

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.

N° W19-453780

144513

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)
1537

Matricule : Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

HOURBAN MOHAMED

Date de naissance :

16.06.50

Adresse :

Tél. :

066 1089 117 Total des frais engagés :

#1654,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

11/01/2023

Nom et prénom du malade :

HOURBAN MOHAMED

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

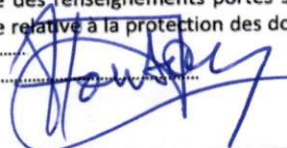
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

Le :

Signature de l'adhérent(e) :

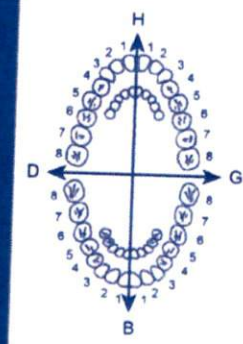
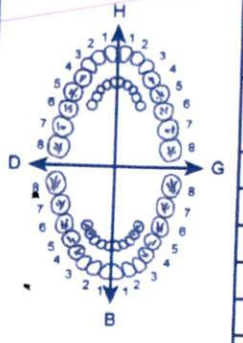


RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attesté
7/17/23	1	3000	INP	 081091548

EXECUTION DES ORDONNANCES			
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture	
Pharmacie Babel Bd. Taha Hien, N°65 - NADOR Tél: 05.36.60.55.44 NPE: 082013588	04.01.23	1354,40	

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

AUXILIAIRES MEDICAUX					
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre		Montant détaillé des Honoraires	
		AM	PC	IM	IV

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.				
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.				
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				
				
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
H	25533412	21433552	G	<input type="text"/>
D	00000000	00000000	B	<input type="text"/>
	00000000	00000000		<input type="text"/>
	35533411	11433553		<input type="text"/>
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION				
COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>				
MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>				
DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>				
FIN D'EXECUTION <input type="text"/>				
COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>				
MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>				
DATE DU DEVIS <input type="text"/>				
DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>				

Docteur DOUHRI Mohamed

Spécialiste des Maladies
du Coeur et des Vaisseaux
Hypertension Artérielle
Echo Cardiographie Doppler
Diplômé de la Faculté de Médecine
de Rabat et Casablanca



الدكتور الدهري محمد

إختصاصي في أمراض القلب والشرايين

والضغط الدموي التشخيص بالصدى

خريج كلية الطب بالرباط والدار البيضاء

- Echodoppler Cardiaque Couleur
- Exploration Vasculaire
- Echodoppler Transcrânien
- Holter Rythmique
- Holter Tensionnel

تشخيص بالصدى
استكشاف الأوعية الدموية
صدى دوبلر عبر الجمجمة
يقاع هولتر
هولتر ضغط الدم

ORDONNANCE

Nom : HOU BAW

Molalmed

153,20x3 items par jour 45/25

111.

58,10x3. sur demande 111.

111.

71,00x3. N° cont 111.

111.

41,50x5 sur ordre 111.

111.

1354,40

300 i

Pharmacie Babel

Bd Tabacien, N°65 - NADOR

TPE: 082013558 - Tél: 05.36.60.55.44

DOUHRI Mohamed /
Spécialiste des maladies
du Coeur & des vaisseaux
Rue Molay Rachid N° 73 - Nador
Tél: 05.36.60.00.12 - Gsm: 06.61.71.67.31
N° 1354,40
Date: 01/12/2023

شارع مولاي رشيد رقم 73 قرب قيسارية الذهب وقنصليّة إسبانيا الناظور (عمار الشيخاوي) الهاتف : 05 36 60 00 12 المحمول : 06 61 71 67 37

Rue Molay Rachid N° 73 a coté de Kissaria d'or & Consulat Espagne (App.Chikhaoui) - Nador - Tél:05 36 60 00 12 - Gsm: 06 61 71 67 37

八
卷之三

卷之三

[View Details](#)

..... കുറിപ്പിൽ നാലു വർഷത്തിന്റെ കൂടുതൽ കാലം മുൻപ് ദിവസിൽ

Digitized by srujanika@gmail.com

Digitized by srujanika@gmail.com

10

תְּמִימָנָה וְמִתְּמִימָנָה

Lot N° : SK1092B

Exp: 11/2023

PPV: 153DH20



三

卷之三

יְהוָה בְּנֵי יִשְׂרָאֵל

અનુભૂતિ

लाल बाजार में विद्युत का उपयोग अब बहुत ज्यादा हो गया है।

१८५४ | विद्युति, विजयनगरी लाला राजेन्द्र प्रसाद

PCMF 1997-1998 : 1997-1998

REFERENCES

Digitized by srujanika@gmail.com

1978-5978

二三

卷之三

卷之三

Digitized by srujanika@gmail.com

八
卷之三

אַתָּה בְּלֹא כֵן בְּלֹא כֵן בְּלֹא כֵן

四百一

[View Details](#)

..... കുറിപ്പിൽ നാലു വർഷത്തിന്റെ കൂടുതൽ കാലം മുൻപ് ദിവസിൽ

Digitized by srujanika@gmail.com

સાધુ બની રહ્યું હતું

१८०

תְּמִימָנֶה, בְּלֹא תְּמִימָנֶה

Lot N° : SK1092B

Exp: 11/2023

PPV: 153DH20



四

卷之三

יְהוָה נִצְחָה

અનુભૂતિ

लाल बाजार में विद्युत का उपयोग अब बहुत ज्यादा हो गया है।

१८५५ विद्युतीय इंस्ट्रुमेंट एवं उपकरण

ପାଇଁ କିମ୍ବା କିମ୍ବା କିମ୍ବା କିମ୍ବା କିମ୍ବା କିମ୍ବା କିମ୍ବା

PCMF 1997-1998 : 1997-1998

REFERENCES

Digitized by srujanika@gmail.com

55-58797-
GPO:2005

卷之三

卷之三

174

Journal of Health Politics, Policy and Law, Vol. 27, No. 4, December 2002
Copyright © 2002 by The University of Chicago

八
卷之三

אַתָּה בְּלֹא כָּלָמִין תְּבִרְכֵנִי

四百一

[View Details](#)

..... കുറിപ്പിൽ നാലു വർഷത്തിന്റെ കൂടുതൽ കാലം മുൻപ് ദിവസിൽ

Digitized by srujanika@gmail.com

Digitized by srujanika@gmail.com

三

תְּמִימָה מִתְּמִימָה בְּמִזְבֵּחַ

Lot N° : SK1092B

Exp: 11/2023

PPV: 153DH20



四

卷之三

יְהוָה נִצְחָה

३८

लाल बाजार में विद्युत की विकास का अवधारणा नहीं है।

१८५५ विद्युतीय इंस्ट्रुमेंट एवं अलग

ପାଇଁ କିମ୍ବା କିମ୍ବା କିମ୍ବା କିମ୍ବା କିମ୍ବା କିମ୍ବା କିମ୍ବା

PCMF 1997-1998 : 1997-1998

www.GE.com

Digitized by srujanika@gmail.com

55-5879

三

卷之三

卷之三

Journal of Health Politics, Policy and Law, Vol. 29, No. 4, December 2004
DOI 10.1215/03616878-29-4 © 2004 by The University of Chicago

sera

CARDENSIEL.

les contrôles antidopage.

particulièrement attentif en début

otre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.
particulièrement nécessaire en début de traitement et en cas

entre-midi et le soir-dejeuner. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ou écrasés.

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenter progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des ve

la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se déteriorer rapidement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou en

Le patient efface

vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B730

PPV: 58,10 DH

782160239

sera

CARDENSIEL.

les contrôles antidopage.

particulièrement attentif en début

otre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.
particulièrement nécessaire en début de traitement et en cas

entre-midi et le soir-dejeuner. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ou écrasés.

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des ve

la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se déteriorer rapidement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou en cas de difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Le tableau ci-dessous indique



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B730

PPV: 58,10 DH

782160239

sera

CARDENSIEL.

les contrôles antidopage.

particulièrement attentif en début

otre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.
particulièrement nécessaire en début de traitement et en cas

entre-midi et le soir-dejeuner. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ou écrasés.

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des ve

la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se déteriorer rapidement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou en cas de difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Le patient effectue



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B730

PPV: 58,10 DH

782160239

NOCOL®

COMPOSITIONS :	1 comprimé pelliculé
Simvastatine (DCI)	20 mg
Excipients q.s.	
Simvastatine (DCI)	40 mg
Excipients q.s.	

FORME ET PRÉSENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.
Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipidémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artéropathie périphérique avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge ≥ 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétaconazole, antiprotéases et de laveridine (cf Interaction).
- Femme qui allaita.

Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement)
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipidémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteinte (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloreuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK doit être effectué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) et/ou dans ces conditions.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates. Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobinurie ont été rapportées.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de si insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, interférences métaboliques, endocrinaires ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isomére 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf interaction).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas d'expérience disponible à ce jour chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (amoprénavir, indinavir, neflavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hydroxycholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétaconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hydroxycholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hydroxycholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétaconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hydroxycholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

Simvastatine

LOT 223041

EXP 02/25

PPV 171DH00



NOCOL®

COMPOSITIONS :	1 comprimé pelliculé
Simvastatine (DCI)	20 mg
Excipients q.s.	
Simvastatine (DCI)	40 mg
Excipients q.s.	

FORME ET PRÉSENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.
Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipidémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artéropathie périphérique avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge ≥ 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases et de laveridine (cf Interaction).
- Femme qui allaita.

Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement)
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipidémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteinte (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloreuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK doit être effectué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) et/ou dans ces conditions.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates. Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobinurie ont été rapportées.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de si insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, interférences métaboliques, endocrinaires ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isomére 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf interaction).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas d'expérience disponible à ce jour chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (amoprénavir, indinavir, neflavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hydroxycholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hydroxycholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hydroxycholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hydroxycholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

Simvastatine

LOT 223041

EXP 02/25

PPV 171DH00



NOCOL®

COMPOSITIONS :	1 comprimé pelliculé
Simvastatine (DCI)	20 mg
Excipients q.s.	
Simvastatine (DCI)	40 mg
Excipients q.s.	

FORME ET PRÉSENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.
Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipidémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artéropathie périphérique avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge ≥ 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétaconazole, antiprotéases et de laveridine (cf Interaction).
- Femme qui allaita.

Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement)
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipidémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteinte (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloreuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK doit être effectué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) et/ou dans ces conditions.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates. Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobinurie ont été rapportées.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de si insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, interférences métaboliques, endocrinaires ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isomére 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf interaction).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas d'expérience disponible à ce jour chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (amoprénavir, indinavir, neflavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hydroxycholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétaconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hydroxycholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hydroxycholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétaconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hydroxycholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

Simvastatine

LOT 223041

EXP 02/25

PPV 171DH00



خرى (مسكنات، مثومات، بعض الأدوية ضد السعال...).
معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة
قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (الاكتون) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز.
وغالوكوز ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل
الاكتون، لكنه في نفس الوقت قد ينحل في الأكتان لاب أو متلازمة سوه امتصاص غالوكوز أو
الاكتون (أعراض رئانية نادرة). إذا كان العلاج الطيب بعدم تحمله لبعض
الكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

تؤدي هذا الدواء على نشأة القحق، قد يحتوي نشا القحق على غلوتين، لكن
له على شكل آثار، وبالتالي لا يشكل أي خطير على الأشخاص المصابين
بمرض البطنى، وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطنى.
لذلك يجب تناول إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر؟

تحذير: انتقام دامنا الجرعة التي يصفها الطبيب، في حالة الشلل، اتصل
أو الصيدلى.

حال، في غياب المعلومات، ينصح بعدم استعمال إيموفان.
مع الأحوال، سوف يحرض الطبيب على وصف أضعف جرعة.

تناول أكثر من قرص 7.5 ملخ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز
الجرعة الممنوحة بها هي 3.75 ملخ في اليوم. • إذا كنت تعاني
ور تنفسى معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدى) أو الكلى (قصور
)، الجرعة الممنوحة بها هي 3.75 ملخ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا
أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.
فقة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص

ناس من الماء.
تناول إيموفان للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزئين متساوين
وغير الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الغداش

يمكن ذلك من توفير طرف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات
7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنفس بعض
الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية).

مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا
تجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الشخص من الجرعة.
في حالة استمرار الآلام، استشر الطبيب.

إذا تناولت إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر أكثر مما
يتيح؛ استشر فوراً الطبيب أو الصيدلى أو المستعجلات الطبية لأن جرعة
مفرطة قد تعرشك للخطر.
إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر تناول

الجرعة الموقالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة
مساعدة لتعمير الجرعة العادمة التي نسيت تناولها.

إذا تناولت إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر: قد
يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع.
عندما يتخط قرار توقف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أمثلة توقف
هذا الدواء.

الحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفيض الطبيب
الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما
طبل العلاج.

نعم الشخص التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد، في هذه
الحالة، قد تظهر مجدداً ومؤقتاً الأرق الذي بدأ العلاج في البداية.
أ. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون الدواء إيموفان 7.5 ملخ، أقراص
مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص
جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض.
التأثيرات غير الأكثر شيوعاً هو مذاق مرق في الفم أو اضطراب آخر للذوق.

التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية. • فقدان الذاكرة بشأن
الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هنا

التأثير بالجرعات العالية التي يصفها الطبيب، ويزداد اضطراب كلما ارتفعت الجرعة.
• اضطرابات السلوك، تغيير حالة الرغبة، انتقام، عدوانية، أفكار هذينانية،

عدوان توت، غضب شديد، تهيج، الشهي أثناء النوم. • إدمان جنسي
ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق

عند توقف العلاج (انتظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد").

• شعور بالسُّكُر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة
لدى الأشخاص المسننين)، ارتجاع، هلوسة، انتفاخ التقطق أو حتى

النعاشر (خاصة لدى الأشخاص المسننين)، أرق، كوابيس، توت، اكتئاب.

• تفاعلات حساسية: صعاقن حمراء على الجلد مع الحكة (شرى)،

انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس
وتعريف المريض إلى الخطر (وذمة كويك)، • تفاعل حساسي خطير
(تفاعل تآفي).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طفح على الجلد، حكة، • ضعف
عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة

الضم، ثبات، حفاف الغمام، في، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد
(تراسامينتان و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدى (التهاب الكبد).

5. كيف يجب إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر?
يتحقق بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء
الصلاحيـة الموجودة على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر
لا توجد احتياطات خاصة للحفظ.

يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في التقنيات المنزلية. استفسر لدى
الصيدلى عن طريقة التخلص، والأدوية غير المصابة.

التاليـات في حمام
6. معلومات إضافية
على مدار وختـو
المادة الفعالة و
كل قرص قابل لـ
المكونات الأخرى
الكاـلسـيـوـمـ، نـشـالـ
ستـيـارـاتـ المـغـنـيـسـوـمـ
ماـكـرـوـجـوـلـ 6000
سوـاغـاتـ ذاتـ تـأـثـيرـ

ما هو إيموفان 7.5 ملخ
الخارجـيـةـ؟

هـذـاـ الدـوـاـرـ عـلـىـ شـكـلـ أـقـرـاصـ مـغـلـفـةـ قـابـلـةـ لـلـكـسـنـ عـلـيـهـ 20.

آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013.

ال Barcode

www.medicines.gov.sa

خرى (مسكنات، مثومات، بعض الأدوية ضد السعال...).
معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة
قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (الاكتون) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز.
وغالوكوز ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل
الاكتون، لكنه في نفس الوقت قد ينحل في الأكتان لاب أو متلازمة سوه امتصاص غالوكوز أو
الاكتون (أعراض رئانية نادرة). إذا كان العلاج الطيب بعدم تحمله لبعض
الكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

تؤدي هذا الدواء على تنشئة القمح، قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن
له على شكل آثار، وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين
بمرض البطنى، وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطنى.
لذلك يجب تناول إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر؟

تحذير: احترم دائمًا الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل
أو الصيدلى.

حال، في غياب المعلومات، ينصح بعدم استعمال إيموفان.

مع الأحوال، سوف يحرض العطيب على وصف أضعف جرعة.
تناول أكثر من قرص 7.5 ملخ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز
الجرعة الممنوحة بها هي 3.75 ملخ في اليوم. • إذا كنت تعاني
من تنفسى معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدى) أو الكلى (قصور
الكلى)، الجرعة الممنوحة بها هي 3.75 ملخ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا
أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.
نهاية الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول الفرسن
ناس من الماء.

تناول إيموفان للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساوين.

وشير الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش
يمكن ذلك من توفير طرف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات
7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنفس بعض
الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية).

مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا
تجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الشخص من الجرعة.
في حالة استمرار الآلام، استشر الطبيب.

إذا تناولت إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر أكثر مما
يتيح؛ استشر فوراً الطبيب أو الصيدلى أو المستعجلات الطبية لأن جرعة
مفرطة قد تعرشك للخطر.

إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر تناول
الجرعة الموقالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة
مساعدة لتعويض الجرعة العادلة التي نسيت تناولها.

إذا تناولت إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر: قد
يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع.
عندما يتخط قرار توقف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أمثلة توقف
هذا الدواء.

الحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفيض العطيب
الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما
طبل العلاج.

نعم الشخص التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه
الحالة، قد تظهر مجدداً ومؤقتاً الأرق الذي بدأ العلاج في البداية.
أ. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون الدواء إيموفان 7.5 ملخ، أقراص
مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص
جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض.
التأثيرات غير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مرق في الفم أو اضطراب آخر للذوق.

التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية. • فقدان الذاكرة بشأن
الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هنا

التأثير بالجرعات العالية التي يصفها الطبيب. وزداد اضطراب كلما ارتفعت الجرعة.
• اضطرابات السلوك، تغير حالة الرغبة، انتقام، عدوانية، أفكار هذينانية،

عدوان توت، غضب شديد، تهيج، الشهي أثناء النوم. • إدمان جنسي
ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق

عند توقف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد").

• شعور بالسُّخُرِ، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة
لدى الأشخاص المسننين)، • ارتباك، هلوسة، افتخار التقطق أو حتى

الناعس (خاصة لدى الأشخاص المسننين)، أرق، كوابيس، توت، اكتئاب.

• تفاعلات حساسية: صعاقن حمراء على الجلد مع الحكة (شرى).

انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس
وتعريف المريض إلى الخطر (وذمة كويك)، • تفاعل حساسي خطير
(تفاعل تآخي).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طفح على الجلد، حكة، • ضعف
عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة

الضم، ثبات، حفاف الغمام، في، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد
(تراسامينتان و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدى (التهاب الكبد).

5. كيف يجب إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر?
يتحقق بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء
الصلاحيـة الموجودة على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر
لا توجد احتياطات خاصة للحفظ.

يجب عدم رمي الأدوية في المعاشر أو في التقنيات المنزلية. استفسر لدى
الصيدلى عن طريقة التخلص، والأدوية غير المصابة.

التاليـات في حمام
6. معلومات إضافية
على مدار وختـو
المادة الفعـالة
لكل قرص قابل لـ
المكونـات الأخـرى
الكاـلسـيوـن، نـشـالـ
ستـيارـاتـ المـغـنـيـسـوـ
ماـكـرـوجـولـ 6000ـ
سوـاغـاتـ ذاتـ تـأـثـيـرـ
ماـ هوـ إـيمـوفـانـ 7.5ـ مـلـ

آخرـ تـارـيـخـ علىـ شـكـلـ أـقـراـصـ مـغـلـفـةـ قـابـلـةـ لـلـكـسـ

30/09/2013ـ علىـ النـشـرـةـ 20ـ

ـ آخرـ تـارـيـخـ تـمـتـ فيهـ موـافـقـةـ عـلـىـ النـشـرـةـ

ـ ماـ هوـ إـيمـوفـانـ 7.5ـ مـلـ

ـ هذاـ الدـوـاءـ عـلـىـ شـكـلـ أـقـراـصـ مـغـلـفـةـ قـابـلـةـ لـلـكـسـ

ـ 400035405

4150



خرى (مسكنات، مثومات، بعض الأدوية ضد السعال...).
معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مفلترة
قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (الاكتون) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز.
وغالوكوز ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل
الاكتون، لكنه في نفس الوقت قد ينحل في الأكتان لاب أو متلازمة سوء امتصاص غالوكوز أو
الاكتون (أعراض رئانية نادرة). إذا كان العلاج الطيب بعدم تحمله لبعض
الكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

تؤدي هذا الدواء على تنشئة القمح، قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن
له على شكل آثار، وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين
بمرض البطنى، وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطنى.
لذلك يجب تناول إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مفلترة قابلة للكسر؟

تحذير: احترم دائمًا الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل
أو الصيدلى.

حال، في غياب المعلومات، ينصح بعدم استعمال إيموفان.

مع الأحوال، سوف يحرض العطيب على وصف أضعف جرعة.
تناول أكثر من قرص 7.5 ملخ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز
الجرعة الممنوحة بها هي 3.75 ملخ في اليوم. • إذا كنت تعاني
من تنفسى معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدى) أو الكلى (قصور
الكلى)، الجرعة الممنوحة بها هي 3.75 ملخ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا
أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.
فقة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص

ناس من الماء.

تناول إيموفان للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساوين.

في فترة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش
يمكن ذلك من توفير طرف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات
7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنفس بعض
الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية).

مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا
تجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الشخص من الجرعة.
في حالة استمرار الآلام، استشر الطبيب.

إذا تناولت إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مفلترة قابلة للكسر أكثر مما
يتيح؛ استشر فوراً الطبيب أو الصيدلى أو المستعجلات الطبية لأن جرعة
مفرطة قد تعرشك للخطر.

إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مفلترة قابلة للكسر تناول
الجرعة الموقالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة
مساعدة لتعويض الجرعة العادلة التي نسيت تناولها.

إذا تناولت إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مفلترة قابلة للكسر قد
يسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع.
عندما يتخط قرار توقف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أمثلة توقف
هذا الدواء.

الحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفيض العطيب
الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما
طوال العلاج.

نعم الشخص التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد، في هذه
الحالة، قد تظهر مجدداً ومؤقتاً الأرق الذي بدأ العلاج في البداية.
أ. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون الدواء إيموفان 7.5 ملخ، أقراص
مفلترة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص
جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض.
التأثيرات غير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مرق في الفم أو اضطراب آخر للذوق.

التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية. • فقدان الذاكرة بشأن
الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هنا

التأثير بالجرعات العالية التي يصفها الطبيب. وزداد اضطراب كلما ارتفعت الجرعة.
• اضطرابات السلوك، تغير حالة الرغبة، انتقام، عدوانية، أفكار هذينانية،

عدوان توت، غضب شديد، تهيج، الشهي أثناء النوم. • إدمان جنسي
ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق

عند توقف العلاج (انتظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد").

• شعور بالسُّكُر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة
لدى الأشخاص المسننين)، • ارتباك، هلوسة، افتخار التقطق أو حتى

الناعس (خاصة لدى الأشخاص المسننين)، أرق، كوابس، توت، اكتئاب.

• تفاعلات حساسية: صعاقن حمراء على الجلد مع الحكة (شرى).

انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس
وتعريف المريض إلى الخطر (وذمة كويك)، • تفاعل حساسي خطير
(تفاعل تآفي).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طفح على الجلد، حكة، • ضعف
عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة

الضم، ثبات، حفاف الغمام، في، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد
(تراسامينتان و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدى (التهاب الكبد).

5. كيف يجب إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مفلترة قابلة للكسر?
يتحقق بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

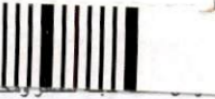
لا تستعمل إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مفلترة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء
الصلاحيـة الموجودة على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر
لا توجد احتياطات خاصة للحفظ.

يجب عدم رمي الأدوية في المعاشر أو في التقنيات المنزلية. استفسر لدى
الصيدلى عن طريقة التخلص، والأدوية غير المصابة.

التاليـات في حمام
6. معلومات إضافية
على مدار وختـو
المادة الفعـالة
لكل قرص قابل لـ
المكونات الأخرى
الكاـلسـيون، نـشـالـ
ستـيارـاتـ المـغـنـيـسـوـ
ماـكـرـوـجـوـلـ 6000
سوـاغـاتـ ذاتـ تـأـثـيـرـ
ما هو إيموفان 7.5 ملخ
الخارجـيـةـ

هـذاـ الدـاـوـ عـلـىـ شـكـلـ أـقـرـاصـ مـفـلـتـرـةـ قـابـلـةـ لـلـكـسـ عـلـيـةـ 20.
آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013.



خرى (مسكنات، مثومات، بعض الأدوية ضد السعال...).
معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة
قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (الاكتون) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز.
وغالوكوز ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل
الاكتون، لكنه في نفس الوقت قد ينحل في الأكتان لاب أو متلازمة سوه امتصاص غالوكوز أو
الاكتون (أعراض رئانية نادرة). إذا كان العلاج الطيب بعدم تحمله لبعض
الكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

تؤدي هذا الدواء على تنشئة القمح، قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن
له على شكل آثار، وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين
بمرض البطنى، وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطنى.
لذلك يجب تناول إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر؟

تحذير: احترم دائمًا الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل
أو الصيدلى.

حال، في غياب المعلومات، ينصح بعدم استعمال إيموفان.

مع الأحوال، سوف يحرض العطيب على وصف أضعف جرعة.
تناول أكثر من قرص 7.5 ملخ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز
الجرعة الممنوحة بها هي 3.75 ملخ في اليوم. • إذا كنت تعاني
من تنفسى معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدى) أو الكلى (قصور
الكلى)، الجرعة الممنوحة بها هي 3.75 ملخ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا
أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.
نهاية الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول الفرسن
ناس من الماء.

تناول إيموفان للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساوين.

وشير الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش
يمكن ذلك من توفير طرف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات
7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنفس بعض
الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية).

مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا
تجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الشخص من الجرعة.
في حالة استمرار الآلام، استشر الطبيب.

إذا تناولت إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر أكثر مما
يتيح؛ استشر فوراً الطبيب أو الصيدلى أو المستعجلات الطبية لأن جرعة
مفرطة قد تعرشك للخطر.

إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر تناول
الجرعة الموقالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة
مساعدة لتعويض الجرعة العادلة التي نسيت تناولها.

إذا تناولت إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر: قد
يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع.
عندما يتخط قرار توقف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أمثلة توقف
هذا الدواء.

الحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفيض العطيب
الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما
طبل العلاج.

نعم الشخص التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه
الحالة، قد تظهر مجدداً ومؤقتاً الأرق الذي بدأ العلاج في البداية.
أ. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون الدواء إيموفان 7.5 ملخ، أقراص
مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص
جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض.
التأثيرات غير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مرق في الفم أو اضطراب آخر للذوق.

التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية. • فقدان الذاكرة بشأن
الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هنا

التأثير بالجرعات العالية التي يصفها الطبيب. وزداد اضطراب كلما ارتفعت الجرعة.
• اضطرابات السلوك، تغير حالة الرغبة، انتقام، عدوانية، أفكار هذينانية،

عدوان توت، غضب شديد، تهيج، الشهي أثناء النوم. • إدمان جنسي
ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق

عند توقف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد").

• شعور بالسُّخُرِ، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة
لدى الأشخاص المسننين)، • ارتباك، هلوسة، افتخار التقطق أو حتى

الناعس (خاصة لدى الأشخاص المسننين)، أرق، كوابيس، توت، اكتئاب.

• تفاعلات حساسية: صعاقن حمراء على الجلد مع الحكة (شرى).

انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس
وتعريف المريض إلى الخطر (وذمة كويك)، • تفاعل حساسي خطير
(تفاعل تآخي).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طفح على الجلد، حكة، • ضعف
عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة

الضم، ثبات، حفاف الغمام، في، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد
(تراسامينتان و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدى (التهاب الكبد).

5. كيف يجب إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر?
يتحقق بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملخ. أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء
الصلاحيـة الموجودة على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر
لا توجد احتياطات خاصة للحفظ.

يجب عدم رمي الأدوية في المعاشر أو في التقنيات المنزلية. استفسر لدى
الصيدلى عن طريقة التخلص، والأدوية غير المصابة.

التاليـات في حمام
6. معلومات إضافية
على مدار وختـو
المادة الفعـالة
لكل قرص قابل لـ
المكونـات الأخـرى
الكاـلسـيوـن، نـشـالـ
ستـيارـاتـ المـغـنـيـسـوـ
ماـكـرـوجـولـ 6000ـ
سوـاغـاتـ ذاتـ تـأـثـيـرـ
ماـ هوـ إـيمـوفـانـ 7.5ـ مـلـ

آخرـ تـارـيـخـ علىـ شـكـلـ أـقـراـصـ مـغـلـفـةـ قـابـلـةـ لـلـكـسـ

30/09/2013ـ علىـ النـشـرـةـ 20ـ

ـ آخرـ تـارـيـخـ تـمـتـ فيهـ موـافـقـةـ عـلـىـ النـشـرـةـ

ـ ماـ هوـ إـيمـوفـانـ 7.5ـ مـلـ

ـ هذاـ الدـوـاءـ عـلـىـ شـكـلـ أـقـراـصـ مـغـلـفـةـ قـابـلـةـ لـلـكـسـ

ـ 400035405

4150



G Analysis Result>:

Normal Sinus Rhythm
High Voltage(Left Ventricular)
Borderline Normal ECG ***

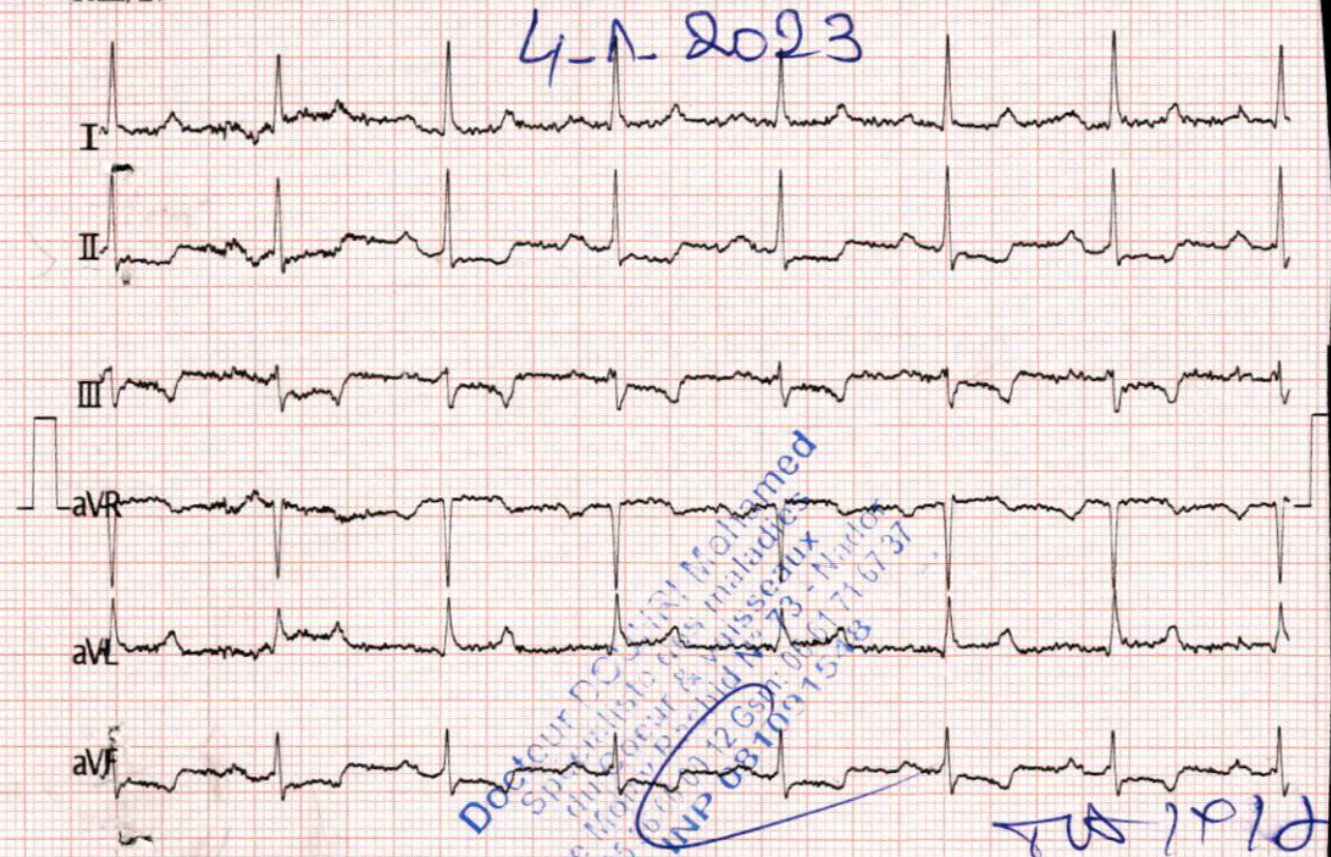
Unconfirmed Report Need to Review.

aVL	aVF
-0.00	+0.00
V5	V6
+0.00	+0.00

168/82 cm/Kg

133/90 mmHg

10mm/mV



25mm/s

AC50

EMG

ADS

26-10-2062 05:42:55

QN

??

