

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES À LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET ÉVITER 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

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W21-780031

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1537 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : HOUBAN MOHAMED
 Date de naissance : 16.06.10
 Adresse : BD. TAHA HOUSSIN, RUE 6-1 N°3 NADOR
 Tél : 066 10 89 117 Total des frais engagés : # 169,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur DOUH MOHAMED
 Spécialiste des Maladies du Cœur & des Vaisseaux
 Rue Mohy Rachid N° 73 Nador
 05 36 69 09 12 GSM 06 71 67 31 548
 Date de consultation : 05/04/2023
 Nom et prénom du malade : HOUBAN MOHAMED ; Age : 72 ans
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : F.D.M.
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : NADOR Le : 05/04/2023
 Signature de l'adhérent(e) : Houban Mohamed

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Ca att
05/04/2015	BCG	4	30000	

EXECUTION DES ORDONNANCES	
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Montant de la Facture
05.04.23	135640 DH

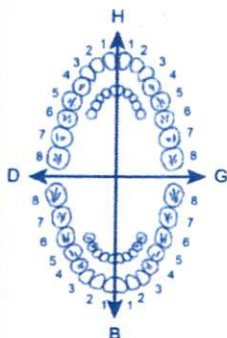
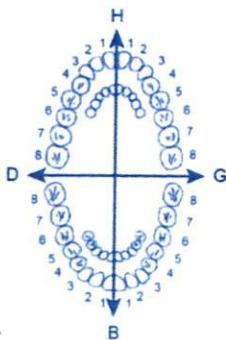
[illegible][illegible]

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 :								
				COEFFICIENT DES TRAVAUX								
				MONTANTS DES SOINS								
				DEBUT D'EXECUTION								
				FIN D'EXECUTION								
Q.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H											
	25533412	21433552										
	00000000	00000000										
	B											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>			D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	MONTANTS DES SOINS		
	D	G										
	00000000	00000000										
	35533411	11433553										
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS								
			DATE DE L'EXECUTION									

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur DOUHRI Mohamed

Spécialiste des Maladies
du Coeur et des Vaisseaux

Hypertension Artérielle

Echo Cardiographie Doppler

Diplômé de la Faculté de Médecine
de Rabat et Casa blanca



الدكتور الدهري محمد

إختصاصي في أمراض القلب والشرائين

والضنط الدموي التشخيص بالصدى

خريج كلية الطب بالرباط والدار البيضاء

- Echodoppler Cardiaque Couleur

- Exploration Vasculaire

- Echodoppler Transcranien

- Holter Rythmique

- Holter Tensionnel

التشخيص بالصدى

إستكشاف الأوعية الدموية

صدى دوبلر عبر الجمجمة

إيقاع هولتر

هولتر ضغط الدم

ORDONNANCE

Nom :

HOUBAW

Mouassad



153,20x3. How pass - duo 75/25

58,10x3. Cardiovascul 5

171,00x3. No col uo

41,50x3. 2 Mouassad 71r

1354,40

Pharmacie Babel
Bd. Taha Hien, N°65 - NADOR
Tél: 05.36.60.55.44

Docteur DOUHRI Mohamed
Spécialiste des Maladies
du Coeur & Vaisseaux
Rue Molay Rachid N° 73 - Nador
Tél: 05 36 60 00 12 - GSM: 06 61 71 67 37
INP: 1091548

Nador, Le: 05/04/2023

COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

FORME ET PRESENTATIONS

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

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

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipémiant, 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'artériopathie périphérique 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 $\geq$ 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, antiacides et de l'acide clavulique (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

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 PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- 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 hypolipémiants, 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'arrêt 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, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement 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 de 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'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) : dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les rhabdomyolyse sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobine.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas d'insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie notée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque de rhabdomyolyse avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant de la simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf interactions).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez les enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure devra être évaluée avec précaution.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (ampénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiant 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'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

171,00

COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

FORME ET PRESENTATIONS

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

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

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipémiant, 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'artériopathie périphérique 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 $\geq$ 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, antiacides et de l'acide clavulique (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

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 PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- 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 hypolipémiants, 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'arrêt 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, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement 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 de 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'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) : dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les rhabdomyolyse sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobine.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas d'insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie notée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque de rhabdomyolyse avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant de la simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf interactions).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez les enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure doit être évaluée avec précaution.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (ampénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiant 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'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

171,00

COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

FORME ET PRESENTATIONS

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

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

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipémiant, 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'artériopathie périphérique 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 $\geq$ 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, antiacides et de l'acide clavulonique (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

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 PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- 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 hypolipémiants, 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'arrêt 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, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement 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 de 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'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) : dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les rhabdomyolyse sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobine.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas d'insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie notée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque de rhabdomyolyse avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant de la simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf interactions).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez les enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure devra être évaluée avec précaution.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (ampénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiant 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'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

171,00

أخرى (مسكنات، منومات، بعض الأدوية ضد السعال...).

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل غالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمك لبعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن فقط على شكل آثار، وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين بالمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. 3. يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر؛ الجرعة: احترت دائما الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بالطبيب أو الصيدلي.

لدى الأطفال، في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان. في جميع الأحوال، سوف يحرص الطبيب على وصف أضعف جرعة. يجب عدم تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز 65 سنة، الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من قصور تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. طريقة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص بكأس من الماء.

الأقراص قابلة للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساويين. وثيرة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش. يمكن ذلك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية). مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الخفض من الجرعة.

في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب. إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستعجلات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

إذا نسبت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر: تناول الجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة العادية التي نسبت تناولها. إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر: قد يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار إيقاف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط إيقاف هذا الدواء.

للحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفف الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طال العلاج.

رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً ومؤقتاً الأرق الذي برر العلاج في البداية. 4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كتمل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض. التأثير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مر 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 هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حجة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار هذيانة، عدوان، تورط غريب شديد، تهيج، الشئ أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند إيقاف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد"). • شعور بالسُّرَر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص السنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص السنين). أرق، كوابيس، تورط، اكتئاب. • تفاعلات حساسية: • صفائح حمراء على الجلد مع الحكة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تأني).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة، • ضعف عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة البصم، غثيان، غثاس الفم، قىء، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز وأ/أو قوسفاتاز كلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد).

5 كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر؟ • يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

• لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر.

لا توجد احتياطات خاصة للحفظ يجب رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية

6 معلومات على ماذا يحفظ المادة الفعالة لكل قرص قابل المكونات الأخرى الكالسيوم، نشا

ستبارات العنق 100 ماركوجول 100 سوغات ذات تأ

ما هو إيموفان 7.5

الخراجية؟ هذا الدواء على شكل أقراص مغلقة قابلة للكسر. علبه 20.

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

44,50

100

100

100

100

100

100

100

100

أخرى (مسكنات، منومات، بعض الأدوية ضد السعال...).

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل غالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمك لبعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن فقط على شكل آثار، وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين بالمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. 3. يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر؛ الجرعة: احترت دائما الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بالطبيب أو الصيدلي.

لدى الأطفال، في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان. في جميع الأحوال، سوف يحرص الطبيب على وصف أضعف جرعة. يجب عدم تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز 65 سنة، الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من قصور تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. طريقة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص بكأس من الماء.

الأقراص قابلة للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساويين. وثيرة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش. يمكن ذلك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية) مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الفطس من الجرعة.

في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب. إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستعجات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

إذا نسبت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر: تناول الجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة العادية التي نسبت تناولها. إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر: قد يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار إيقاف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط إيقاف هذا الدواء.

للحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفف الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طال العلاج.

رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً ومؤقتاً الأرق الذي برر العلاج في البداية. 4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كتمل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض. التأثير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مر 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 هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حجة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار هذيانة، عدوان، تورط غريب شديد، تهيج، الشئ أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند إيقاف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد"). • شعور بالسُّرَر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص السنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص السنين). أرق، كوابيس، تورط، اكتئاب. • تفاعلات حساسية: • صفائح حمراء على الجلد مع الحكة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تأني).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة، • ضعف عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة الهضم، غثيان، غثاس الفم، قىء. • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز وأ/أو قوسفاتاز كلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد). 5 كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر؟

حفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال. لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر لا توجد احتياطات خاصة للحفظ يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه

التدابير في حماية 6. معلومات على ماذا يحفظ المادة الفعالة لكل قرص قابل المكونات الألكالسيوم، نشا سكرات العنق 100 ما هو إيموفان 7.5

هذا الدواء على شكل أقراص مغلقة قابلة للكسر. علبه 20. آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013

44,50

100

100

100

100

100

100

100

100

100

100

100

100

أخرى (مسكنات، منومات، بعض الأدوية ضد السعال...).

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل غالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمك لبعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن فقط على شكل آثار، وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين بالمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. 3. يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر؛ الجرعة: احترت دائما الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بالطبيب أو الصيدلي.

لدى الأطفال، في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان. في جميع الأحوال، سوف يحرص الطبيب على وصف أضعف جرعة. يجب عدم تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز 65 سنة، الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من قصور تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. طريقة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص بكأس من الماء.

الأقراص قابلة للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساويين. وثيرة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش. يمكن ذلك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية). مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الخفض من الجرعة.

في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب. إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستعجلات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

إذا نسبت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر: تناول الجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة العادية التي نسبت تناولها. إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر: قد يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار إيقاف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط إيقاف هذا الدواء.

للحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفف الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طال العلاج.

رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً ومؤقتاً الأرق الذي برر العلاج في البداية. 4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كتمل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض. التأثير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مر 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 هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حجة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار هذيانية، عدوان، تورط غريب شديد، تهيج، الشئ أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند إيقاف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد").

• شعور بالسُّرَر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص السنين)، ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص السنين)، أرق، كوابيس، تور، اكتئاب.

تفاعلات حساسية: • صفائح حمراء على الجلد مع الحكة (شرى)، • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك)، • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تأني).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة، • ضعف عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة البصم، غثيان، غثاس الفم، قىء، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز وأ/أو فوسفاتاز كلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد).

5 كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر؟ • يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

• لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة.

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

يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية

6 معلومات على ماذا يحفظ المادة الفعالة لكل قرص قابل المكونات الأخرى الكالسيوم، نشا

ستبارات العنق 100 ماركوجول 100 سوغات ذات تأ

ما هو إيموفان 7.5 الخراجية؟ هذا الدواء على شكل أقراص مغلقة قابلة للكسر. علبة 20

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

44,50

100

100

100

100

100

100

100

100

أخرى (مسكنات، منومات، بعض الأدوية ضد السعال...).

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل غالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمك لبعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن فقط على شكل آثار، وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين بالمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. 3. يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر؛ الجرعة: احترت دائما الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بالطبيب أو الصيدلي.

لدى الأطفال، في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان. في جميع الأحوال، سوف يحرص الطبيب على وصف أضعف جرعة. يجب عدم تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز 65 سنة، الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من قصور تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. طريقة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص بكأس من الماء.

الأقراص قابلة للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساويين. وثيرة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش. يمكن ذلك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية). مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الخفض من الجرعة.

في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب. إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستعجلات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

إذا نسبت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر: تناول الجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة العادية التي نسبت تناولها. إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر: قد يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار إيقاف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط إيقاف هذا الدواء.

للحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفف الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طال العلاج.

رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً ومؤقتاً الأرق الذي برر العلاج في البداية. 4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كتمل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض. التأثير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مر 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 هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حجة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار هذيانة، عدوان، تورط غريب شديد، تهيج، الشئ أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند إيقاف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد"). • شعور بالسُّرَر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص السنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص السنين). أرق، كوابيس، تورط، اكتئاب. • تفاعلات حساسية: • صفائح حمراء على الجلد مع الحكة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تأني).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة، • ضعف عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة البصم، غثيان، غثاس الفم، قىء، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز وأ/أو قوسفاتاز كلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد).

5 كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر؟ • يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

• لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر.

لا توجد احتياطات خاصة للحفظ يجب رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية

6 معلومات على ماذا يحفظ المادة الفعالة لكل قرص قابل المكونات الأخرى الكالسيوم، نشا

ستبارات العنق 100 ماركوجول 100 سوغات ذات تأ

ما هو إيموفان 7.5

الخراجية؟ هذا الدواء على شكل أقراص مغلقة قابلة للكسر. علبه 20.

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

44,50

100

100

100

100

100

100

100

100

أخرى (مسكنات، منومات، بعض الأدوية ضد السعال...).

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل غالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمك لبعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن فقط على شكل آثار، وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين بالمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. 3. يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر؛ الجرعة: احترت دائما الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بالطبيب أو الصيدلي.

لدى الأطفال، في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان. في جميع الأحوال، سوف يحرص الطبيب على وصف أضعف جرعة. يجب عدم تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز 65 سنة، الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من قصور تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. طريقة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص بكأس من الماء.

الأقراص قابلة للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساويين. وثيرة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش. يمكن ذلك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية). مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الفطس من الجرعة.

في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب. إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستعجات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

إذا نسبت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر: تناول الجرعة الموصلة في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة العادية التي نسبت تناولها. إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر: قد يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار إيقاف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط إيقاف هذا الدواء.

للحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفف الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طال العلاج.

رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً وموقتاً الأرق الذي برر العلاج في البداية. 4. ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كتمل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض. التأثير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مر 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 هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حجة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار هذيانة، عدوان، تورط غريب شديد، تهيج، الشئ أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند إيقاف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد").

• شعور بالسُّرَر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص السنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص السنين). أرق، كوابيس، تورط، اكتئاب.

تفاعلات حساسية: • صفائح حمراء على الجلد مع الحكة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تأني).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة، • ضعف عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة البصم، غثيان، غثاس الفم، قىء، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانسأميناز وأ/أو فوسفاتاز كلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد).

5 كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر؟ • يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال. • لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلقة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر لا توجد احتياطات خاصة للحفظ يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية

6 معلومات على ماذا يحفظ المادة الفعالة لكل قرص قابل المكونات الألكالسيوم، نشا سكرات العنق، 100 مكروجل 100 سوغفات ذات تأخير ما هو إيموفان 7.5

هذا الدواء على شكل أقراص مغلقة قابلة للكسر. علبة 20 آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013

44,50

30/09/2013

30/09/2013

30/09/2013

30/09/2013

30/09/2013

30/09/2013

30/09/2013

30/09/2013

5245315

لا ينطبق.

التفصيل مع المنتجات المعتمدة أو العلاجات البديلة.

لا ينطبق.

المواد الطبية والمعدات:

00 (لا يزيد عن 00) لا يستخدم المنتج للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

يجب إلقاء المنتج في حاوية أخرى تحتوي على كلوريد جيري أو آخر يستخدم لعلاج السرطان. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

Lot N° : TB0188A

Exp: 02/2024

PPV: 153DH20



المعرب

الطريق الرئيسية رقم 17، زقاق C

المنطقة الصناعية بئر شيد

الطريق

اسم وعنوان الشركة الحاملة لرخصة التوزيع في المعرب:

الأحمر، الجليل، أكسيد الحديد، الألبان

الأحمر، الجليل، أكسيد الحديد، الألبان

5245315

لا ينطبق.

التفصيل مع المنتجات المعتمدة أو العلاجات البديلة.

لا ينطبق.

المواد الطبية والمعدات:

00 (لا يزيد عن 00) لا يستخدم المنتج للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

يجب إلقاء المنتج في حاوية أخرى تحتوي على كلوريد جيري أو آخر يستخدم لعلاج السرطان. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

Lot N° : TB0188A

Exp: 02/2024

PPV: 153DH20



المعرب

الطريق الرئيسية رقم 17، زقاق C

المنطقة الصناعية بئر شيد

الطريق

اسم وعنوان الشركة الحاملة لرخصة التوزيع في المعرب:

الأحمر، الجليل، أكسيد الحديد، الألبان

الأحمر، الجليل، أكسيد الحديد، الألبان

5245315

لا ينطبق.

التفصيل مع المنتجات المعتمدة أو العلاجات البديلة.

لا ينطبق.

المواد الطبية والمعدات:

00 (لا يزيد عن 00) لا يستخدم المنتج للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

يجب إلقاء المنتج في حاوية أخرى تحتوي على كلوريد جيري أو آخر يستخدم لعلاج السرطان. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية. لا ينبغي استخدامه للمرضى المصابين بالعدوى، ولكن ينبغي استخدامه مع نظارات أو ملابس واقية.

Lot N° : TB0188A

Exp: 02/2024

PPV: 153DH20



المعرب

الطريق الرئيسية رقم 17، زقاق C

المنطقة الصناعية بئر شيد

الطريق

اسم وعنوان الشركة الحاملة لرخصة التوزيع في المعرب:

الأحمر، الجليل، أكسيد الحديد، الألبان

الأحمر، الجليل، أكسيد الحديد، الألبان

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.
Le 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 état de santé pourrait se détériorer.

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, et 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.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez en aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état s'aggrave.

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

Les autres effets indésirables sont :



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30



PPV: 58,10 DH

7862160239

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.
Le 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 état de santé pourrait se détériorer.

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, et 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.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez en aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état s'aggrave.

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

Les autres effets indésirables sont :



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30



PPV: 58,10 DH

7862160239

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.
Le 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 état de santé pourrait se détériorer.

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, et 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.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez en aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état s'aggrave.

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

Les autres effets indésirables



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30



PPV: 58,10 DH

7862160239

10mm/mV

10mm/mV

I

V1

Vent. Rate(BPM) : 76

<ECG Analysis Result>

II

V2

PR Int.(ms) : 194

800 Normal Sinus Rhythm

III

V3

P/QRS/T Int.(ms) : 146 84 262

302 T(V1)>T(V5)

aVR

V4

QT/QTc Int.(ms) : 461 523

310 High Voltage(Left Ventricular)

aVL

V5

P/QRS/T Axis(Deg.) : 54 8 74

603 Mild ST-T Abnormality

aVF

V6

RV1/SV5 Amp.(mV) : 0.92 0.91

141 Long QTc

RV5/SV1 Amp.(mV) : 3.43 1.45

*** Borderline Abnormal ECG ***

V1.20 Technician :

Note : Unconfirmed Report Need to Review.

ST LEVEL(mV)

I	II	III	aVR	aVL	aVF
-0.02	-0.09	-0.06	+0.06	+0.01	-0.08
V1	V2	V3	V4	V5	V6
+0.18	+0.13	+0.06	+0.00	-0.03	-0.06

25mm/s AC50 EMG ADS 29-10-2062 03:14:44

QN

♡75

<SA

> 000000035584 M 50Y 168/82 cm/Kg 133/90 mmHg