

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 canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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° W21-778957

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00942 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ELMOUNI FAATIMA
 Date de naissance : 11/1932
 Adresse : 11 Rue Abbas JAHMOUD ELAKHED BO
 ZITAN
 Tél : 0669069724 Total des frais engagés : 3423,86 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Spécialiste en Médecine Interne et en Gériatrie
Diplômé en Diabétologie

Date de consultation : 03/01/2022
 Nom et prénom du malade : SAMINE FATIMA EL MOUHS
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Diabète + HTA + DT2
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Signature de l'adhérent(e) : Le : 1/1/

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019



[illegible]

INP: 0921145600

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Achet du Pharmacien du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE CROIX DU SUD</p> <p>Mme F. BOUNDY</p> <p>14, Rue Mohamed VI</p> <p>Abidjan - Tel: 022</p>	03/01/23	3023,80

Montant de la Facture

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

Désignation des Coefficients

Montant
des Honoraires[illegible]

Cachet et signature
du Particien

Date des

Nombre

AM

PC

IM

IV

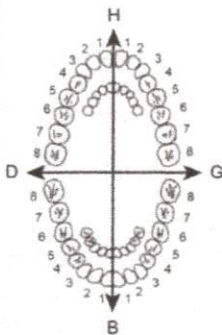
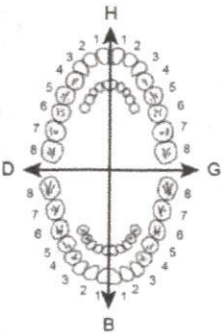
Montant détaillé
des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>																								
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																								
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																								
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																								
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																								
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																								
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> <th colspan="2"></th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>			H		G		25533412	21433552			00000000	00000000			B				00000000	00000000			35533411	11433553			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	H		G																									
	25533412	21433552																										
	00000000	00000000																										
	B																											
	00000000	00000000																										
	35533411	11433553																										
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS <input type="text"/>																								
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																								

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Important :

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

INP : | | | | | | | | | |

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDATE DU
DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mustapha Oudrhiri

الدكتور المصطفى ودغيري

-Spécialiste en Médecine interne et en Gériatrie
-Diabétologie, Echographie générale
-Ancien médecin des hôpitaux de Paris
-Ancien médecin de l'hôpital militaire
Mohamed V de Rabat
-Membre de la Société Française
de Gériatrie et de Gérologie



أخصائي في الطب العام الباطني و طب المسنين
دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
طبيب سابق بمستشفيات باريس
طبيب سابق بالمستشفى العسكري
محمد الخامس بالرباط
عضو بالجمعية الفرنسية لطب المسنين

casablanca, le :

03/01/2023

MME SAMINE EP EL MOUMNI FATIMA

1. Almantin 10 mg cp
1 cp matin et 1 cp le soir pendant 02 mois

2. Medizapin 2,5 mg
1 cp matin et soir pendant 02 mois

3. Athymil 30 mg
1/2 cp le soir pendant 01 semaine puis 1 cp/j pendant 02 mois

4. Imovane 7,5 mg
1/2 Comprimé le soir pendant 02 mois

5. Labixten 20 mg
1 Comprimé le soir pendant 02 mois

6. Zyloric 100mg
1 Comprimé le soir pendant 02 mois

7. Bipreterax 5 mg / 1,25 mg
1 Comprimé, matin, pendant 02 mois

8. Levemir flexpen 100 u/ml
14 U le matin pendant 02 mois

PHARMACIE CROIX DU SUD
M^{me} F. JOUNDY
62, Rue Mohamed SEDKI
Casablanca - Tel: 022.27.75.34

Rendez-Vous :

INPE : 001165605

49, Bd. 2 Mars, Imm les Roseaux, 2ème étage, Appt N°7 (à côté du lycée Mohammed V) - Casablanca

05 22 26 02 46 / 0522 26 11 04 - 06 66 35 25 99



www.droudrhiri.com



Email : oudmus@yahoo.fr

187,00001

Adax cœm nfasati
147x~1;



✓
3023,8014 ✓

PHARMACIE CROIX DU SUD
Mme F. JOUNDY
62, Rue Mohamed SEDKI
Oran - Tél: 922.27.75-34

ALMANTIN® 10 mg, Comprimés pelliculés sécables ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes.
 - Si vous avez d'autres questions demandez plus d'informations 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, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

PPV:150 DH 20

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?
3. COMMENT PRENDRE ALMANTIN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALMANTIN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

si vous êtes allergique à la mémantine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour, à la suite du traitement, consultez votre médecin.

Précautions d'emploi pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avèrent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentiez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

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

En général, la prise d'une dose trop élevée de mémantine ne doit pas avoir d'effets nocifs pour votre santé. Il se peut que vous constatiez une augmentation des symptômes indiqués à la rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ».

- Si vous prenez une surdose importante de ALMANTIN®, contactez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure où il est possible que vous nécessitez une attention médicale.

Si vous oubliez de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez oublié de prendre votre dose de ALMANTIN®, attendez de prendre la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous

ALMANTIN® 10 mg, Comprimés pelliculés sécables ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Elle contient des informations importantes.
 - Si vous avez d'autres questions demandez plus d'informations 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, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

PPV:150 DH 20

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?
3. COMMENT PRENDRE ALMANTIN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALMANTIN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

si vous êtes allergique à la mémantine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Mode d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour, à la suite du traitement, consultez votre médecin.

Consignes pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avèrent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentiez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

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

En général, la prise d'une dose trop élevée de mémantine ne doit pas avoir d'effets nocifs pour votre santé. Il se peut que vous constatiez une augmentation des symptômes indiqués à la rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ».

- Si vous prenez une surdose importante de ALMANTIN®, contactez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure où il est possible que vous nécessitez une attention médicale.

Si vous oubliez de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez oublié de prendre votre dose de ALMANTIN®, attendez de prendre la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous

MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg**Olanzapine****COMPOSITION :**

	Medizapin 2,5	Medizapin 5	Medizapin 7,5	Medizapin 10
Olanzapine	2,5 mg	5 mg	7,5 mg	10 mg
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxypropylcellulose, Cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, Eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 7,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
 - Episodisme : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
 - Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.
- La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.
- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
 - Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients,
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé,
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans,
- Patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

LOT : 053
 PER : AUT 2024
 PPV : 113 DH 50

maniaque.

MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg**Olanzapine****COMPOSITION :**

	Medizapin 2,5	Medizapin 5	Medizapin 7,5	Medizapin 10
Olanzapine	2,5 mg	5 mg	7,5 mg	10 mg
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxypropylcellulose, Cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, Eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 7,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
 - Episodisme : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
 - Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.
- La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.
- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
 - Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients,
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé,
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans,
- Patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

LOT : 053
 PER : AUT 2024
 PPV : 113 DH 50

maniaque.

MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg**Olanzapine****COMPOSITION :**

	Medizapin 2,5	Medizapin 5	Medizapin 7,5	Medizapin 10
Olanzapine	2,5 mg	5 mg	7,5 mg	10 mg
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxypropylcellulose, Cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, Eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 7,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
 - Episodisme : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
 - Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.
- La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.
- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
 - Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients,
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé,
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans,
- Patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

LOT : 053
 PER : AUT 2024
 PPV : 113 DH 50

maniaque.

MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg**Olanzapine****COMPOSITION :**

	Medizapin 2,5	Medizapin 5	Medizapin 7,5	Medizapin 10
Olanzapine	2,5 mg	5 mg	7,5 mg	10 mg
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxypropylcellulose, Cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, Eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 7,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
 - Episodisme : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
 - Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.
- La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.
- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
 - Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients,
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé,
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans,
- Patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

LOT : 053
 PER : AUT 2024
 PPV : 113 DH 50

maniaque.

[illegible][illegible][illegible]

Imovane® 7,5 mg

Zoplicone

SANOFI

comprimé pelliculé sécable

1. QU'EST-CE QUE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament appartient à une famille de médicaments appelés « benzodiazépines ».

Il agit :
• en augmentant la durée et en améliorant la qualité du sommeil, en diminuant le nombre de fois où l'on se réveille la nuit et le nombre de fois où l'on s'endort trop tôt.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

IMOVANE n'est pas recommandé.

PRENDRE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

• si vous n'avez pas retrouvé la liste des composants contenus dans IMOVANE. Vous trouverez la liste des composants actifs (la zoplicone) ou l'un des autres composants à la rubrique « voir les cas suivants » ;

• si vous êtes allergique au miel (car ce médicament contient de l'amidon de blé) ;

• si vous avez une insuffisance respiratoire grave, ou si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil) ;

• si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).

EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Faites attention avec IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable

Avant de prendre IMOVANE, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie aiguë (insuffisance respiratoire, dépression) ;

• si vous avez eu des problèmes de dépendance à l'alcool.

Avant de prendre IMOVANE, vous devez savoir que :

• Une intolérance peut révéler un autre trouble physique ou psychologique.

• Dans les heures qui suivent la prise du médicament, il peut survenir :
- une perte de la mémoire concernant les événements survenus pendant le traitement (amnésie antégrade) ;

- des troubles du comportement (tel que agressivité ou des actions dangereuses) ;

- une altération de l'état de conscience, une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices).

Dans de tels cas, vous devez arrêter le traitement.

• Il peut également survenir :
- un somnambulisme (par exemple se promener en dormant) ;

- une conduite automobile sans conscience et avec perte de la mémoire concernant les événements qui surviennent.

médicaments agissant sur l'état de vigilance, semblent augmenter le risque de tels comportements. Dans de tels cas, l'arrêt du traitement est recommandé.

Risque de dépendance : Ce médicament peut entraîner une dépendance physique et psychique.

La dépendance peut se manifester par un phénomène de sevrage avec des symptômes tels que : insomnie, maux de tête, anxiété, convulsions.

Il peut survenir pendant le traitement entre 2 prises ou dans les jours qui suivent l'arrêt du traitement.

Il faut alors s'abstenir de conduire, de faire des travaux, de prendre IMOVANE de façon prolongée. • si vous prenez une dose importante. • si vous avez déjà présenté une dépendance à d'autres médicaments.

Risque de survenue d'un phénomène de sevrage ou de rebond de l'insomnie, la dose sera diminuée progressivement et les prises seront espacées. Les modalités d'arrêt du traitement doivent être précisées par votre médecin.

Utilisation chez les personnes âgées de plus de 55 ans

IMOVANE doit être utilisé avec prudence en raison de la fréquence plus importante des troubles du comportement chez les personnes âgées, du risque de somnolence et de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes. Les chutes ont souvent des conséquences graves chez les personnes âgées.

EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou réutilisation d'autres médicaments : si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Aliments et boissons : la consommation d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

Grossesse : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

• l'utilisation d'IMOVANE est déconseillée pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin. Lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : • Ce médicament peut diminuer la vigilance et provoquer de la somnolence. Si vous ressentez l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire un véhicule ou utiliser une machine.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool.

• Si après avoir pris IMOVANE, vous ne sentez pas suffisamment de vigilance (7 à 8 heures), le risque de somnolence et de diminution de la vigilance s'accroît.

• L'utilisation simultanée d'Imovane avec d'autres médicaments sédatifs (tranquillisants, somnifères, certains médicaments contre la toux...) est déconseillée.

Informations importantes concernant certains composants

Imovane® 7,5 mg

Zoplicone

SANOFI

comprimé pelliculé sécable

1. QU'EST-CE QUE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament appartient à une famille de médicaments appelés « benzodiazépines ».

Il agit :
• en augmentant la durée et en améliorant la qualité du sommeil, en diminuant le nombre de fois où l'on se réveille la nuit et le nombre de fois où l'on s'endort trop tôt.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

IMOVANE n'est pas recommandé.

PRENDRE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

• si vous n'avez pas retrouvé la liste des composants contenus dans IMOVANE. Vous trouverez la liste des composants actifs (la zoplicone) ou l'un des autres composants à la rubrique « voir les cas suivants » ;

• si vous êtes allergique au miel (car ce médicament contient de l'amidon de blé) ;

• si vous avez une insuffisance respiratoire grave, ou si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil) ;

• si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).

EN CAS DE DOULEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Faites attention avec IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable

Avant de prendre IMOVANE, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie aiguë (insuffisance respiratoire, dépression) ;

• si vous avez eu des problèmes de dépendance à l'alcool.

Avant de prendre IMOVANE, vous devez savoir que :

• Une intolérance peut révéler un autre trouble physique ou psychologique.

• Dans les heures qui suivent la prise du médicament, il peut survenir :
- une perte de la mémoire concernant les événements survenus pendant le traitement (amnésie antégrade) ;

- des troubles du comportement (tel que agressivité ou des actions dangereuses) ;

- une altération de l'état de conscience, une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices).

Dans de tels cas, vous devez arrêter le traitement.

• Il peut également survenir :
- un somnambulisme (par exemple se promener en dormant) ;

- une conduite automobile sans conscience et avec perte de la mémoire concernant les événements qui surviennent.

médicaments agissant sur l'état de vigilance, semblent augmenter le risque de tels comportements. Dans de tels cas, l'arrêt du traitement est recommandé.

Risque de dépendance : Ce médicament peut entraîner une dépendance physique et psychique.

La dépendance peut se manifester par un phénomène de sevrage avec des symptômes tels que : insomnie, maux de tête, anxiété, convulsions.

Il peut survenir pendant le traitement entre 2 prises ou dans les jours qui suivent l'arrêt du traitement.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

Il faut alors s'abstenir de conduire, d'utiliser des machines, de faire des tâches qui nécessitent une attention particulière.

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

LABIXTEN® 20 mg comprimés

DCI: bilastine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à autre personne, elle pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.

LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS

• Contre-indication de LABIXTEN® 20 mg

Si vous êtes allergique (hypersensible) à composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés

• Mises en garde spéciales et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien

20 mg si vous avez une insuffisance rénale

d'autres médicaments (voir « Interaction avec

Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les

votre médecin.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

• Interactions avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

En cas d'interaction, consultez votre

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

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.

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

4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.

- Somnolence

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).

- Modification du bilan sanguin hépatique.

- Sensations vertigineuses.

- Douleur au niveau de l'estomac.

- Sensation de fatigue.

- Augmentation de l'appétit.

- Battements cardiaques irréguliers.

- Prise de poids.

- Nausées.

- Anxiété.

- Sécheresse ou inconfort nasal.

- Douleur abdominale (au niveau du ventre).

- Diarrhées.

- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).

- Vertiges.

- Sensation de faiblesse

Voie orale

LOT : 14521024

PER : 12/2026

PPV : 99,70 DH

LABIXTEN®

Fréquence inconnue : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).

- Tachycardie (accélération des battements du cœur).

- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanouissement ou perte de connaissance.

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

LABIXTEN® 20 mg comprimés

DCI: bilastine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à autre personne, elle pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmolement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.

LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS

• Contre-indication de LABIXTEN® 20 mg

Si vous êtes allergique (hypersensible) à composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Mises en garde spéciales et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien. Adresser vous à votre médecin ou pharmacien si vous avez une insuffisance rénale ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

• Interactions avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

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

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.

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

4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.

- Somnolence

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).

- Modification du bilan sanguin hépatique.

- Sensations vertigineuses.

- Douleur au niveau de l'estomac.

- Sensation de fatigue.

- Augmentation de l'appétit.

- Battements cardiaques irréguliers.

- Prise de poids.

- Nausées.

- Anxiété.

- Sécheresse ou inconfort nasal.

- Douleur abdominale (au niveau du ventre).

- Diarrhées.

- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).

- Vertiges.

- Sensation de faiblesse

Voie orale

LOT : 14521024

PER : 12/2026

PPV : 99,70 DH

LABIXTEN®

Fréquence inconnue : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).

- Tachycardie (accélération des battements du cœur).

- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanouissement ou perte de connaissance.

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

LABIXTEN® 20 mg comprimés

DCI: bilastine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à autre personne, elle pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LABIXTEN® 20 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTEN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTEN® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABIXTEN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmolement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.

LABIXTEN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS PRENDRE LABIXTEN® 20 mg COMPRIMÉS

• Contre-indication de LABIXTEN® 20 mg

Si vous êtes allergique (hypersensible) à composants du LABIXTEN® 20 mg comprimés.

• Mises en garde spéciales et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien. Adresser vous à votre médecin ou pharmacien si vous avez une insuffisance rénale ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

• Interactions avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

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

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.

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

4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTEN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.

- Somnolence

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).

- Modification du bilan sanguin hépatique.

- Sensations vertigineuses.

- Douleur au niveau de l'estomac.

- Sensation de fatigue.

- Augmentation de l'appétit.

- Battements cardiaques irréguliers.

- Prise de poids.

- Nausées.

- Anxiété.

- Sécheresse ou inconfort nasal.

- Douleur abdominale (au niveau du ventre).

- Diarrhées.

- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).

- Vertiges.

- Sensation de faiblesse

Voie orale

LOT : 14521024

PER : 12/2026

PPV : 99,70 DH

LABIXTEN®

Fréquence inconnue : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).

- Tachycardie (accélération des battements du cœur).

- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanouissement ou perte de connaissance.



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

ALLOPURINOL

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

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

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

Avertissements et précautions :

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

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

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

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

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils peuvent passer dans les voies urinaires.

Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé

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

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'herpès ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les cancers
- Médicaments utilisés pour réduire la réponse immunologique (immunosuppresseurs, par exemple azathioprine ou mercaptopurine)
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes cardiaques ou l'hypertension artérielle

comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou de

LOT 212955

EXP 11 2025

PPV 46.70 DH

le sang (anticoagulants), comme l

ir la goutte.

e pharmacien si vous prenez, avez notamment des médicaments obtenus à base de plantes.

itez, si vous pensez être enceinte ou consultez votre médecin ou pharmacien

conseillée, sauf avis contraire de votre

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

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

Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour.

Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg par jour. La prise doit être prise immédiatement après votre dialyse.

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

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

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après les repas.

بيبريتيراكس® أرجنين 5 ملغ/1,25 ملغ

حبّات ملبسة

بيرانندويريل أرجنين/إنداباميد

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

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

في هذه النشرة:

1. ما هو بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل حَبَات ملبسة؟
3. كيف يؤخذ بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1,25, 5

1. ما هو بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة؟
الغثة العلاجية الصيدلانية: البيرانندويريل ومدرات البول، كود ATC: C03CA01.
إن بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة عبارة عن م البيرانندويريل والإنداباميد. وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني، ويوصف للشرياني.
ينتمي البيرانندويريل إلى صنف مضطبات خيمرية تحويل الأنجيوتنسين (IEC). وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلها بهذا عمل القلب في ضخ الدم.
إن الإنداباميد مدرّ للبول. وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين. لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة. بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعتلان معاً بالتحكم به.

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة؟
إن سبق وأعلمك طبيبك بعدم استعمالك لبعض أنواع السكر، عليك باستشارة قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء.
لا يجوز إستعمال بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة:
• إن كانت لك حساسية من مادة البيرانندويريل، أو من صنف آخر لمضطبات خيمرية التحويل، أو من الإنداباميد، أو من أي من مضافات أخرى، أو من أية مادة أخرى تدخل في تركيب هذا الدواء (أنظر إلى

3. ما هو بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة؟
الغثة العلاجية الصيدلانية: البيرانندويريل ومدرات البول، كود ATC: C03CA01.
إن بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة عبارة عن م البيرانندويريل والإنداباميد. وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني، ويوصف للشرياني.
ينتمي البيرانندويريل إلى صنف مضطبات خيمرية تحويل الأنجيوتنسين (IEC). وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلها بهذا عمل القلب في ضخ الدم.
إن الإنداباميد مدرّ للبول. وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين. لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة. بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعتلان معاً بالتحكم به.

3. ما هو بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة؟
الغثة العلاجية الصيدلانية: البيرانندويريل ومدرات البول، كود ATC: C03CA01.
إن بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة عبارة عن م البيرانندويريل والإنداباميد. وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني، ويوصف للشرياني.
ينتمي البيرانندويريل إلى صنف مضطبات خيمرية تحويل الأنجيوتنسين (IEC). وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلها بهذا عمل القلب في ضخ الدم.
إن الإنداباميد مدرّ للبول. وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين. لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة. بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعتلان معاً بالتحكم به.

بيبريتيراكس® أرجنين 5 ملغ/1,25 ملغ

حبّات ملبسة

بيرانندويريل أرجنين/إنداباميد

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

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

في هذه النشرة:

1. ما هو بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل حَبَات ملبسة؟
3. كيف يؤخذ بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1,25, 5

1. ما هو بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة؟
الفترة العلاجية الصيدلانية: البيرانندويريل ومدرات البول، كود ATC: C03CA01
إن بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة عبارة عن م البيرانندويريل والإنداباميد. وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني، ويوصف للشرىاني.
ينتمي البيرانندويريل إلى صنف مضطبات خيمرية تحويل الأنجيوتنسين (IEC). وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلها بهذا عمل القلب في ضخ الدم.
إن الإنداباميد مدرّ للبول. وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين. لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة. بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعتلان معاً بالتحكم به.

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة؟
إن سبق وأعلمك طبيبك بعدم استعمالك لبعض أنواع السكر، عليك باستشارة قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء.
لا يجوز إستعمال بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة:
• إن كانت لك حساسية من مادة البيرانندويريل، أو من صنف آخر لمضطبات خيمرية التحويل، أو من الإنداباميد، أو من أي من مضافات آخر، أو من أية مادة أخرى تدخل في تركيب هذا الدواء (أنظر إلى

3. ما هو بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة؟
الفترة العلاجية الصيدلانية: البيرانندويريل ومدرات البول، كود ATC: C03CA01
إن بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة عبارة عن م البيرانندويريل والإنداباميد. وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني، ويوصف للشرىاني.
ينتمي البيرانندويريل إلى صنف مضطبات خيمرية تحويل الأنجيوتنسين (IEC). وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلها بهذا عمل القلب في ضخ الدم.
إن الإنداباميد مدرّ للبول. وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين. لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة. بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعتلان معاً بالتحكم به.

3. ما هو بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة؟
الفترة العلاجية الصيدلانية: البيرانندويريل ومدرات البول، كود ATC: C03CA01
إن بيبريتيراكس أرجنين 5 ملغ/2,5 ملغ، حَبَات ملبسة عبارة عن م البيرانندويريل والإنداباميد. وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني، ويوصف للشرىاني.
ينتمي البيرانندويريل إلى صنف مضطبات خيمرية تحويل الأنجيوتنسين (IEC). وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلها بهذا عمل القلب في ضخ الدم.
إن الإنداباميد مدرّ للبول. وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين. لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة. بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعتلان معاً بالتحكم به.

Levemir® FlexPen®

100 U/ml

Solution injectable en stylo prérempli

Insuline détémir

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous êtes un médecin, veuillez lire attentivement cette notice.
- Ce médicament est un médicament à usage humain.

Levemir® FlexPen®
100U/ml
Solution injectable
5 stylos pré-remplis de 3ml
PPV : 841 DH

8-9678-73-270-2



US
cette notice, par
ère ou votre pharmacien.



○ votre
ancien.
prescrit. Ne
ait leur être
nt identiques

érieux ou si
entionné dans
tre infirmier/

1. Qu'est-ce que Levemir® et dans quels cas est-il utilisé ?

Levemir® est une insuline moderne (analogue de l'insuline) d'action prolongée (jusqu'à 24 heures). Les insulines modernes sont des versions améliorées de l'insuline humaine.

Levemir® est indiqué dans le traitement du diabète chez les adultes, les adolescents et les enfants à partir de 1 an, ayant un diabète. Le diabète est une maladie au cours de laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler votre taux de sucre dans le sang.

Dans le traitement du diabète de type 2, Levemir® peut aussi être utilisé en association avec des comprimés pour traiter le diabète et/ou avec des médicaments antidiabétiques injectables, autres que l'insuline.

Levemir® peut également être utilisé en association avec des médicaments antidiabétiques oraux, autres que l'insuline.

ADDAX

— EXPERT —

VISAGE & CORPS

• Réparation



Emulsion réparatrice

Peaux abîmées
(éraflures)

Répare, renforce et cicatrise
soin concentré enrichi en CPP*

EMULSION REPARATRICE

LOT : CLW29

EXP: 10/2025

PPC: 187.00DH

CA B5