

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-453766

☒ 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. :

0661089117

Total des frais engagés :

148720

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
110 Rue Al Massira Appt. N°13
2ème Etage NADOR - Tél: 05.36.33.67.92

Date de consultation :

04/10/2022

Nom et prénom du malade :

AMROUSSE YAMNA

Age :

08 ANS

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

D.M. + M.T.A.

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 :

05/10/22

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

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 Praticien des Actes	
09/02/22		L-5	7000		
09/02/22		C-5	200		

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Pharmacie Babel 30, Taha Hefey, N°65 - NADOR Tél: 05-36.60.55AA	25.10.22	1007,60 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
 Dr. G. Markach 103, Route Principale Taouima Nador Tel: 0536 33 47 72 Fax: 0536 33 27 93 1599893000072	24/10/22	G. Markach, A. Adenani CREA CADA HBAS	279.600Ls

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.O.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B			MONTANTS DES SOINS
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel. Thérapeutique. nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat

Diplômé d'Echographie Clinique

de la Faculté de Montpellier (France)



الدكتور جمال بوهن

اختصاصي في الطب الباطني

خريج كلية الطب بالرباط

حائز على دبلوم التشخيص بالصدى

من جامعة مونتوبليي بفرنسا

INPE 081035792

Nador, Le 05/10/22. في الناظور،

Nom : Amourah Hamza -

66,30x3 - Parmit 5mg (lp) 1lp 2x2j aut-gar (3mes)
28,00x4 - glicéphage 1000 (lp) 2lp 2x2j - apx 4pm (3mes)
152,50x3 - Santus Colastur 0 / Styler 150I le soir (3mes)
49,40x3 - Amep 5mg (lp) 2lp 2x2j (3mes)
91,00x1 - Stativ 20mg (lp) 1lp 1x1j (3mes)
1007,60

Pharmacie Babel
Bd. Taha Hcen, N°65 - NADOR
INPE: 082013558 - Tél: 05.36.60.55.44

Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
110, Rue Al Massira Appt. N°13
2ème Etage NADOR - Tél: 05.36.33.67.97

110، شارع المسيرة، شقة رقم 13 - الطابق الثاني (قبالة مقر البنك الشعبي) الهاتف: 05 36 33 67 97 - الناظور

110, Rue Al Massira, Appt. n° 13 - 2ème Etage (en face du siège de la Banque Populaire) - Tél.: 05 36 33 67 97 - NADOR

The safety of amlopidine 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 amlopidine 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 related 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 2.5 mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of AMEP® 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 too many 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 drop 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 worry. 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.

Tell 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 over 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 pancreas which may cause severe pain in the upper abdomen with feeling very unwell.

The following very common side effect or if it lasts for more than one week:

Very common side effects:

- Oedema (fluid retention)

The following common side effect or if it lasts for more than one week:

Common side effects:

- Headache, dizziness, sleepiness
- Palpitations (awareness of your heart)
- Abdominal pain, nausea
- Altered bowel habits, diarrhoea, constipation
- 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 get 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

- Mood changes, anxiety, depression, sleeplessness
- Trembling, taste abnormalities, fainting
- Numbness or tingling sensation in your limbs, loss of pain sensation
- Ringing in the ears
- Low blood pressure
- Sneezing and running nose caused by inflammation of the lining of the nose (rhinitis)
- Cough
- Dry mouth, vomiting (being sick)
- Hair loss, increased sweating, itchy skin, red patches on skin, skin discoloration
- Disorder in passing urine, increased need to urinate at night, increased number of times of passing urine
- Inability to obtain an erection, discomfort or enlargement of the breasts in men
- Pain, feeling unwell
- Joint or muscle pain, back pain
- Weight increase or decrease

Rare side effects: may affect up to 1 in 1,000 people

- Confusion

Very rare side effects: may affect up to 1 in 10,000 people

- Decreased numbers of white blood cells, decrease in blood platelets which may result in unusual bruising or easy bleeding
- Excess sugar in blood (hyperglycaemia)
- A disorder of the nerves which can cause muscular weakness, tingling or numbness
- Swelling of the gums
- Abdominal bloating (gastritis)
- Abnormal liver function, inflammation of the liver (hepatitis), yellowing of the skin (jaundice), liver enzyme increase which may have an effect on some medical tests
- Increased muscle tension
- Inflammation of blood vessels, often with skin rash
- Sensitivity to light
- Disorders combining rigidity, tremor, and/or movement disorders

Reporting of side effects

The declaration of suspected side effects after authorization of the medicinal product is important. It allows continuous monitoring of the benefit / risk ratio of drugs.

5. How to store Amlopidine AMEP® Tablets?

- No special storage conditions.
- Keep out of the reach and sight of children
- Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the pack
- Medicines should not be disposed of via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to dispose of medicines no longer required. These measures will help to protect the environment.

6. Further information:

What AMEP® Tablets contains ?

For one tablet

Active substance:

	AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
Amlopidine besylate	13.90	6.95
Equivalent to amlopidine	10.00	5.00

Excipients: Microcrystalline cellulose, calcium hydrogen phosphate dihydrate, silica colloidal anhydrous, carboxymethyl starch (Type A), magnesium stearate.

List of Excipients with known effect: Not applicable.

Name and address of Marketing Authorisation Holder in Morocco

COOPER
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

This leaflet was last revised in : January 2019

Conditions of regulation and delivery

Table A (list I).

The safety of amlopidine 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 amlopidine 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 related 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 2.5 mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of AMEP® 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 too many 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 drop 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 worry. 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.

Tell 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 over 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 pancreas which may cause severe pain in the upper abdomen with feeling very unwell.

The following very common side effect or if it lasts for more than one week:

Very common side effects:

- Oedema (fluid retention)

The following common side effect or if it lasts for more than one week:

Common side effects:

- Headache, dizziness, sleepiness
- Palpitations (awareness of your heart)
- Abdominal pain, nausea
- Altered bowel habits, diarrhoea, constipation
- 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 get 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

- Mood changes, anxiety, depression, sleeplessness
- Trembling, taste abnormalities, fainting
- Numbness or tingling sensation in your limbs, loss of pain sensation
- Ringing in the ears
- Low blood pressure
- Sneezing and running nose caused by inflammation of the lining of the nose (rhinitis)
- Cough
- Dry mouth, vomiting (being sick)
- Hair loss, increased sweating, itchy skin, red patches on skin, skin discoloration
- Disorder in passing urine, increased need to urinate at night, increased number of times of passing urine
- Inability to obtain an erection, discomfort or enlargement of the breasts in men
- Pain, feeling unwell
- Joint or muscle pain, back pain
- Weight increase or decrease

Rare side effects: may affect up to 1 in 1,000 people

- Confusion

Very rare side effects: may affect up to 1 in 10,000 people

- Decreased numbers of white blood cells, decrease in blood platelets which may result in unusual bruising or easy bleeding
- Excess sugar in blood (hyperglycaemia)
- A disorder of the nerves which can cause muscular weakness, tingling or numbness
- Swelling of the gums
- Abdominal bloating (gastritis)
- Abnormal liver function, inflammation of the liver (hepatitis), yellowing of the skin (jaundice), liver enzyme increase which may have an effect on some medical tests
- Increased muscle tension
- Inflammation of blood vessels, often with skin rash
- Sensitivity to light
- Disorders combining rigidity, tremor, and/or movement disorders

Reporting of side effects

The declaration of suspected side effects after authorization of the medicinal product is important. It allows continuous monitoring of the benefit / risk ratio of drugs.

5. How to store Amlopidine AMEP® Tablets?

- No special storage conditions.
- Keep out of the reach and sight of children
- Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the pack
- Medicines should not be disposed of via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to dispose of medicines no longer required. These measures will help to protect the environment.

6. Further information:

What AMEP® Tablets contains ?

For one tablet

Active substance:

	AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
Amlopidine besylate	13.90	6.95
Equivalent to amlopidine	10.00	5.00

Excipients: Microcrystalline cellulose, calcium hydrogen phosphate dihydrate, silica colloidal anhydrous, carboxymethyl starch (Type A), magnesium stearate.

List of Excipients with known effect: Not applicable.

Name and address of Marketing Authorisation Holder in Morocco

COOPER
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

This leaflet was last revised in : January 2019

Conditions of regulation and delivery

Table A (list I).

The safety of amlopidine 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 amlopidine 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 related 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 2.5 mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of AMEP® 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 too many 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 drop 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 worry. 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.

Tell 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 over 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 pancreas which may cause severe pain in the upper abdomen with feeling very unwell.

The following very common side effect or if it lasts for more than one week:

Very common side effects:

- Oedema (fluid retention)

The following common side effect or if it lasts for more than one week:

Common side effects:

- Headache, dizziness, sleepiness
- Palpitations (awareness of your heart)
- Abdominal pain, nausea
- Altered bowel habits, diarrhoea, constipation
- 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 get 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

- Mood changes, anxiety, depression, sleeplessness
- Trembling, taste abnormalities, fainting
- Numbness or tingling sensation in your limbs, loss of pain sensation
- Ringing in the ears
- Low blood pressure
- Sneezing and running nose caused by inflammation of the lining of the nose (rhinitis)
- Cough
- Dry mouth, vomiting (being sick)
- Hair loss, increased sweating, itchy skin, red patches on skin, skin discoloration
- Disorder in passing urine, increased need to urinate at night, increased number of times of passing urine
- Inability to obtain an erection, discomfort or enlargement of the breasts in men
- Pain, feeling unwell
- Joint or muscle pain, back pain
- Weight increase or decrease

Rare side effects: may affect up to 1 in 1,000 people

- Confusion

Very rare side effects: may affect up to 1 in 10,000 people

- Decreased numbers of white blood cells, decrease in blood platelets which may result in unusual bruising or easy bleeding
- Excess sugar in blood (hyperglycaemia)
- A disorder of the nerves which can cause muscular weakness, tingling or numbness
- Swelling of the gums
- Abdominal bloating (gastritis)
- Abnormal liver function, inflammation of the liver (hepatitis), yellowing of the skin (jaundice), liver enzyme increase which may have an effect on some medical tests
- Increased muscle tension
- Inflammation of blood vessels, often with skin rash
- Sensitivity to light
- Disorders combining rigidity, tremor, and/or movement disorders

Reporting of side effects

The declaration of suspected side effects after authorization of the medicinal product is important. It allows continuous monitoring of the benefit / risk ratio of drugs.

5. How to store Amlopidine AMEP® Tablets?

- No special storage conditions.
- Keep out of the reach and sight of children
- Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the pack
- Medicines should not be disposed of via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to dispose of medicines no longer required. These measures will help to protect the environment.

6. Further information:

What AMEP® Tablets contains ?

For one tablet

Active substance:

	AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
Amlopidine besylate	13.90	6.95
Equivalent to amlopidine	10.00	5.00

Excipients: Microcrystalline cellulose, calcium hydrogen phosphate dihydrate, silica colloidal anhydrous, carboxymethyl starch (Type A), magnesium stearate.

List of Excipients with known effect: Not applicable.

Name and address of Marketing Authorisation Holder in Morocco

COOPER
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

This leaflet was last revised in : January 2019

Conditions of regulation and delivery

Table A (list I).

Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie encadré à la fin de cette notice.

Voyages

- Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :
- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
 - fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
 - conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
 - horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
 - effets possibles du changement de fuseau horaire,
 - nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
 - ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrir d'un malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, (hyperglycémie)
- Si vous ne voyez pas votre glycémie (hypoglycémie)

Dans la plupart des cas, consultez votre médecin. **Veuillez à contacter rapidement votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline, continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez un diabète.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 sty 3ml
P.P.V. : 152,50 DH



Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie encadré à la fin de cette notice.

Voyages

- Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :
- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
 - fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
 - conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
 - horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
 - effets possibles du changement de fuseau horaire,
 - nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
 - ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrir d'un malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, (hyperglycémie)
- Si vous ne voyez pas votre glycémie (hypoglycémie)

Dans la plupart des cas, consultez votre médecin. **Veuillez à contacter rapidement votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline, continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez un diabète.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 sty 3ml
P.P.V. : 152,50 DH



Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

SANOFI 

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie encadré à la fin de cette notice.

Voyages

- Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :
- disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez,
 - fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc.,
 - conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage,
 - horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage,
 - effets possibles du changement de fuseau horaire,
 - nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités,
 - ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrir d'un malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions (par exemple d'adapter la dose d'insuline, les analyses de sang et d'urine) :

- Si vous êtes malade ou souffrez d'une blessure importante, (hyperglycémie)
- Si vous ne voyez pas votre glycémie (hypoglycémie)

Dans la plupart des cas, consultez votre médecin. **Veuillez à contacter rapidement votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète de type 1 (diabète insulino-dépendant), n'arrêtez pas votre insuline, continuez de prendre suffisamment de glucides. Prévenez toujours les personnes qui s'occupent de vous ou vous traitent que vous avez un diabète.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj
b1 sty 3ml
P.P.V. : 152,50 DH



خلال فترة الحمل، أنت بحاجة إلى إنسولين لعلاج السكر منه. عليك إعلام طبيبك إذا كنت حاملا أو تعتقدين أنك حامل أو تتوقعين الحمل، لكي يستطيع تعديل علاجك. يوصى بعدم استعمال هذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كانت لديك أي مرضية.

قيادة السيارات واستخدام الآلات :

جليكوفاج وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. هذا يعني أن ليس له تأثير على هيكليتك قيادة السيارات واستخدام الآلات. غير أنه عليك الانتباه بنوع خاص إذا كنت تتناول جليكوفاج مع أدوية أخرى ضد السكر والتي قد تسبب انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السالميتازيد المخففة لعزل السكر في الدم، الإنسولين، المانيتينيدات، أعراض انخفاض معدل السكر في الدم تشمل الحساس بالهوى، النعاس، الجوع، زيادة تعصب العرق، تسارع قلب، الغضاضيات البصرية، صعوبة التركيز الذهني. لا تد سيارا ولا تستخدم آلة إذا بدأت بأعراض بهذه الأعراض.

3 - ما هي طريقة تناول جليكوفاج قرص مغلف؟
يجب أن تتناول دائما بالجرعة التي وصفها لك الطبيب. في حال ذلك، عليك استشارة الطبيب أو الصيدلي.

جليكوفاج لا يحل محل فوائد النظام الغذائي والنشاط البدني بصورة منتظمة. الطبيب الخاصة بالنظام الغذائي والقيام بتمارين بدنية بصورة منتظمة.

الجرعة المعتادة
لدى الأطفال في العاشرة وما فوق ولدى المراهقين، يبدأ العلاج عادة بـ 500 مغ أو 850 مغ من جليكوفاج مرة واحدة في اليوم، الجرعة المعتادة القصوى هي 2000 مغ مرتوة

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

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

إذا كانت وظيفة الكلى لديك ضعيفة، فيستحسن لك الطبيب الجرعة أقل. إذا كنت تتناول الإنسولين أيضا، فيستحسن لك الطبيب الجرعة الواجب تناولها من جليكوفاج.

المراقبة
• سيرافك الطبيب بصورة منتظمة معدل السكر في الدم. لديك وسيضبط الجرعة التي ستتأهلها من جليكوفاج تبعا لمعدل السكر في الدم. عليك استشارة الطبيب بصورة منتظمة. إن ذلك مهم بنوع خاص لدى الأطفال ولدى المراهقين وكذلك لدى المسنين.

• سيرافك الطبيب أيضا مرة في السنة على الأقل حالة عمل كليتيت، قد يكون من الضروري إجراء عدة فحوصات إذا كنت مسنا أو في حالة خلل وظيفة كليتيت.

طريقة تناول جليكوفاج
يجب تناول جليكوفاج أثناء وجبة الطعام أو بعدها. هذا سيسمح بتجنب التأثيرات غير المرغوبة على هضمك.

لا تسحق الأقراص ولا تمضغها. يبلغ كل قرص مغ كأس ماء.

إذا كنت تتناول جرعة واحدة في اليوم، تتناولها في الصباح (مع وجبة الفطور).

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

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

إذا شعرت، بعد بضع اوقات، بأن مفعول جليكوفاج قوي جدا أو ضعيف جدا، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي بذلك.

الجرعة المرفوضة
إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم:

إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم، قد يسبب ذلك حماسا لبنا. أعراض الحماس البطني غير محددة، مثل: التقيؤ، أوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، إحساس عام بالارتعاج مع تعب شديد وصعوبات في التنفس.

وتشمل الأعراض الأخرى انخفاض في درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب. إذا كنت تشعر أي من هذه الأعراض، شجج إلى رؤية الطبيب على الفور لأن الحماس البطني يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

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

إذا نسبت تناول جليكوفاج

عن تناول جرعة مضادة للتعب عن الجرعة النسبية، تناول الجرعة التالية في موعدا المعتاد.

خطى ملازمة الانقطاع
إذا توقفت عن أخذ جليكوفاج

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

4 - ما هي التآثرات غير المرغوبة المحتملة؟

يمكن أن يسبب الجلوكاج تأثيرا جانبيا نادرا جدا قد يؤثر على 1 من أصل 10000 شخص، ولكن تأثير جلوكاج خطير جدا يسمى الحماس البطني (انظر قسم "التحذيرات والتحذيرات"). إذا حدث هذا، توقف عن تناول جليكوفاج واتصل بالطبيب على الفور أو انذهب إلى أقرب مستشفى لأن الحماس البطني يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

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

قد تظهر التأثيرات غير المرغوبة

تأثيرات غير مرغوبة مؤقتة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطرابات هضمية، مثل الغثيان، التقيؤ، الاسهال، أوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر تأثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليكوفاج. قد يساعدك 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 مؤقتة (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطراب المذاق.

تأثيرات غير مرغوبة نادرة جدا (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 000 شخص) حماس لبني. هذه المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كليتيت لا تعملان بصورة جيدة.

أعراض الحماس البطني غير محددة (انظر القسم "التحذيرات والتحذيرات").

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

ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماس) أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة (شرى). انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

الاضطراب والمراهقين قد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير المرغوبة كانت مماثلة في طبيعتها وشدة تلك التي سجلت لدى الكبار.

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

5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج - قرص مغلف؟
يحفظ هذا الدواء بعيدا عن متناول الأطفال والمراهقين.

لا يجوز استعمال جليكوفاج بعد التاريخ الأقصى لاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفحة المشككة حرايا بعد علامة "EXP". يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.

6 - مخاطر الحلية ومعلومات اضافية
لا يجب أبدا طرح الأدوية في مجاري المياه أو مع الغفايات المنزلية. اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص في الدواء غير المستعمل، هذا إجراء لحماية البيئة.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدرات المتفورمين.

يحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدرات المتفورمين، مما يقابل 390 مغ من المتفورمين قاعدة.

المكونات الإضافية هي:
بوفيدون K30، ستيرات المزنزيم، هيبوميلوز.

ما هو جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف، بصفري في علبة تحتوي على 50 قرص.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدرات المتفورمين.

يحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدرات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين قاعدة.

المكونات الإضافية هي:
بوفيدون K30، ستيرات المزنزيم، هيبوميلوز.

ما هو جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟
يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف، بصفري في علبة تحتوي على 50 قرص.

28,00

01/2017

صنع من طرف

COOPER PHARMA

41، زقة محمد ديوي 20110 الدار البيضاء
بترخيص من ميرك سانتية - فرنسا

خلال فترة الحمل، أنت بحاجة إلى إنسولين لعلاج السكر منه. عليك إعلام طبيبك إذا كنت حاملا أو تعتقدين أنك حامل أو تتوقعين الحمل، لكي يستطيع تعديل علاجك. يوصى بعدم استعمال هذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كانت لديك أي مرضية.

قيادة السيارات واستخدام الآلات :

جليكوفاج وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. هذا يعني أن ليس له تأثير على هيكليتك قيادة السيارات واستخدام الآلات. غير أنه عليك الانتباه بنوع خاص إذا كنت تتناول جليكوفاج مع أدوية أخرى ضد السكر والتي قد تسبب انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السالميتازيد المخففة لعزل السكر في الدم، الإنسولين، المانيتينيدات، أعراض انخفاض معدل السكر في الدم تشمل الحساس بالهوى، النعاس، الجوع، زيادة تعصب العرق، تسارع قلب، الغضاضيات البصرية، صعوبة التركيز الذهني. لا تد سيارا ولا تستخدم آلة إذا بدأت بأعراض بهذه الأعراض.

3 - ما هي طريقة تناول جليكوفاج قرص مغلف؟
يجب أن تتناول دائما بالجرعة التي وصفها لك الطبيب. في حال ذلك، عليك استشارة الطبيب أو الصيدلي.

جليكوفاج لا يحل محل فوائد النظام الغذائي والنشاط البدني بصورة منتظمة. الطبيب الخاصة بالنظام الغذائي والقيام بتمارين بدنية بصورة منتظمة.

الجرعة المعتادة
لدى الأطفال في العاشرة وما فوق ولدى المراهقين، يبدأ العلاج عادة بـ 500 مغ أو 850 مغ من جليكوفاج مرة واحدة في اليوم، الجرعة المعتادة القصوى هي 2000 مغ مرتوة

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

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

إذا كانت وظيفة الكلى لديك ضعيفة، فيستحسن لك الطبيب الجرعة أقل. إذا كنت تتناول الإنسولين أيضا، فيستحسن لك الطبيب الجرعة الواجب تناولها من جليكوفاج.

المراقبة
• سيرافك الطبيب بصورة منتظمة معدل السكر في الدم. لديك وسيضبط الجرعة التي ستتأهلها من جليكوفاج تبعا لمعدل السكر في الدم. عليك استشارة الطبيب بصورة منتظمة. إن ذلك مهم بنوع خاص لدى الأطفال ولدى المراهقين وكذلك لدى المسنين.

• سيرافك الطبيب أيضا مرة في السنة على الأقل حالة عمل كليتيت، قد يكون من الضروري إجراء عدة فحوصات إذا كنت مسنا أو في حالة خلل وظيفة كليتيت.

طريقة تناول جليكوفاج
يجب تناول جليكوفاج أثناء وجبة الطعام أو بعدها. هذا سيسمح بتجنب التأثيرات غير المرغوبة على هضمك.

لا تسحق الأقراص ولا تمضغها. يبلغ كل قرص مغ كأس ماء.

إذا كنت تتناول جرعة واحدة في اليوم، تتناولها في الصباح (مع وجبة الفطور).

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

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

إذا شعرت، بعد بضع اوقات، بأن مفعول جليكوفاج قوي جدا أو ضعيف جدا، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي بذلك.

الجرعة المرفوضة
إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم:

إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم، قد يسبب ذلك حماسا لبنا. أعراض الحماس البطني غير محددة، مثل: التقيؤ، أوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، إحساس عام بالارتعاج مع تعب شديد وصعوبات في التنفس.

وتشمل الأعراض الأخرى انخفاض في درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب. إذا كنت تشعر أي من هذه الأعراض، شجج إلى رؤية الطبيب على الفور لأن الحماس البطني يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

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

إذا نسبت تناول جليكوفاج

عن تناول جرعة مضادة للتعب عن الجرعة النسبية، تناول الجرعة التالية في موعدا المعتاد.

خطى ملازمة الانقطاع
إذا توقفت عن أخذ جليكوفاج

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

4 - ما هي التفاعلات غير المرغوبة المحتملة؟

يمكن أن يسبب الجلوكاج تأثيرا جانبيا نادرا جدا قد يؤثر على 1 من أصل 10000 شخص، ولكن تأثير جلوكاج خطير جدا يسمى الحماس البطني (انظر قسم "التحذيرات والتحذيرات"). إذا حدث هذا، توقف عن تناول جليكوفاج واتصل بالطبيب على الفور أو انذهب إلى أقرب مستشفى لأن الحماس البطني يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

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

قد تظهر التأثيرات غير المرغوبة متواترة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص) تأثيرات غير مرغوبة متواترة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص) أعراض جانبية هضمية، مثل الغثيان، التقيؤ، الاسهال، أوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر تأثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليكوفاج. قد يساعدك 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) أعراض الجانبية

تأثيرات غير مرغوبة نادرة جدا (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 000 شخص) حماس لبني. هذه المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كليتيت لا تعملان بصورة جيدة.

أعراض الحماس البطني غير محددة (انظر القسم "التحذيرات والتحذيرات").

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

ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماسي) أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة (شرى). انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

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

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

5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج - قرص مغلف؟
يحفظ هذا الدواء بعيدا عن متناول الأطفال والمراهقين.

لا يجوز استعمال جليكوفاج بعد التاريخ الأقصى لاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفحة المشككة حرايا بعد علامة "EXP". يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.

6 - مخاطر الحلية ومعلومات اضافية
لا يجب أبدا طرح الأدوية في مجاري المياه أو مع الغفايات المنزلية. اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص في الدواء غير المستعمل، هذا إجراء لحماية البيئة.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدرات المتفورمين.

يحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدرات المتفورمين، مما يقابل 390 مغ من المتفورمين قاعده.

المكونات
بوفيدون K30، ستيرات المغنيزيوم، هيبوميلوز.

ما هو جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف، بصفري في محتويات 50 قرص.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلوريدرات المتفورمين.

يحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدرات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين قاعده.

المكونات
بوفيدون K30، ستيرات المغنيزيوم، هيبوميلوز.

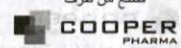
ما هو جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف، بصفري في محتويات 50 قرص.

28,00

01/2017

صنع من طرف



41، زقة محمد ديوي 20110 الدار البيضاء
بترخيص من ميرك سانتية - فرنسا

خلال فترة الحمل، أنت بحاجة إلى إنسولين لعلاج السكر منه. عليك إعلام طبيبك إذا كنت حاملا أو تعتقدين أنك حامل أو تتوقعين الحمل، لكي يستطيع تعديل علاجك. يوصى بعدم استعمال هذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كانت لديك أي مرضية.

قيادة السيارات واستخدام الآلات :

جليكوفاج وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. هذا يعني أن ليس له تأثير على هيكليتك قيادة السيارات واستخدام الآلات. غير أنه عليك الانتباه بنوع خاص إذا كنت تتناول جليكوفاج مع أدوية أخرى ضد السكر والتي قد تسبب انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السالميتازيد المخففة لعزل السكر في الدم، الإنسولين، المانيتينيدات، أعراض انخفاض معدل السكر في الدم تشمل الحساس بالهوى، النعاس، الجوع، زيادة تعصب العرق، تسارع قلب، الغضاضيات البصرية، صعوبة التركيز الذهني. لا تد سيارا ولا تستخدم آلة إذا بدأت بأعراض بهذه الأعراض.

3 - ما هي طريقة تناول جليكوفاج قرص مغلف؟
يجب أن تتناول دائما بالجرعة التي وصفها لك الطبيب. في حال ذلك، عليك استشارة الطبيب أو الصيدلي.

جليكوفاج لا يحل محل فوائد النظام الغذائي والنشاط البدني بصورة منتظمة. الطبيب الخاصة بالنظام الغذائي والقيام بتمارين بدنية بصورة منتظمة.

الجرعة المعتادة
لدى الأطفال في العاشرة وما فوق ولدى المراهقين، يبدأ العلاج عادة بـ 500 مغ أو 850 مغ من جليكوفاج مرة واحدة في اليوم، الجرعة المعتادة القصوى هي 2000 مغ مرتوة

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

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

إذا كانت وظيفة الكلى لديك ضعيفة، فيستحسن لك الطبيب الجرعة أقل. إذا كنت تتناول الإنسولين أيضا، فيستحسن لك الطبيب الجرعة الواجب تناولها من جليكوفاج.

المراقبة
• سيرافك الطبيب بصورة منتظمة معدل السكر في الدم. لديك وسيضبط الجرعة التي ستتأهلها من جليكوفاج تبعا لمعدل السكر في الدم. عليك استشارة الطبيب بصورة منتظمة. إن ذلك مهم بنوع خاص لدى الأطفال ولدى المراهقين وكذلك لدى المسنين.

• سيرافك الطبيب أيضا مرة في السنة على الأقل حالة عمل كليتيت، قد يكون من الضروري إجراء عدة فحوصات إذا كنت مسنا أو في حالة خلل وظيفة كليتيت.

طريقة تناول جليكوفاج
يجب تناول جليكوفاج أثناء وجبة الطعام أو بعدها. هذا سيسمح بتجنب التأثيرات غير المرغوبة على هضمك.

لا تسحق الأقراص ولا تمضغها. يبلغ كل قرص مغ كأس ماء.

إذا كنت تتناول جرعة واحدة في اليوم، تناولها في الصباح (مع وجبة الفطور).

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

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

إذا شعرت، بعد بضع اوقات، بأن مفعول جليكوفاج قوي جدا أو ضعيف جدا، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي بذلك.

الجرعة المرفوضة
إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم:

إذا تناولت من جليكوفاج أكثر مما كان يلزم، قد يسبب ذلك حماسا لبنا. أعراض الحماس البطني غير محددة، مثل: التقيؤ، آوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، إحساس عام بالارتجاج مع تعب شديد وصعوبات في التنفس.

وتشمل الأعراض الأخرى انخفاض في درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب. إذا كنت تشعر أي من هذه الأعراض، شجج إلى رؤية الطبيب على الفور لأن الحماس البطني يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

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

إذا نسبت تناول جليكوفاج

عن تناول جرعة مضادة للتعب عن الجرعة النسبية، تناول الجرعة التالية في موعدا المعتاد.

خطى ملازمة الانقطاع
إذا توقفت عن أخذ جليكوفاج

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

4 - ما هي التآثرات غير المرغوبة المحتملة؟

يمكن أن يسبب الجلوكاج تأثيرا جانبيا نادرا جدا قد يؤثر على 1 من أصل 10000 شخص، ولكن تأثير جليكوفاج خطير جدا يسمى الحماس البطني (انظر قسم "التحذيرات والتحذيرات"). إذا حدث هذا، توقف عن تناول جليكوفاج واتصل بالطبيب على الفور أو انذهب إلى أقرب مستشفى لأن الحماس البطني يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.

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

قد تظهر التأثيرات غير المرغوبة متواترة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص) تأثيرات غير مرغوبة متواترة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص) أعراض جانبية هضمية، مثل الغثيان، التقيؤ، الاسهال، آوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر تأثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليكوفاج. قد يساعدك 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) أعراض الجانبية

تأثيرات غير مرغوبة نادرة جدا (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 000 شخص) حماس لبني. هذه المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كليتيت لا تعملان بصورة جيدة.

أعراض الحماس البطني غير محددة (انظر القسم "التحذيرات والتحذيرات").

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

ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماسي) أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة (شرى). انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

الاطفال والمراهقين
قد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير المرغوبة كانت مماثلة في طبيعتها وشدة تلك التي سجلت لدى الكبار.

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

5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج - قرص مغلف؟
يحفظ هذا الدواء بعيدا عن متناول الأطفال والمراهقين.

لا يجوز استعمال جليكوفاج بعد التاريخ الأقصى لاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفحة المشككة حرايا بعد علامة "EXP". يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.

6 - مخاطر العلبة ومعلومات إضافية
لا يجب أبدا طرح الأدوية في مجاري المياه أو مع الغفايات المنزلية. اسأل الصيدلي عن كيفية التخلص في الدواء غير المستعمل، هذا إجراء لحماية البيئة.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلويديرات المتفورمين.

يحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلويديرات المتفورمين، مما يقابل 390 مغ من المتفورمين قاعدة.

المكونات
بوفيدون K30، ستيرات المغنيزيوم، هيبوميلوز.

ما هو جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف، بصفري في علبة تحتوي على 50 قرص.

على ماذا يحتوي جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف؟
المادة الفعالة هي: كلويديرات المتفورمين.

يحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلويديرات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين قاعدة.

المكونات
بوفيدون K30، ستيرات المغنيزيوم، هيبوميلوز.

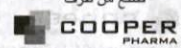
ما هو جليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟

يصرف هذا الدواء بشكل قرص مغلف، بصفري في علبة تحتوي على 50 قرص.

28,00

01/2017

صنع من طرف



41، زقة محمد ديوي 20110 الدار البيضاء
بترخيص من ميرك سانتية - فرنسا



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 au sucre ou à la galactose

3. COMMI

sécable

Posologie

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. 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
P.P.V : 66DH30
118000 060055

DAONIL 5MG
CP SEC B60

P.P.V : 66DH30



Lapp
du

mé

édecin.



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 au sucre ou une sensibilité à la galactose.

3. COMPOSITION

sécable

Posologie

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin.

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
P.P.V : 02/2023

DAONIL 5MG
CP SEC B60

P.P.V : 66DH30



Lapp
du

mé

édecin.



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 au sucre ou une sensibilité à la galactose.

3. COMPOSITION

sécable

Posologie

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin.

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
P.P.V : 02/2023

DAONIL 5MG
CP SEC B60

P.P.V : 66DH30



Lapp
du

mé

édecin.

STATICOL® 20 et 40 mg

Comprimé pelliculé
Simvastatine

- 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 MÉDICAMENT Composition qualitative et quantitative

	P.C.P.
SIMVASTATINE (DC)	20 mg...ou...40 mg

Excipients : Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

INDICATION

Forme pharmaceutique :

STATICOL® 20 mg : Boîtes de 14 et de 28 ;

STATICOL® 40 mg : Boîtes de 30.

Classe pharmacothérapeutique :

Hypolipémiant : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

STATICOL® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, STATICOL® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). STATICOL® fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL, et de cholestérol HDL.

Le LDL, cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL, cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

STATICOL® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (hyperlipidémie mixte).

Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.

Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). STATICOL® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat s'il y a un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement, compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par STATICOL.

Dosage :

La dose recommandée est de 5mg, 10mg, 20mg, 40mg ou 80mg de simvastatine, par voie orale.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol, problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débiter le traitement à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Prenez STATICOL® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Continuez à prendre STATICOL® à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit STATICOL® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un cholestérol de l'acide biliaire, vous devez prendre STATICOL® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le cholestérol de l'acide biliaire.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MÉDECIN.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais STATICOL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la Simvastatine ou à l'un des excipients du médicament (mentionnés dans la rubrique 6 : Contenu de l'emballage).

Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,

Si vous êtes enceinte ou allaitiez,

Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus des médicaments suivants :

• De l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou des infections fongiques,

• De l'erythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline.

• De l'indinavir ou de la zalcitabine ou du VIH qui agit contre le VIH.

• Du bupropion ou du télaprévir (utilisés dans le traitement de l'hépatite C).

• De la nifédipine (utilisée dans le traitement de la douleur).

• Du colchicine,

• Du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),

• De la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés).

• Du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour développer à l'extérieur de l'utérus).

• Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, l'aspirine (utilisée pour traiter les infections bactériennes),

• Si vous ne dépassez pas la dose de STATICOL® 40mg si vous gérez une maladie grave et rare liée au cholestérol.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS D'UN MÉDECIN.

COMME TOUTS LES MÉDICAMENTS, STATICOL® A DES EFFETS INDÉSIRABLES, SURTOUT DURANT DES SEMAINES DE TRAITEMENT.

• Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire, effets peuvent être graves, y compris une atteinte musculaire grave.

• Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

• Gonflement du visage, de la langue et de la gorge, difficulté à respirer.

• Douleurs musculaires graves, généralement dans les jambes.

• Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et d'une inflammation des articulations (arthrite).

• Douleur ou inflammation des articulations (arthrite).

• Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).

• Bouts exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement du visage, boutons vésiculaires.

• Essoufflement (dyspnée), maux de tête.

• Syndrome larynx (rougeur, gonflement, troubles des articulations).

• Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement des yeux, sensation de fatigue (ou faiblesse) ou fièvre, perte de poids.

• Inflammation du pancréas (souvent avec douleur abdominale).

• Diminution des globules rouges (anémie).

• Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.

• Maux de tête, sensation de tournoiement, étourdissement.

• Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulences).

• Éruption, démangeaisons, perte de cheveux.

• Faiblesse.

• Sommeil agité (très rare).

• Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

• Troubles de l'érection.

• Aggravation.

• Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.

• Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture de tendon.

Docteur Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat

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

الدكتور جمال بوهن

اختصاص في الطب الباطني

خبرة في الطب بالرباط

حائز على دبلوم التشخيص بالصدى

من جامعة مونتبليي بفرنسا

Nador, le 01/10/82 الناظور، في

Nom du Malade: Amrouti Yamin اسم المريض

parie SMP =

glycine - MB ANL

cholesterol

creatine

189

Laboratoire Pasteur
Dr Akarkouch Abdellah
Biologiste Médical
(KF)

Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
110, Rue Al Massira Appt. N° 13
2ème Etage NADOR-Tél: 05.36.33.67.97

FACTURE N°: 152565

NIF : 87891226
CNSS : 2147305
Registre commerce .. : 13118
INPE..... : 083000711

Nador le : 04/10/2022
Nom et Prénom ... : Madame AMROUSSI YAMNA
Prescripteur : Dr. BOUDHEN JAMAL

Code Barre : 

Bilan :

IP Dh 0,00+ SEC Dh 0,00+ GLY B30+
CREA B30+ CHOL B30+ HBAC B100+

Montant Net : 279,60 Dhs

Arrêtée la présente facture à la somme de:

Deux cent soixante dix neuf Dh et soixante cts

Dr. Abdellah AKARKACH
Biologiste

Laboratoire Pasteur
Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Medical
(KF)

Code Patient : 20615
Prélèvement du : 04/10/2022
Dossier édité le : 04/10/2022
Né(e) le : 12/04/1954
CIN..... : A802856

Madame AMROUSSI YAMNA
Référence : 041022 189
Dr. BOUDHEN JAMAL



Prélèvement Effectué au Laboratoire 04/10/2022 à 10h21

NB: Identité du patient non vérifiée

BIOCHIMIE SANGUINE

Architect Ci4100 Mindray

			Valeurs de référence	Antécédents
GLYCEMIE A JEUN	: 1,96	g/l	(0,70 à 1,10)	05/07/22 : 1.50
Hexokinase/G-6-PDH	Soit.....	mmol/l	(3,88 à 6,12)	
CREATININE	: 8,10	mg/l	(6,00 à 13.60)	05/07/22 : 7.10
cinétique au picrate alcalin	Soit.....	μmol/l	(44 à 106)	
CHOLESTEROL TOTAL	: 1,78	g/l	(< à 2,40)	05/07/22 : 1.96
Enzymatique	Soit.....	mmol/l	(< à 6,19)	

[Signature]

Code Patient : 20615
Prélèvement du : 04/10/2022
Dossier édité le : 04/10/2022
Né(e) le : 12/04/1954
CIN..... : A802856

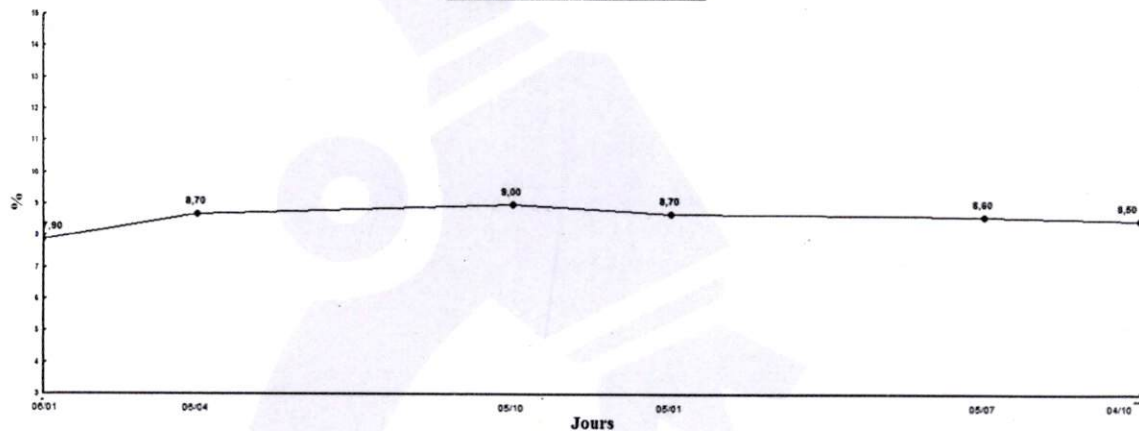
Madame AMROUSSI YAMNA
Référence : 041022 189
Dr. BOUDHEN JAMAL



Prélèvement Effectué au Laboratoire 04/10/2022 à 10h21

HEMOGLOBINE GLYQUEE (HbA1C par HPLC sur automate ADAMS TM A1c)
Résultat..... : 8,50 % HbA1c

Graphique d'hémoglobine glyquée



Critères d'interprétation des résultats d'HbA1C

- % HbA1C Contrôle du taux de glucose
- 4-6 - Intervale non diabétique
 - < 6.5 - Excellent équilibre glycémique (DNIN)
 - < 7 - Excellent équilibre glycémique (DID)
 - > 8 - Mauvais équilibre glycémique

NB: HPLC Technique de référence, mesure l'hémoglobine glyquée en donnant une valeur HbA1c standardisée en accord avec les recommandations NGSP/IFCC et de Laboratoire de Référence Européen (ERL)

Fin de compte rendu validé par: Dr. Abdellah AKARKACH

Laboratoire Pasteur
Dr Akarkach Abdellah
Biologiste Médical
(KF)