg  
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p. .... comprimé

### ADO<sup>®</sup> 850 mg

Metformine chlorhydrate ..... 850mg  
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

### ADO<sup>®</sup> 500 mg

Metformine chlorhydrate ..... 500mg  
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

## Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

## Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO<sup>®</sup> peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

## Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après.

## Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication rare mais grave appelée acidose lactique, particulièrement si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique augmente également en cas de diabète non contrôlé, jeûne prolongé ou de consommation excessive d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont : vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires.

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO<sup>®</sup> et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO<sup>®</sup> en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémifiants, 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.

## Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO<sup>®</sup> en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO<sup>®</sup> :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO<sup>®</sup> un certain temps avant et après de tels examens.
  - diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
  - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques 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),
  - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.
- Si vous prenez...

19,90



# ADO<sup>®</sup>

Metformine

## Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

## Composition :

### ADO<sup>®</sup> 1000 mg

Metformine chlorhydrate ..... 1000mg  
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p. .... comprimé

### ADO<sup>®</sup> 850 mg

Metformine chlorhydrate ..... 850mg  
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

### ADO<sup>®</sup> 500 mg

Metformine chlorhydrate ..... 500mg  
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

## Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

## Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO<sup>®</sup> peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

## Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après.

## Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication rare mais grave appelée acidose lactique, particulièrement si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique augmente également en cas de diabète non contrôlé, jeûne prolongé ou de consommation excessive d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont : vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires.

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO<sup>®</sup> et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO<sup>®</sup> en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémifiants, 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.

## Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO<sup>®</sup> en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO<sup>®</sup> :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO<sup>®</sup> un certain temps avant et après de tels examens.
  - diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
  - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques 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),
  - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.
- Si vous prenez...

19,90

# ADO<sup>®</sup>

Metformine

## Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

## Composition :

### ADO<sup>®</sup> 1000 mg

Metformine chlorhydrate ..... 1000mg  
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p. .... comprimé

### ADO<sup>®</sup> 850 mg

Metformine chlorhydrate ..... 850mg  
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

### ADO<sup>®</sup> 500 mg

Metformine chlorhydrate ..... 500mg  
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p. .... 1 comprimé

## Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

## Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO<sup>®</sup> peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

## Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

## Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication rare mais grave appelée acidose lactique, particulièrement si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, jeûne prolongé ou de consommation excessive de symptômes de l'acidose lactique sont : 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. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO<sup>®</sup> et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO<sup>®</sup> en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémifiants, l'insuline, les méglitines), 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.

## Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO<sup>®</sup> en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO<sup>®</sup> :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO<sup>®</sup> un certain temps avant et après de tels examens.
  - diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
  - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques 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),
  - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.
- Si vous avez pris récemment un autre médicament, consultez votre médecin avant d'obtenir sans

35,00