

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



## Déclaration de Maladie

M22- 0037590

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9432 Société : RAN  
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : HABBA Haneef  
 Date de naissance : 1865  
 Adresse : 2020  
 Tél : 0661915346 Total des frais engagés : 468439 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

**Dr. ADIL BEKKAWI**  
 Médecine Générale  
 Echographie Médecine de Sport  
 Rés Nakhil, Imm 5, Apt 2, El Goud  
 Adil Bernoussi - Casablanca

Cachet du médecin :

Date de consultation : 06/07/2023  
 Nom et prénom du malade : ZAHIR Zineb Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Hypertension - Diabète  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

### VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie M22-0037590

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.  
 Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 9432  
 Nom de l'adhérent(e) :  
 Total des frais engagés :  
 Date de dépôt :

### Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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

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	Cachet et signature du Médecin attestant la Prise en charge
06/07/23		1	180	DR. ADIL BEKKAI Médecine Générale Echographie Médecine de Sport RÉS NAKHIL, IMM 5, APP 2, EL BOUADI di Bernoussi - Casablanca

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

06/07/23  
185,00 Dir.

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

VOLET ADHERENT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

## RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

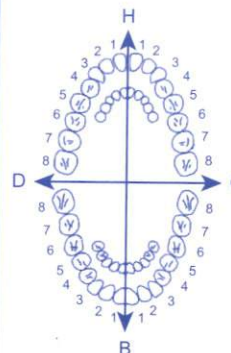
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

### SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

### O.D.F PROTHESES DENTAIRES

### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D G  
00000000 00000000  
35533411 11433553  
B

[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Dr Adil BEKKALI**

Diplômé de la faculté de Médecine de Sousse

**MEDECINE GENERALE**

Diplômé d'Echographie de la Faculté

de Médecine de Montpellier

Diplômé de Médecine de Sport

De la Faculté de Rennes

**الدكتور عادل البقالي**

خريج كلية الطب بسوسة

**الطب العام**

حاصل على دبلوم التصوير

بالأمواج فوق الصوتية من كلية مونبلييه

حاصل على دبلوم الطب الرياضي

من كلية رين

**Zahir Zineb**

Casablanca, le : 06/07/2023

2440x3

680x3

Lesofipra 100+20

1 p de chaque 1r

1290x6

Ipradine 500+10

1 p x 21

1400

Dolipraveril

1 p x 21

18500

**Dr. ADIL BEKKALI**

Médecine Générale  
Echographie Médecine de Sport  
Res Nakhil, Imm 5, Appt 2, El Qods  
Sidi Bernoussi - Casablanca

Résidence Nakhil Imm.5 Appt N° 2 Hay Al Qods Sidi Bernoussi Casablanca - Tél/Fax: 07 62 76 58 06

إقامة النخيل عمارة 5 الشقة 2 حي القدس سيدي البرنوصي الدار البيضاء - المحمول: 07 62 76 58 06



# Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL Comprimé

## **DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :**

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, povidone K30, amidon de maïs pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

## **QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

### **Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :**

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

## **QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?**

### **Contre-indications :**

**Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :** allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

## **PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :**

### **Précautions Particulières :**

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

### **Mises en garde :**

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

*Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").*

### **Grossesse et allaitement :**

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



PPV:14DH00  
PER:04726  
LOT:M741



## IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

Metformine chlorhydrate

**Veillez 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique effets indésirables.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
3. Comment prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement lorsque le régime et l'exercice ne glycémie (sucre). L'insuline est un tissu corporels de prendre le glucose l'énergie ou pour le stockage pour u

Les personnes atteintes de diabète suffisamment d'insuline par leur pas correctement à l'insuline qu'il accumulation de glucose dans le nombre de problèmes graves que vous continuez à prendre ne présentez pas de symptômes corps plus sensible à l'insuline normale dont votre corps utilise IPRADIA LP est associé à un de poids modeste.

IPRADIA LP comprimés à libération conçus pour libérer le médicament sont donc différents de ceux contenant de la metformine.

### 2. QUELLES SONT LES AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP prolongée ?

**Ne prenez jamais IPRADIA LP**

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à la metformine ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique "Contenants". Une réaction allergique peut se manifester par des démangeaisons ou un essoufflement.
- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- Si vous souffrez d'une détérioration de la fonction rénale.
- Si vous avez un diabète non compensé avec une hyperglycémie sévère (taux élevés de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une respiration rapide et profonde, une haleine présente une odeur fruitée (goût d'acétone), une acidose lactique (voir ci-dessous) ou une acidocétose.
- Si vous avez des substances appelées « corps cétonés » dans le sang ce qui peut conduire à des symptômes comprennent des symptômes de respiration rapide et profonde, une haleine présente une odeur fruitée.
- Si vous avez perdu trop d'eau suite à une diarrhée persistante ou plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut aggraver les problèmes de reins qui peuvent entraîner une acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).
- Si vous avez une infection grave des poumons ou des bronches, des infections sévères peuvent entraîner des complications. Elles peuvent vous mettre en danger. Consultez votre médecin.
- Si vous prenez un traitement à long terme (aiguë ou si vous avez récemment souffert de graves problèmes cardiaques) ou si vous avez des problèmes de circulation sanguine, cela peut entraîner un manque d'apport sanguin à votre cœur et vous mettre en danger d'infarctus.

1290



## IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

Metformine chlorhydrate

**Veillez 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique effets indésirables.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
3. Comment prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement lorsque le régime et l'exercice ne glycémie (sucre). L'insuline est un tissu corporels de prendre le glucose l'énergie ou pour le stockage pour u

Les personnes atteintes de diabète suffisamment d'insuline par leur pas correctement à l'insuline qu'il accumulation de glucose dans le nombre de problèmes graves que vous continuez à prendre ne présentez pas de symptômes corps plus sensible à l'insuline normale dont votre corps utilise IPRADIA LP est associé à un de poids modeste.

IPRADIA LP comprimés à libération conçus pour libérer le médicament sont donc différents de ceux contenant de la metformine.

### 2. QUELLES SONT LES AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP prolongée ?

**Ne prenez jamais IPRADIA LP**

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à la metformine ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique « Contient ». Une réaction allergique peut se manifester par des démangeaisons ou un essoufflement.
- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- Si vous souffrez d'une détérioration de la fonction rénale.
- Si vous avez un diabète non compensé avec une hyperglycémie sévère (taux élevés de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une respiration rapide et profonde, une haleine présente une odeur fruitée, une acidose lactique (voir ci-dessous) ou une acidocétose.
- Si vous avez des substances appelées « corps cétonés » dans le sang ce qui peut conduire à des symptômes comprennent des symptômes de respiration rapide et profonde, une haleine présente une odeur fruitée.
- Si vous avez perdu trop d'eau suite à une diarrhée persistante ou plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut aggraver les problèmes de reins qui peuvent entraîner une acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).
- Si vous avez une infection grave des poumons ou des bronches, des infections sévères peuvent entraîner une acidose lactique. Elles peuvent vous mettre en danger. Consultez votre médecin.
- Si vous prenez un traitement à long terme ou si vous avez récemment souffert de graves problèmes cardiaques (choc) ou si vous avez des problèmes de circulation, cela peut entraîner un manque d'apport sanguin à votre cœur et vous mettre en danger d'acidose lactique.

1290



12,90

12,90



12,90



## IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

## IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

Metformine chlorhydrate

**Veillez 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 d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique effets indésirables.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
3. Comment prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement lorsque le régime et l'exercice ne contrôlent pas la glycémie (sucre). L'insuline est un médicament qui aide les tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour l'usage futur.

Les personnes atteintes de diabète ne produisent pas suffisamment d'insuline par leur pancréas ou ne l'utilisent pas correctement à l'insuline qu'elles prennent. Cette accumulation de glucose dans le sang peut entraîner un grand nombre de problèmes graves, dont certains peuvent être évités si vous continuez à prendre IPRADIA LP. Si vous ne présentez pas de symptômes de diabète, votre corps est plus sensible à l'insuline et votre corps utilise l'insuline de manière normale dont votre corps utilise l'insuline. IPRADIA LP est associé à un poids de poids modeste.

IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont conçus pour libérer le médicament dans le sang. Ils sont donc différents de la metformine.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?

#### Ne prenez jamais IPRADIA LP si :

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à la metformine ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique « Contient ». Une réaction allergique peut entraîner des démangeaisons ou un essoufflement.
- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- Si vous souffrez d'une détérioration de la fonction rénale.
- Si vous avez un diabète non compensé (hyperglycémie sévère (taux élevés de sucre dans le sang), nausées, des vomissements, une déshydratation, une acidose lactique (voir ci-dessous) ou une acidocétose. Les substances appelées « corps cétonés » dans le sang ce qui peut conduire à une acidocétose. Les symptômes comprennent des respirations rapides et profondes, une haleine présente une odeur fruitée.
- Si vous avez perdu trop d'eau suite à une diarrhée persistante ou à une vomitose persistante pendant plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent entraîner une acidocétose.
- Si vous avez une infection grave des poumons ou des bronches, les infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger. Avertissements et précautions.
- Si vous prenez un traitement à long terme ou si vous avez récemment souffert de graves problèmes cardiaques (choc) ou si vous avez des problèmes de circulation sanguine qui peuvent entraîner un manque d'apport sanguin à votre cœur ou à vos membres, vous mettre en danger d'acidocétose.

1290



#### 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة  
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع  
نتألم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

• علامات قرط التدرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،  
• عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،  
• ردود فعل حساسية محتملة (فطرت الحسوس) العللعات و الأعراض الأكثر شيوعا هي : طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس والحرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابليخ طبيبك أو الصيدلي. وهذا يطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

#### 5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال .  
تاريخ انتهاء الصلاحية  
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير . EXP العلوية بعد من ذلك الشهر.

#### طرق التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في العلبة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تخزينات من بعض علامات واضحة للتدهور لا يجوز التخلص من الأدوية في المهو.

أعراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، أو ارتفاع ضغط الدم، وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض

حالات، بوصف العلاج بالهرمونات الغدة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و ي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند



• Lapp السر- نين يعانون من التعصب الجلكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنين، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH) إجراء بعض التحاليل البيولوجية الإضافية (قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصابا باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تدخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لديهن الغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله يعفده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمعة بالسمتاء إذا كانت السمعة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقية؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب اخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص قابل للقطع

اشتراك مع أدوية أخرى  
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

ابليخ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

#### 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة  
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع  
نتألم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

• علامات قرط التدرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،  
• عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،  
• ردود فعل حساسية محتملة (فطرت الحسوس) العللعات و الأعراض الأكثر شيوعا هي : طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس والحرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابليخ طبيبك أو الصيدلي. وهذا يطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

#### 5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال .  
تاريخ انتهاء الصلاحية  
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير . EXP العلوية بعد من ذلك الشهر.

#### طرق التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في العلبة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تخزينات من بعض علامات واضحة للتدهور لا يجوز التخلص من الأدوية في المهو.

أعراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، أو ارتفاع ضغط الدم، وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض

حالات، بوصف العلاج بالهرمونات الغدة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و ي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند

Levothyrox® 25 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PVP: 6,80 DH

• Lappp - نئين يعانون من التعصب الجلدي، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الهلكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنين، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH) إجراء بعض التحاليل البيولوجية الإضافية (قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصابا باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تدخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لنبين الغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله يعفده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمعة بالسمتاء إذا كانت السمعة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقية؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب اخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص قابل للقطع

اشتراك مع أدوية أخرى

أدوية أخرى مع ليفوثيروكس  
ابليخ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.



#### 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة  
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع  
نتألم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

• علامات قرط التدرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،  
• عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،  
• ردود فعل حساسية محتملة (فطرت الحسوس) العللجات و الأعراض الأكثر شيوعا هي : طفح جلدي، حكة، إنتفاخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس والحرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابليخ طبيبك أو الصيدلي. وهذا يطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

#### 5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال.  
تاريخ انتهاء الصلاحية  
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير. EXP العلوية بعد من ذلك الشهر.

#### طرق التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25°م في العلبة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تخزينات من بعض علامات واضحة للتدهور لا يجوز التخلص من الأدوية في المهو.

أعراض القلب والأوعية الدموية، وخاصة احتشاء عضلة القلب، الذبحة الصدرية، أو ارتفاع ضغط الدم، وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض

حالات، بوصف العلاج بالهرمونات الغدة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتباه و ي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند



• Lapp السر- نين يعانون من التعصب الجلكتوز، ونقص اللاكتاز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنين، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH) إجراء بعض التحاليل البيولوجية الإضافية (قياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تدخل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لنبين الغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله يعفده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمعة بالسمتاء إذا كانت السمعة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقية؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطرة، خصوصا إذا كان يشترك العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية "تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب اخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص قابل للقطع

اشتراك مع أدوية أخرى  
أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

ابليخ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوثيروكس.

#### 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة  
مثل جميع الأدوية، ليفوتيروكس، قرص قابل للقطع ، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع  
•تتاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

- علامات حرط التدرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيّج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك،
- عند العطل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،
- رود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي : طفح جلدي، حكة، إنفاسخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس و احمرار.

#### الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، يبلغ طبيبك أو الصيدلي، وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

#### 5- ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال .  
تاريخ انتهاء الصلاحية  
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العبوة بعد من ذلك الشهر.

#### طرق التخزين

- يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في العبوة الأصلية، محمية من الضوء.
- إذا لزم الأمر، تخزينات من بعض علامات واضحة للتدهور لا يجوز التخلص من الأدوية في المجري أو في النفايات المنزلية. أسهل الصطلح، مما يجب عليه اتخاذ، هذا الأدوية.

القلب، الذبحة الصدرية،  
أو ارتفاع ضغط الدم،  
• وظيفية الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض

الحالات، بوصف العلاج بالهرمونات الغدة  
ة على حدة، يجب مراقبة المرضى بالتناو

وي على اللاكوز. لا ينصح استخدامه عند  
الذين يعانون من التعصب الجلوكوز، ونقص اللاكاز  
أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلوكوز (أمراض وراثية نادرة).  
إذا قمتم بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع  
ليفوتيروكسين، دواء أصلي أو جنس، فإن طبيبك قد يطلب منك  
(TSH) إجراء بعض التحاليل البيولوجية الإضافية (قياس  
وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصابا  
باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا  
كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية  
مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،  
يوصى بالمراقبة الدقيقة لدين الغدة الدرقية.

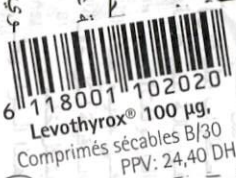
هذا الدواء عند تناوله بغفلة أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج  
للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطه بقصور الغدة الدرقية  
الحقيقية؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان  
يشترك في العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية " تقليل  
الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من  
15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوتيروكس قرص  
قابل للقطع

أدوية أخرى مع ليفوتيروكس

اشترائك مع أدوية أخرى  
ببلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ  
قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم  
الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على  
فعالية ليفوتيروكس.





#### 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة  
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع  
•تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

•علامات حرط التدرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيّج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك  
•عند العطل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،  
•ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي : طفح جلدي، حكة، إنفاسخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس و احمرار.  
الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، يبلغ طبيبك أو الصيدلي، وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

#### 5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال .  
تاريخ انتهاء الصلاحية  
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العبوة بعد من ذلك الشهر.

#### طرق التخلص

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في العبوة الأصلية، محمية من الضوء.  
إذا لزم الأمر، تخزينات من بعض علامات واضحة للتدهور لا يجوز التخلص من الأدوية في المجريور العام أو في النفايات المنزلية أسهل الصلابة، مما يجب عليه اتخاذ، هذا الأدوية

الطبيب، الذبحة الصدرية،  
أو ارتفاع ضغط الدم،  
• وظيفية الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض

الحالات، بوصف العلاج بالهرمونات الغدة  
ة على حدة، يجب مراقبة المرضى بالتناو

جوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند  
الذين يعانون من التعصب اللاكتوز، ونقص اللاكتاز  
أو سوء امتصاص الجلوكوز أو اللاكتوز (أمراض وراثية نادرة).  
إذا قممت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع  
ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنس، فإن طبيبك قد يطلب منك  
(TSH) إجراء بعض التحاليلات البيولوجية الإضافية (قياس  
وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب  
باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا  
كان المريض طفلا.

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية  
مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،  
يوصى بالمراقبة الدقيقة لدينات اللثة الدرقية.

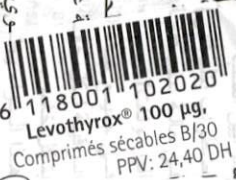
هذا الدواء عند تناوله بغفلة أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج  
للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطه بقصور الغدة الدرقية  
الحقيقية؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان  
يشترك مع العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية " تقليل  
الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من  
15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص  
قابل للقطع

أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

اشترائك مع أدوية أخرى  
ببلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ  
قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم  
الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على  
فعالية ليفوثيروكس.



#### 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟

وصف الآثار غير المرغوبة  
مثل جميع الأدوية، ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ، قد يسبب آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتما عند الجميع  
•تتفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب)

•علامات حرط التدرق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيّج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، نحول سريع، اسهال) : في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك  
•عند العطل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)،  
•ردود فعل حساسية محتملة (فرط التحسس) العلامات و الأعراض الأكثر شيوعا هي : طفح جلدي، حكة، إنفاسخ في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس و احمرار.

#### الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، يبلغ طبيبك أو الصيدلي، وهذا ينطبق أيضا على أي أثر جانبي محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

#### 5- ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس، قرص قابل للقطع ؟

لا تتركه أبدا في متناول الأطفال .  
تاريخ انتهاء الصلاحية  
لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العبوة بعد من ذلك الشهر.

#### طرق التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °م في العبوة الأصلية، محمية من الضوء.  
إذا لزم الأمر، تخزينات من بعض علامات واضحة للتدهور لا يجوز التخلص من الأدوية في المجريور العام أو في النفايات المنزلية. أسهل الصطلح، مما يجب عليه اتخاذ، هذا الأدوية

الطبيب، الذبحة الصدرية،  
أو ارتفاع ضغط الدم،  
• وظيفية الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض

الحالات، بوصف العلاج بالهرمونات الغدة  
ة على حدة، يجب مراقبة المرضى بالتناو  
وي على اللاكوز. لا ينصح استخدامه عند  
الذين يعانون من التعصب الجلوكوز، ونقص اللاكاز  
أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلوكوز (أمراض وراثية نادرة).  
إذا قدمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع  
ليفوثيروكسين، دواء أصلي أو جنس، فإن طبيبك قد يطلب منك  
(TSH) إجراء بعض التحاليل البيولوجية الإضافية (قياس  
وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب  
باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا  
كان المريض طفلا.



عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية  
مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تخلخل العظام)،  
يوصى بالمراقبة الدقيقة لدينات اللغدة الدرقية.  
هذا الدواء عند تناوله بغفره أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج  
للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطه بقصور الغدة الدرقية  
الحقيقية؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطيرة، خصوصا إذا كان  
يشترك مع العلاج مع مثبطات الشهية (الأدوية " تقليل  
الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من  
15 يوما إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.  
يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوثيروكس قرص  
قابل للقطع

#### أدوية أخرى مع ليفوثيروكس

أشتراك مع أدوية أخرى  
ببلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلي إذا كنت تأخذ منذ  
قليل أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم  
الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على  
فعالية ليفوثيروكس.