

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Informations 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.

Maladie :

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.

Éducation :

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

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- 081709

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5760 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Rehaile
Nom & Prénom : BNOUHANNA
Date de naissance : 26-01-1953
Adresse : NAYAL OAS RES/AL FARIM AL WARD
N°7 Sidi BERNOUSSI CASABLANCA
Tél. 06 78 18 22 48 Total des frais engagés : 626,70 + 250 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 21/03/2022
Nom et prénom du malade : Boussafir hila Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : HTA
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à CASABLANCA Le 10/04/2022
Signature de l'adhérent(e) :

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
21/03/2012	C + PCG		250	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21/03/2012	626,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

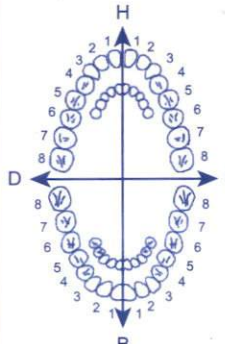
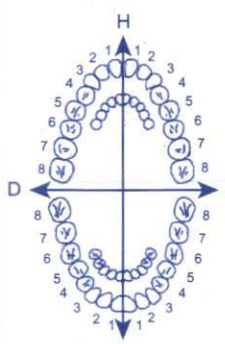
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, 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	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. BAADY Naima

Médecin Cardiologue

Lauréate de la Faculté de Médecine Casablanca

Diplômée de la Faculté de Médecine Bordeaux

Hypertension artérielle - Epreuve d'effort

Echographie doppler cardiaque et vasculaire

Holter rythmique - Holter tensionnel

الدكتورة بعدي نعيمة

خريجة كلية الطب والصيدلة

بالدار البيضاء وبوردو بفرنسا

ارتفاع الضغط الدموي

فحص القلب والشرابين بالصدى والدوبلير بالألوان

تخطيط القلب أثناء المجهود



Casablanca, le :

28/03/2022

M^{re} Noussafir haile

135,60 x 3 = 394,80

- Avelor 150

49,60

1-0-0 (3 mois)

- D-Cure fort

45,20 x 3 = 135,60

100p 1 mois (4 mois)

- Glucophage 850

46,70

142p (3 mois)

- Zyloric 100

0-0

Ts 626,70

الدكتورة بعدي نعيمة

Dr. BAADY Naima

Cardiologue

طبيبة اختصاصية في أمراض القلب والشرابين

Cité Alq. ds Tranche I Rue 16 Numéro 75

1er étage Sidi Bernoussi Casablanca

Tél. : 05 22 75 18 35

Pharmacie CASABLANCA
Rés. Al Bahr, Sol 17 Immeuble D5
N°2, Ahi Loughdim Sidi Bernoussi
CASABLANCA

جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف

جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف

جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف

كلوريدات المتفورمين

علامات من الطبيب

لو كانت لديه نفس

يرد ذكره في هذه

45,20

يجب قراءة هذا
أخضع لهذه
إذا كنت لديك
أو الصيدلي،
وصف هذا
الأعراض التي
إذا تأقلم أحد
النشوء، حدد

على ماذا تد

- 1 - ما هو
- 2 - ما هي
- 3 - ما هي طريقة تناول جليكوفاج ، قرص مغلف
- 4 - ما هي التغيرات غير المرغوبة المحتملة
- 5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج ، قرص مغلف
- 6 - متبوتى العيلة و معلومات إضافية

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

الصفحة الصيدلي العلاجي A10BA02 code ATC

دواعي الاستعمال:
يجتوي جليكوفاج في سن متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الادوية المسماة بمتفورايد.

الانسولين هرمون ينتجه البنكرياس يساعد للجسم باستاداة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجدين في الدم. يستعمل الجسم البنكرياس لإنتاج الانسولين لإطاقة أو يوزنه لاستخدامه لاحقاً. عندما نكون مرضياً بالسكري، لا ينتج البنكرياس لدى الانسولين بكمية كافية أو جسمنا لنقدر على استخدام الانسولين الذي ينتج بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد جليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في الدم حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاين من وزن زائد، يسمح كذلك تناول جليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المسماة بالسكري. يشترك جليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها جليكوفاج؟

يستعمل جليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (السكري كذلك "السكري غير المتوقف على الانسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتدبير اليومي وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستعمل بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستعمل المرضى البالغون تناول جليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للأنسولين).

يستعمل جليكوفاج في سن العاشرة وما فوق والمرافقين تناول جليكوفاج وحده أو مع الانسولين.

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

موانع الاستعمال:

لا تتناول أبداً جليكوفاج في الحالات التالية

- إذا كنت تعاني من الآفات (المسماة القرحة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة ٤.
- إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى.
- إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى.
- إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، صاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم بصورة مبررة، أعين)، تقبيل، إسهال، جفاف، فقدان سريع للوزن، حمض ليني (انظر "خطر حمض ليني" أسفله)، أو حمض كيتوني، الحمض الكيتوني إصابة تسمى في تراكم مواد في الدم تسمى "أحماض كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسبب سكري أولى. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تقبيل سريع وعميق، والرغبة في النوم، نفس ذو رائحة كيتونية غير معتادة.
- إذا اقتربت كمية كبيرة من الماء (اجفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو جفاف، أو إذا تقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجفاف إلى مشاكل كوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").
- إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصب، أو التهاب الكبد، الذي يؤدي الإصابة الحادة إلى مشاكل في الكلى من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (انظر "أنذار" تحت "ما هي جليكوفاج؟ (أمان).")
- 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 صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس، ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، ما 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 مقبلاً على الخضوع للفحص بالتصوير الشعاعي أو السكان والذي قد يقتضي حقن مادة مائية تحتوي على اليود في دوكت الدموية.

إذا كنت مقبلاً 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. يدل خلال هذه الفترة، من المهم أن تتبع بدقة تعليمات الطبيب.

يجب الإلتزام مع جليكوفاج

خطر الحمض اللبني

قد يسبب جليكوفاج مضاعفة نادرة لكن خطيرة تسمى الحمض اللبني، خاصة إذا كانت كثائاً، لا تعانين بصورة صحيحة. كما أن خطر الحمض اللبني يزداد في حال وجود سكري غير متحكم به أو ولتهابات شديدة أو انقطاع طويلاً عن الطعام أو استهلاك المشروبات الكحولية (والجفاف) انظر المعلومات الإضافية أدناه (ومشاكل في الكلى وغيرها من الحالات الطبية حيث يقل الأكسجين (على 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 كنت تعاني من مرض من المحتمل أن يكون مرتبطاً باجفاف (فقدان مهم لسوائل الجسم) مثل القيء، الشدي، والإسهال، والحمى، والتعرض للحرارة، فقدان سوائل أقل من المعتاد. تحدث مع طبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول جليكوفاج على الفور اتصل بالطبيب أو بتقرب مستشفى إذا كنت تعاني من أعراض الحمض اللبني لأنه قد يؤدي إلى غيبوبة.

وتشمل أعراض الحمض اللبني:

- القيء.
- اضطراب في المعدة (آلام في البطن)
- تقلصات العضلات
- الشعور العام بعدم الراحة مرتبطة بتعب كبير
- صعوبة في التنفس
- انخفاض حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب
- الحمض اللبني حالة طوارئ طبية يجب معالجتها في المستشفى
- إذا اضطرت إلى إجراء عملية جراحية، توقف عن تناول جليكوفاج في وقت وبعد العملية.
- سوف يقرر طبيبك متى تتوقف وتتساقط عليك باستخدام جليكوفاج.
- جليكوفاج قد يسبب انخفاض معدل 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 السلفاميدازول، لمعالجة السكر في الدم، الانسولين، المغليبتيدات، هناك خطر انخفاض معدل السكر في الدم. إذا أحسست بأعراض انخفاض السكر في الدم، مثل الصداع، البصر في الرؤية، الدوخة، زيادة تصبب العرق، تسارع نظم القلب، اضطرابات بصرية، صعوبة التركيز، الغثني، غثي أو شرب أو أكل شيء ما يحتوي على سكر قد يساعدك على تخفيف وزائلاً الانسولين بالاضبط.
- أثناء فترة العلاج بجليكوفاج، سوف يقيم طبيبك فحص وظيفة الكلى مرة واحدة على الأقل سنوياً أو أكثر بشكل متكرر إذا كنت مسناً و / أو تدهورت وظائف الكلى.

عوامل عن سواها لا تأثير ملحوظ لا ينطبق.

تأثيرات على استعمال أدوية أخرى

إذا كنت مقبلاً على حقن وعائي من مادة مائية تحتوي على اليود، مثلاً لفحص الأشعة أو السكان، عليك إبلاغ تأثير جليكوفاج قبل البدء بحقن. سوف يقرر طبيبك متى يجب عليك استئناف تناول جليكوفاج.

عليك إعلام الطبيب إذا كنت تتناول، تناولت مؤخراً 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 طبيبك الجرعة.

من المهم معرفة الأخبار عن الأدوية التالية

• الأدوية التي تزيد من كمية اليود (مدرات البول).

• الأدوية المستخدمة لعلاج الالتهابات مثل (مضادات التهابات غير الستيرويدية أو مضادات كوكس-2، فيبروفين، سيكلوكسيكس).

• بعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مضادات ECA ومضادات مستقبلات الاندوستينين II)

• مشتات الستاتين بيتا-2-ألدريدالية مثل ساليسولامول أو تيريبوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)،

• تريكلوميثريد (المستعملة لعلاج مختلف الاعتلالات خاصة التهابات الحادة للجلد أو الربو)،

• الأدوية التي قد تؤثر على جليكوفاج في الدم، وخاصة تلك و وظائف الكلى،

منخفضة (مثل قيرالامين، ريفاميسين، سيبردين، موليوتيفرايف، رانولازين، تريمتوريمي،

فانوتانيب، إيدوكسوكاربول، كريتونيوب، أو أوباراب)

• أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري.

جليكوفاج مع الكحول:

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

الحمل والإرضاع

حکمت و ادب و فصاحت



ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

Veillez lire attentivement

- **médicament car elle contient :**
- Gardez cette notice, vous y
- Si vous avez d'autres quest
- à votre pharmacien ou v
- Ce médicament vous a d'
- d'autres personnes. Il pourr
- 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.

LOT 212955
EXP 11 2025
PPV 46.70 DH

notice avant de prendre ce
importantes pour vous.

la relire.
Informations à votre médecin

écrit. Ne le donnez pas à
si les signes de leur maladie

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC, comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.
• Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer en passant dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), ph
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'herpès ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunitaire (immunosuppresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension
- Comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des diurétiques (pour éliminer l'eau)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (anticoagulant) comme la warfarine

Tout autre médicament utilisé pour traiter la goutte.

Veillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous avez récemment pris tout autre médicament, notamment des médicaments sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

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 avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des maux de tête, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance au lactose, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires).

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau.

Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux d'acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée progressivement.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est altérée, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous prescrire le médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 mg par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 mg par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 mg par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 mg par semaine.

Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau.

AVACOR® 150 et 300 mg

Comprimé pelliculé sécables

Boîtes de 30

Irbésartan

- 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbésartan (DCI)

p cp

150 mg

300 mg

Excipients

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE ...Q.S.

Lactose.

Classe pharmacothérapeutique

AVACOR® comprimé pelliculé appartient

à l'angiotensine-II (Code ATC : C09C

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉ

AVACOR® comprimé pelliculé est utilisé :

• Pour traiter l'hypertension artérielle élevée (dérégulation de la pression artérielle) ;

• Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve

biologique d'altération de la fonction rénale.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie

La dose habituelle est :

• **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée**

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (2

comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

• **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale**

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le

traitement de l'atteinte rénale associée est de 300 mg (2 comprimés par jour) une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains

patients tels que les patients sous **hémodialyse** ou les patients âgés de plus de 75 ans.

L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie Orale.

AVACOR®, comprimé pelliculé se prend par **voie orale**. Avaler les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (ex un

verre d'eau). Vous pouvez prendre AVACOR®, comprimé pelliculé au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de

prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de

prendre AVACOR®, comprimé pelliculé jusqu'à avis contraire de votre médecin.

DUREE DE TRAITEMENT :

A définir par votre médecin traitant.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais AVACOR®, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans AVACOR®.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre AVACOR® en début de grossesse

- voir la rubrique Grossesse) ;

• Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren

ou diminuant votre pression artérielle.

Enfants et adolescents (de moins de 18 ans)

AVACOR® ne doit pas être donné aux patients de moins de 18 ans.

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

PHARMACIEN

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

CONTRAINDICATIONS : AVACOR®, comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS

INDÉSIRABLES, SURTOUT AU DÉBUT DE LA PREMIÈRE OU DES DEUX PREMIÈRES SEMAINES DE TRAITEMENT.

Comme tous les médicaments, AVACOR® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas

sujet. Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements

localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous pensez

que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essouffé, **arrêtez de prendre AVACOR® et prévenez immédiatement**

votre médecin.

• Si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins

peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

• Sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests sanguins peuvent montrer une augmentation

des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients

ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale, vertiges lors du passage de la position

allongée ou assise à la position debout, pression artérielle basse lors du passage de la position allongée ou assise à la

(hémo)globine ont également été rapportés.

• Accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels

AVACOR® 150 et 300 mg

Comprimé pelliculé sécables

Boîtes de 30

Irbésartan

- 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbésartan (DCI)

p cp

150 mg

300 mg

Excipients

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE ...Q.S.

Lactose.

Classe pharmacothérapeutique

AVACOR® comprimé pelliculé appartient

à l'angiotensine-II (Code ATC : C09C

DANS QUELS CAS UTILISER CE ME

AVACOR® comprimé pelliculé est utilisé :

• Pour traiter l'hypertension artérielle élevée (dérivée de la pression artérielle) ;

• Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve

biologique d'altération de la fonction rénale.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie

La dose habituelle est :

• **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée**

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (2

comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

• **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale**

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le

traitement de l'atteinte rénale associée est de 300 mg (2 comprimés par jour) une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains

patients tels que les patients sous **hémodialyse** ou les patients âgés de plus de 75 ans.

L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie Orale.

AVACOR®, comprimé pelliculé se prend par **voie orale**. Avaler les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (ex un

verre d'eau). Vous pouvez prendre AVACOR®, comprimé pelliculé au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de

prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de

prendre AVACOR®, comprimé pelliculé jusqu'à avis contraire de votre médecin.

DUREE DE TRAITEMENT :

A définir par votre médecin traitant.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais AVACOR®, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans AVACOR®.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre AVACOR® en début de grossesse

- voir la rubrique Grossesse) ;

• Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren

ou diminuant votre pression artérielle.

Enfants et adolescents (de moins de 18 ans)

AVACOR® ne doit pas être donné aux patients de moins de 18 ans.

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

PHARMACIEN

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

CONTRAINDICATIONS : AVACOR®, comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS

INDÉSIRABLES, SURTOUT AU COURS DE LA PREMIERE OU DES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

Comme tous les médicaments, AVACOR® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas

sujet. Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements

localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous pensez

que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essouffé, **arrêtez de prendre AVACOR® et prévenez immédiatement**

votre médecin.

• Si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins

peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

• Sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests sanguins peuvent montrer une augmentation

des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients

ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale, vertiges lors du passage de la position

allongée ou assise à la position debout, pression artérielle basse lors du passage de la position allongée ou assise à la

(hémo)globine ont également été rapportés.

• Accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels

AVACOR® 150 et 300 mg

Comprimé pelliculé sécables

Boîtes de 30

Irbésartan

- 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbésartan (DCI)

p cp

150 mg

300 mg

Excipients

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE ...Q.S.

Lactose.

Classe pharmacothérapeutique

AVACOR® comprimé pelliculé appartient

à l'angiotensine-II (Code ATC : C09C

DANS QUELS CAS UTILISER CE ME

AVACOR® comprimé pelliculé est utilisé :

• Pour traiter l'hypertension artérielle élevée (élévation de la pression artérielle) ;

• Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve

biologique d'altération de la fonction rénale.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie

La dose habituelle est :

• **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée**

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (2

comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

• **Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale**

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le

traitement de l'atteinte rénale associée est de 300 mg (2 comprimés par jour) une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains

patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans.

L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie Orale.

AVACOR®, comprimé pelliculé se prend par **voie orale**. Avaler les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (ex un

verre d'eau). Vous pouvez prendre AVACOR®, comprimé pelliculé au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de

prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de

prendre AVACOR®, comprimé pelliculé jusqu'à avis contraire de votre médecin.

DUREE DE TRAITEMENT :

A définir par votre médecin traitant.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais AVACOR®, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans AVACOR®.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre AVACOR® en début de grossesse

- voir la rubrique Grossesse) ;

• Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren

ou diminuant votre pression artérielle.

Enfants et adolescents (de moins de 18 ans)

AVACOR® ne doit pas être donné aux patients de moins de 18 ans.

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

PHARMACIEN

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

CONTRAINDICATIONS : AVACOR®, comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS

INDÉSIRABLES, SURTOUT AU COURS DE LA PREMIERE OU DES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

Comme tous les médicaments, AVACOR® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas

sujet. Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements

localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous pensez

que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essouffé, **arrêtez de prendre AVACOR® et prévenez immédiatement**

votre médecin.

• Si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins

peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

• Sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests sanguins peuvent montrer une augmentation

des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I,
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalfiérol (Vitamine D 3).

PPU: 49/60 DH
LOT: 21K178
EXP: 11/2024

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirables non mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien .