

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

La 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° W19-453746

172664

par journal

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1537 Société : RAM
 Actif Pensionné(e) Autre :
 Nom & Prénom : HOUBAN MOHAMED
 Date de naissance : 16.06.50
 Adresse : BD. TAHA HOUSSIN, RUE 61 N°3, NADOR
 Tél. : 066.1089.117 Total des frais engagés : # 1641,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 07/04/22
 Nom et prénom du malade : AMROUSSI YAMNA Age : 68 ANS
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : Diabète + 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 : NADOR Le : 07/04/2022
 Signature de l'adhérent(e) :

Dr. Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne
diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat



الدكتور جمال بودهن

اختصاصي في الطب الباطني
خريج كلية الطب بالرباط

Diplômé d'Echographie Clinique
de la Faculté de Montpellier (France)

حائز على دبلوم التشخيص بالصدى
من جامعة مونبلييه بفرنسا

IMPE : 081035792

Nador, Le : 07/04/22 : الناظور في

Nom : Amel Boudhen

- 66,30 X 3 - Dacord 5mg 1p 2x2 ant hyper 13min
- 28,00 X 6 - Glucophage 1200mg 2p 2x2 13min
- 744,00 - Lantus Solostar 120 25NI 13min
- 49,40 X 3 - Amep 5mg 2p 2x2 13min
- 91,00 X 2 - Statinal 20 2p 2x2 13min
- 1441,10

Sar off-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1.
Ain Tebaa Casablanca
Lantus 100U/ml Inj b6 sty
P.P.V : 744,00 DH
6 118001 061615

Pharmacie Babel
Bd. Tahe Hclen, N°65 - NADOR
IMPE: 082013558 - Tél: 05.36.60.55.44

Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
Rue Al Massira Appl. N°13
NADOR

...tation ou à l'un des autres composants contenus dans ce
l'emballage et autres informations),

...s d'un des principes actifs suivants :
...ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines

...lithromyine (utilisés dans le traitement des infections),
...nelfinavir, ritonavir et saquinavir (inhibiteurs de protéase du
...ment des infections induites par le virus de l'hépatite C),
...pression),

...ntes),
...pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se
...rs, ou si on vous a administré un médicament appelé acide
...),
...vous prenez du lomitapide (utilisé pour traiter une maladie

...R L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

...**comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR
...RANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES**

... musculaire ou crampes musculaires. Dans de rares cas, ces
...aire provoquant des problèmes rénaux ; et de très rares décès

...pouvant provoquer des difficultés respiratoires,
...épaulées et les hanches,
...nt des muscles du cou,
...inflammatoire),

...ent (dermatomyosite), urticaire, sensibilité de la peau au soleil.

...atations, et modification des globules sanguins),
...de la peau et des yeux, démangeaisons, urines foncées ou
...de de l'appétit, défaillance hépatique (très rare),
...rale sévère.

...nt, indigestion, diarrhée, nausées, vomissements),

...piration dont toux persistante et/ou souffle court ou fièvre,
...du tendon.

...aux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si
...le (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre

... musculaire (créatine kinase) a été observée.

...oute allergie.

...e ne pas être bon pour vous.
...er les comprimés de STATICOL® pour une courte période.
...adapté à votre cas.

...e commencer à prendre STATICOL® et si vous avez un
...COL®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.

...épatique pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie

...abliques ou si vous présentez un risque de survenue d'un
...couvreur débuter un diabète si vous avez un taux de sucre
...és et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

...grave.
...sue ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement
...musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes
...s décès sont survenus.
...levées de STATICOL®, en particulier avec la dose de

80 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :

- Vous consommez une grande quantité d'alcool,
- Vous avez des problèmes rénaux,
- Vous avez des problèmes thyroïdiens,
- Vous avez 65 ans ou plus,
- Vous êtes une femme,
- Vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé "statine" ou "fibrate",
- Vous ou un membre proche de votre famille avez un trouble musculaire héréditaire.

Enfants
La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles réglées depuis au moins un an âgés de 10 à 17 ans. STATICOL® n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin.

EN TOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments :
En raison du risque accru de problèmes musculaires lors de la prise de STATICOL® avec les médicaments contenant l'une des substances actives suivantes (certains d'entre eux sont déjà listés dans la rubrique "Ne prenez pas STATICOL®"), il est particulièrement important que vous informiez votre médecin si vous prenez :

- Ciclosporine (souvent utilisée chez les patients transplantés),
- Danazol (une hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus),
- Médicaments avec une substance active telle qu'itraconazole, kétoconazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques),
- Fibrates avec des substances actives telles que gemfibrozil et bézafibrate (utilisés pour diminuer le cholestérol),
- Erythromycine, clarithromycine, tétracycline ou acide fusidique (utilisés pour traiter les infections bactériennes). Ne prenez pas d'acide fusidique pendant l'utilisation de ce médicament. Voir aussi la rubrique 4 de cette notice.
- Inhibiteurs de protéase du VIH tels que indinavir, nelfinavir et saquinavir (utilisés pour traiter le SIDA),
- Rocaltrol ou tétracycline (utilisés pour traiter les infections dues au virus de l'hépatite C),
- Néfazodone (antidépresseur),
- Médicament contenant la substance active cobicistat,
- Amiodarone (utilisé pour traiter un rythme cardiaque irrégulier),
- Vérapamil, diltazem, ou amlodipine (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, les douleurs thoraciques associées à une maladie cardiaque ou d'autres troubles cardiaques),
- Lomitapide (utilisé pour traiter une maladie génétique très grave et rare, liée au cholestérol),
- Colchicine (utilisée dans le traitement de la goutte).

De même que pour les médicaments listés ci-dessus, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance. En particulier, informez votre médecin si vous prenez des médicaments contenant l'une des substances actives suivantes :

- Des médicaments avec une substance active pour éviter la formation de caillots sanguins, tels que warfarine, phéno coumarine, acécoumarol (anticoagulants),
- Du Nifédipine (également utilisé pour baisser le cholestérol),
- De la niacine (également utilisé pour baisser le cholestérol),
- De la rifampicine (utilisée dans le traitement de la tuberculose).

Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez **STATICOL®**.
SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec les aliments et les boissons

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise certains médicaments, dont STATICOL®. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Ne prenez pas STATICOL® si vous êtes enceinte, désirez le devenir ou pensez l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement de prendre STATICOL® et consultez votre médecin. Ne prenez pas STATICOL® si vous allaitez, car on ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

IL CONVIENT AU MIEUX D'AVOIR L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN EN CAS D'EFFETS SUR LA SANTE.

STATICOL® est un médicament à usage oral. Il est à prendre par voie orale, après la prise de nourriture.

CONDUITE A TENIR
Si vous avez pris un médicament pour le traitement de l'hypertension artérielle, informez-en votre médecin.

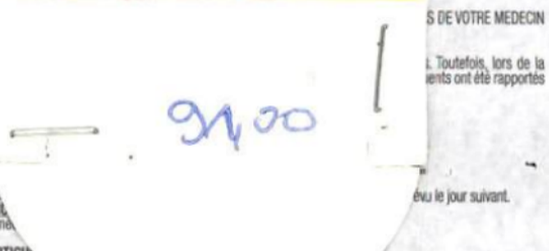
RISQUE DE SYNDROME DE GUINÉE
Ne prenez pas un médicament pour le traitement de l'hypertension artérielle pendant le traitement par STATICOL®.

PRECAUTIONS PARTICULIÈRES
A conserver dans un endroit sec et à l'abri de la lumière.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

NOM ET ADRESSE DE L'ÉPI TITULAIRE DE L'ANM AU MAROC ET FABRICANT :
* P.C.O. - MEDIC
Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalaan
Casablanca - Maroc

Dr. M. HOUACHI - Pharmacien Responsable
DATE D'APPROBATION DE LA NOTICE
OCTOBRE 2017



...S DE VOTRE MEDECIN

...i. Toutefois, lors de la
...ents ont été rapportés

...du jour suivant.

...tation ou à l'un des autres composants contenus dans ce
l'emballage et autres informations),

...s d'un des principes actifs suivants :
ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines

...lithromyine (utilisés dans le traitement des infections),
...nelfinavir, ritonavir et saquinavir (inhibiteurs de protéase du
...ment des infections induites par le virus de l'hépatite C),
...pression),

...ntes),
... pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se
...rs, ou si on vous a administré un médicament appelé acide
...),
... vous prenez du lomitapide (utilisé pour traiter une maladie

...R L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

... comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR
...RANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES

... musculaire ou crampes musculaires. Dans de rares cas, ces
...aire provoquant des problèmes rénaux ; et de très rares décès

... pouvant provoquer des difficultés respiratoires,
... epaules et les hanches,
...nt des muscles du cou,
... (inflammatoire),

... (dermatomyosite), urticaire, sensibilité de la peau au soleil.

... tations, et modification des globules sanguins),
... de la peau et des yeux, démangeaisons, urines foncées ou
... de l'appétit, défaillance hépatique (très rare),
... riale sévère.

... t, indigestion, diarrhée, nausées, vomissements),

... spiration dont toux persistante et/ou souffle court ou fièvre,
... du tendon.

... aux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si
... le (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre

... musculaire (créatine kinase) a été observée.

... tute allergie.

... eut ne pas être bon pour vous.
... r les comprimés de STATICOL® pour une courte période.
... e adapté à votre cas.

... e commencer à prendre STATICOL® et si vous avez un
... COL®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.
... épatique pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie

... abilité ou si vous présentez un risque de survenue d'un
... ouécutané débuter un diabète si vous avez un taux de sucre
... ds et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.
... s grave.

... se ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement
... musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes
... s décès sont survenus.

... levées de STATICOL®, en particulier avec la dose de

80 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :

- Vous consommez une grande quantité d'alcool,
- Vous avez des problèmes rénaux,
- Vous avez des problèmes thyroïdiens,
- Vous avez 65 ans ou plus,
- Vous êtes une femme,
- Vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé "statine" ou "fibrate",
- Vous ou un membre proche de votre famille avez un trouble musculaire héréditaire.

Enfants

La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles réglées depuis au moins un an âgés de 10 à 17 ans. STATICOL® n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin.

NE DÉVIEZ PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments :

En raison du risque accru de problèmes musculaires lors de la prise de STATICOL® avec les médicaments contenant l'une des substances actives suivantes (certains d'entre eux sont déjà listés dans la rubrique "Ne prenez pas STATICOL®"), il est particulièrement important que vous informiez votre médecin si vous prenez :

- Ciclosporine (souvent utilisée chez les patients transplantés),
- Danazol (une hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus),
- Médicaments avec une substance active telle qu'itraconazole, kétoconazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques),
- Fibrates avec des substances actives telles que gemfibrozil et bézafibrate (utilisés pour diminuer le cholestérol),
- Erythromycine, clarithromycine, tétracycline ou acide fusidique (utilisés pour traiter les infections bactériennes). Ne prenez pas d'acide fusidique pendant l'utilisation de ce médicament. Voir aussi la rubrique 4 de cette notice.
- Inhibiteurs de protéase du VIH tels que indinavir, nelfinavir et saquinavir (utilisés pour traiter le SIDA),
- Rocaltrol ou tétracycline utilisés pour traiter les infections dues au virus de l'hépatite C,
- Nifédipine (antidépresseur),
- Médicament contenant la substance active cobistatate,
- Amiodarone (utilisé pour traiter un rythme cardiaque irrégulier),
- Vérapamil, diltiazem, ou amlodipine (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, les douleurs thoraciques associées à une maladie cardiaque ou d'autres troubles cardiaques),
- Lomitapide (utilisé pour traiter une maladie génétique très grave et rare, liée au cholestérol),
- Colchicine (utilisée dans le traitement de la goutte).

De même que pour les médicaments listés ci-dessus, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance. En particulier, informez votre médecin si vous prenez des médicaments contenant l'une des substances actives suivantes :

- Des médicaments avec une substance active pour éviter la formation de caillots sanguins, tels que warfarine, phéno coumarine, acécoumarol (anticoagulants),
- Du Nifédipine également utilisé pour baisser le cholestérol,
- De la niacine (également utilisé pour baisser le cholestérol),
- De la rifampicine (utilisée dans le traitement de la tuberculose).

Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez STATICOL®. SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec les aliments et les boissons

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise certains médicaments, dont STATICOL®. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Ne prenez pas STATICOL® si vous êtes enceinte, désirez le devenir ou pensez l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement de prendre STATICOL® et consultez votre médecin. Ne prenez pas STATICOL® si vous allaitez, car on ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin.

IL CONVIENT AU

... OU DE VOTRE PHARMACIEN

EFFETS SUR LA

STATICOL® a

conduite de véhicule

après la prise de

CONDUITE A TENIR

Si vous avez pri

Consultez votre mé

INFORMEZ-VOUS

CONDUITE A TENIR

Si vous oubliez d

Ne prenez pas un c

RISQUE DE SYNDROME

informez-en votre mé

Liste 1

PRECAUTIONS PARTICULIÈRES

A conserver dans un endroit

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

NOM et ADRESSE DE L'ÉPI TITULAIRE DE L'ANM AU MAROC ET FABRICANT :

* P.C.O. S.P.A. - MEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsala

Casablanca - Maroc

Dr. M. HOUACHI - Pharmacien Responsable

DATE D'APPROBATION DE LA NOTICE

OCTOBRE 2017

S DE VOTRE MEDECIN

Toutefois, lors de la
ents ont été rapportés

du jour suivant.

2100

être pris au moins 4 heures avant le colesévelam.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable avec des aliments et boissons

En cas de consommation d'alcool, un effet antabusé (chaleur, rougeur, vomissements, accélération du rythme cardiaque) peut survenir.

Grossesse, allaitement

Grossesse

Si vous êtes enceinte, votre diabète doit être traité par de l'insuline.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte alors que vous prenez DAONIL 5 mg, comprimé sécable, votre traitement doit être arrêté.

Consultez rapidement votre médecin qui se chargera d'adapter votre traitement.

Allaitement

Vous ne devez jamais prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable pendant toute la période de l'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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Au cours de votre traitement, des épisodes d'hypoglycémie sont possibles. Leurs symptômes et leurs effets sur la vigilance peuvent rendre dangereuse la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance

ou un syndrome de malabsorption du lactose.

3. **COMPRIMÉ SÉCABLE**

Posologie
Respectez la posologie indiquée sur la notice.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est d'un demi-comprimé à 3 comprimés par jour.

Les comprimés sont sécables, c'est-à-dire que vous

pouvez les casser en deux parts égales.

Avalez les comprimés avec environ un demi-verre d'eau, juste avant un repas (voie orale).

Si vous avez pris plus de DAONIL 5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences médicales.

Si vous ressentez des signes d'hypoglycémie tels que faiblesse, sueurs, fringale, tremblements, somnolence, vertiges, maux de tête, troubles de la vision, mangez ou buvez quelque chose de sucré.

Si vous oubliez de prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

Prenez un comprimé au repas suivant. Ne doublez pas la dose.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DAONIL 5 mg, comprimé sécable peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La classification des événements indésirables en fonction de leur fréquence est la suivante : très fréquent (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10), fréquent (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10), peu fréquent (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100), rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Effets indésirables très fréquents :

- hypoglycémie parfois sévère (voir les rubriques «Avertissements et précautions» et «Si vous avez pris plus de DAONIL 5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû»).

Effets indésirables fréquents :

- réactions sur la peau : éruptions de boutons ou de plaques,
- nausées, diarrhées,
- prise de poids.

Effets indésirables peu fréquents :

- gêne à l'estomac.

Effets indésirables dont la fréquence est indéterminée :

- troubles transitoires de la vision tels qu'un flou visuel,

LOT : 21E001
PER:02 2023

DAONIL 5MG
CP SEC 860

P.P.V : 66DH30



6

118000 060055

médecin.

être pris au moins 4 heures avant le colesévelam.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable avec des aliments et boissons

En cas de consommation d'alcool, un effet antabusé (chaleur, rougeur, vomissements, accélération du rythme cardiaque) peut survenir.

Grossesse, allaitement

Grossesse

Si vous êtes enceinte, votre diabète doit être traité par de l'insuline.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte alors que vous prenez DAONIL 5 mg, comprimé sécable, votre traitement doit être arrêté.

Consultez rapidement votre médecin qui se chargera d'adapter votre traitement.

Allaitement

Vous ne devez jamais prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable pendant toute la période de l'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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Au cours de votre traitement, des épisodes d'hypoglycémie sont possibles. Leurs symptômes et leurs effets sur la vigilance peuvent rendre dangereuse la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance

ou un syndrome de malabsorption du lactose.

3. **COMPRIMÉ SÉCABLE**

Posologie
Respectez la posologie indiquée sur la notice.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est d'un demi-comprimé à 3 comprimés par jour.

Les comprimés sont sécables, c'est-à-dire que vous

pouvez les casser en deux parts égales.

Avalez les comprimés avec environ un demi-verre d'eau, juste avant un repas (voie orale).

Si vous avez pris plus de DAONIL 5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences médicales.

Si vous ressentez des signes d'hypoglycémie tels que faiblesse, sueurs, fringale, tremblements, somnolence, vertiges, maux de tête, troubles de la vision, mangez ou buvez quelque chose de sucré.

Si vous oubliez de prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

Prenez un comprimé au repas suivant. Ne doublez pas la dose.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DAONIL 5 mg, comprimé sécable peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La classification des événements indésirables en fonction de leur fréquence est la suivante : très fréquent (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10), fréquent (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10), peu fréquent (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100), rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Effets indésirables très fréquents :

- hypoglycémie parfois sévère (voir les rubriques «Avertissements et précautions» et «Si vous avez pris plus de DAONIL 5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû»).

Effets indésirables fréquents :

- réactions sur la peau : éruptions de boutons ou de plaques,
- nausées, diarrhées,
- prise de poids.

Effets indésirables peu fréquents :

- gêne à l'estomac.

Effets indésirables dont la fréquence est indéterminée :

- troubles transitoires de la vision tels qu'un flou visuel,

LOT : 21E001
PER:02 2023

DAONIL 5MG
CP SEC 860

P.P.V : 66DH30



6

118000 060055

médecin.

être pris au moins 4 heures avant le colesévelam.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable avec des aliments et boissons

En cas de consommation d'alcool, un effet antabusé (chaleur, rougeur, vomissements, accélération du rythme cardiaque) peut survenir.

Grossesse, allaitement

Grossesse

Si vous êtes enceinte, votre diabète doit être traité par de l'insuline.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte alors que vous prenez DAONIL 5 mg, comprimé sécable, votre traitement doit être arrêté.

Consultez rapidement votre médecin qui se chargera d'adapter votre traitement.

Allaitement

Vous ne devez jamais prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable pendant toute la période de l'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.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Au cours de votre traitement, des épisodes d'hypoglycémie sont possibles. Leurs symptômes et leurs effets sur la vigilance peuvent rendre dangereuse la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance

ou un syndrome de malabsorption du lactose.

3. **COMPRIMÉ SÉCABLE**

Posologie
Respectez la posologie indiquée sur la notice.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est d'un demi-comprimé à 3 comprimés par jour.

Les comprimés sont sécables, c'est-à-dire que vous

pouvez les casser en deux parts égales.

Avalez les comprimés avec environ un demi-verre d'eau, juste avant un repas (voie orale).

Si vous avez pris plus de DAONIL 5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou les urgences médicales.

Si vous ressentez des signes d'hypoglycémie tels que faiblesse, sueurs, fringale, tremblements, somnolence, vertiges, maux de tête, troubles de la vision, mangez ou buvez quelque chose de sucré.

Si vous oubliez de prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

Prenez un comprimé au repas suivant. Ne doublez pas la dose.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, DAONIL 5 mg, comprimé sécable peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

La classification des événements indésirables en fonction de leur fréquence est la suivante : très fréquent (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10), fréquent (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10), peu fréquent (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100), rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000), très rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

Effets indésirables très fréquents :

- hypoglycémie parfois sévère (voir les rubriques «Avertissements et précautions» et «Si vous avez pris plus de DAONIL 5 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû»).

Effets indésirables fréquents :

- réactions sur la peau : éruptions de boutons ou de plaques,
- nausées, diarrhées,
- prise de poids.

Effets indésirables peu fréquents :

- gêne à l'estomac.

Effets indésirables dont la fréquence est indéterminée :

- troubles transitoires de la vision tels qu'un flou visuel,

LOT : 21E001
PER:02 2023

DAONIL 5MG
CP SEC 860

P.P.V : 66DH30



6 118000 060055

The safety of amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant, or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP®.

Breast-feeding:

It has been shown that amlodipine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you feel sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drinks. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® with grapefruit juice.

Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of AMEP® 2.5 mg are not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

If you take more AMEP® tablets than you should:

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure drops is severe enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you could lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP®.

If you forget to take AMEP® tablets:

Do not forget. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may return if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects after taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing
- Swelling of eyelids, face or lips
- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing
- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin of your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the skin (inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.
- Heart attack, abnormal heart beat

• Inflamed pain with feeling ve

The following vi

or if it lasts for r

Very common

- Oedema (flu

The following

problems or if

Common side

- Headache,
- Palpitations
- Abdominal
- Altered bowel habits, diarrhea, constipation, indigestion
- Tiredness, weakness
- Visual disturbances, double vision
- Muscle cramps
- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these are serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

49,40

pain accompa
uses you prob
these cause
your doctor.
treatment)

The safety of amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant, or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP®.

Breast-feeding:

It has been shown that amlodipine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you feel sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drinks. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® with grapefruit juice.

Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of AMEP® 2.5 mg are not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

If you take more AMEP® tablets than you should:

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure drops is severe enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you could lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP®.

If you forget to take AMEP® tablets:

Do not forget. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may return if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects after taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing
- Swelling of eyelids, face or lips
- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing
- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin of your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the skin (inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.
- Heart attack, abnormal heart beat

• Inflamed pain with feeling ve

The following vi

or if it lasts for r

Very common

- Oedema (flu

The following problems or if

Common side

- Headache,
- Palpitations
- Abdominal
- Altered bowel habits, diarrhea, constipation, indigestion
- Tiredness, weakness
- Visual disturbances, double vision
- Muscle cramps
- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these are serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

49,40

pain accompa

uses you prob

these cause
your doctor.

treatment)

The safety of amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant, or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP®.

Breast-feeding:

It has been shown that amlodipine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you feel sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drinks. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® with grapefruit juice.

Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of AMEP® 2.5 mg are not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

If you take more AMEP® tablets than you should:

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure drops is severe enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you could lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP®.

If you forget to take AMEP® tablets:

Do not forget. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a forgotten dose.

If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may return if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects after taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing
- Swelling of eyelids, face or lips
- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing
- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin of your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the skin (inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.
- Heart attack, abnormal heart beat

• Inflamed pain with feeling ve

The following vi

or if it lasts for r

Very common

- Oedema (flu

The following

problems or if

Common side

- Headache,

- Palpitations

- Abdominal

- Altered bowel habits, diarrhea, constipation, indigestion

- Tiredness, weakness

- Visual disturbances, double vision

- Muscle cramps

- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these

serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your do

or pharmacist.

Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

49,40

pain accompa

uses you prob

these cause

your doctor.

treatment)

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

en garde sociale et précautions d'emploi :

issements et précautions

d'acide lactique

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

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

de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection
liée à être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels
nissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez
de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions
supplémentaires.

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

symptômes de l'acidose lactique comprennent :

issements

estomac (douleurs abdominales)

des musculaires

intention générale de malaise associée à une grande fatigue

difficulté à respirer

l'absence de la température corporelle et du rythme cardiaque
ne lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

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

à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible).
ant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le
qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants,
les « méglitines »), il y a un risque d'hypoglycémie. Vous sentirez des symptômes

« hypoglycémiques » tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des
nausées ou que des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou
quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

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

Sans objet.

se excipients à effet notoire : Sans objet.

ons :

médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

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

de votre médecin si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre
ent. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la
urée ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est très im-
portant de signaler les médicaments suivants :

médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques),
médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs
de l'acide cyclooxygénase) (Ibuprofène et le célécoxib),

médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'EC
ou inhibiteurs des récepteurs de l'angiotensine II),

médicaments des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou le terbutal
(asthme),

stéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations
de l'asthme),

médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en
particulier si la fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la ciméidine, le
nifédipine, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparab),
médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

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

en cas de grossesse et d'allaitement :

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

قد تظهر التأثيرات غير المرغوبة التالية:
تأثيرات غير مرغوبة متواترة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص)
اضطرابات هضمية، مثل الغثيان، التقيؤ، الإسهال، إرجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر
هذه التأثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليكوفاج. قد يساعد
توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليكوفاج أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا
استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليكوفاج واستشارة الطبيب.
تأثيرات غير مرغوبة متواترة (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص)
اضطراب مذاق.

تأثيرات غير مرغوبة نادرة جدا (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 000 شخص)
• حفاض إيني. هذه المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كيتا لا تملنان
بصورة جيدة.

أعراض الحمض اللبني غير محددة (انظر القسم «التحذيرات والاحتياطات».)
• تغير في الخصائص البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد
يسبب التعب، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض
العيون). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليكوفاج
واستشارة الطبيب.

ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماى) أو الحكاك أو طفح جلدى مع حكة (شرى).
انخفاض معدل التمثيل B12 في الدم.

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

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

5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج ، قرص مغلف؟
يحفظ هذا الدواء بعيدا عن متناول الأطفال وانظارهم.
لا يجوز استعمال جليكوفاج بعد التاريخ الأقصر للإستعمال المذكور على العلبة أو على
الصفحة المشككة حاريا بعد علامة « EXP ». يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.
ليس هناك احتياطات خاصة بالمحفظ.

6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية
لا يجب أبدا طرح الألبنة في مجاري مياه أو مع الغبايات المنزلية. أسأل الصيدلي عن
كيفية التصرف في الدواء غير المستعمل، هذه إجراءات لحماية البيئة.
على ماذا يحتوي جليكوفاج 500 مع ، قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدات المتورمين.

يحتوي كل قرص مغلف على 500 مع من كلوريدات المتورمين، مما يقابل 390مع من
المتورمين فاعدة.
البيانات هي:

بوفيدون K30، ستيرات المغنزيوم، هيرميولوز .
ما هو جليكوفاج 500 مع ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصف في علبة تحتوي على 50 قرص .
على ماذا يحتوي جليكوفاج 850 مع ، قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدات المتورمين.

يحتوي كل قرص مغلف على 850 مع من كلوريدات المتورمين، مما يقابل 662,90 مع
من المتورمين فاعدة.
البيانات هي:

بوفيدون 0
ما هو كل
يصف هذا
على ماذا
المادة الفعالة هي
يحتوي كل
البيانات هي

بوفيدون
ما هو
يصف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصف في علبة تحتوي على 30 قرص .
شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القلامة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة : 01/2017

بوفيدون
ما هو
يصف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصف في علبة تحتوي على 30 قرص .
شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القلامة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة : 01/2017

بوفيدون
ما هو
يصف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصف في علبة تحتوي على 30 قرص .
شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القلامة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة : 01/2017

بوفيدون
ما هو
يصف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصف في علبة تحتوي على 30 قرص .
شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القلامة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة : 01/2017

بوفيدون
ما هو
يصف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصف في علبة تحتوي على 30 قرص .
شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القلامة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة : 01/2017

بوفيدون
ما هو
يصف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصف في علبة تحتوي على 30 قرص .
شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القلامة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة : 01/2017

بوفيدون
ما هو
يصف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصف في علبة تحتوي على 30 قرص .
شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القلامة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة : 01/2017

بوفيدون
ما هو
يصف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصف في علبة تحتوي على 30 قرص .
شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القلامة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة : 01/2017

بوفيدون
ما هو
يصف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصف في علبة تحتوي على 30 قرص .
شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القلامة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة : 01/2017

بوفيدون
ما هو
يصف هذا الدواء بشكل قرص مغلف ، يصف في علبة تحتوي على 30 قرص .
شروط الوصف والتسليم جدول 1 (القلامة 1)
تاريخ مراجعة هذه النشرة : 01/2017



