

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 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

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule :	1537	Société :	RAM
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre	132346
Nom & Prénom : HOUBAN MOHAMED			
Date de naissance : 16.06.50			
Adresse : BD. TAHA HOUSSIN, RUE 61 N°3, NADOR			
Tél. :	0661 0891 17	Total des frais engagés :	# 123180
Cachet du médecin : Dr.Jamal BOUDHEN Spécialiste en Médecine Interne 110,Rue Al Massira Appt.N°13 2ème Etage NADOR-Tel:05.36.33.87.97			
Date de consultation :			
Nom et prénom du malade : AMROUSSI YAMNA			
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	Conjoint	VINIR
Nature de la maladie : 69 ANS			
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :			
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous plconfidential à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.			

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr.Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
110,Rue Al Massira Appt.N°13
2ème Etage NADOR-Tel:05.36.33.87.97

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : AMROUSSI YAMNA

Lien de parenté : Lui-même

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous plconfidential 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

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 14 / 04 / 2014

Jours



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
02/01/21	C-5			INP : 081035792 Dr. Jamel Boudjema
04/01/21	C-5			INP : 081035792 Dr. Jamel Boudjema Internat de la clinique Al Nasra APPN N°13 Date : 04/01/21 Montant : 855,80

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Babel Taha Husein - DMDOR 06.082013558 - Tél: 05.36.60.55.44	04.01.21	855,80

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. Akaach Abdellah Babila Medical 103 Route Principale Yaouma-Nador Tél: 0536.60.42.72 - Fax: 0536.33.77.93 06.00159983000072 ACTUEL	03/01/21	gly=3 B4 Cholz 2 B4 HBAC3 loob	176,00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000	B 00000000 35533411	COEFFICIENT DES TRAVAUX
D 00000000 35533411				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

Docteur Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat

Diplômé d'Echographie Clinique

de la Faculté de Montpellier (France)



الدكتور جمال بودهن

اختصاصي في الطب الباطني

خريج كلية الطب بالرباط

حاصل على دبلوم التخصص بالصدى
من جامعة مونبولي بفرنسا

INPE : 081035792

Nador, le 21/07/2019 الناظور، في

Nom : Amrani Hammadi الاسم

- 78,70X3 - ~~Diaminodimethylhydrazine~~ 1hp 2x3 (3 mois)
- 28,00X6 - ~~Gentamycine 120mg~~ 1hp 2x3 (3 mois)
- 49,40X3 - ~~Anrep 5mg~~ 1hp 2x3 (3 mois)
- 91,00X2 - ~~Statinol 20mg~~ 1hp 2x3 (3 mois)
- 40,50X3 - ~~Tanlyfénate 0,5 mg~~ 1hp 2x3 3 (3 mois)
- 855 80

Pharmacie Babel
Bd. Taha Hcien, n°65 - NADOR
INPE 08201558 - Tél: 05.36.60.55.44

Dr.Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
110,Rue Al Massira,Appt. n° 13 - 2nd Etage (en face du siège de la Banque Populaire) - Tél. : 05 36 33 67 97 - NADOR

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

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

80 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :

- Vous consommez une grande quantité d'alcool,
- Vous avez des problèmes rénaux,
- Vous avez des problèmes thyroïdiens,
- Vous avez 65 ans ou plus.
- Vous êtes une femme,
- Vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé "statine" ou "fibrate".
- Vous ou un membre proche de votre famille avez un trouble musculaire héréditaire.

Enfants

La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles réglées depuis au moins un an âgés de 10 à 17 ans. STATICOL® n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Interactions avec d'autres médicaments :

- Ciclosporine (souvent utilisée chez les patients transplantés).
- Danazol (un hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).
- Médicaments avec une substance active telle qu'itraconazole, kétocanazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques).
- Fibrates avec des substances actives telles que gemfibrozil et bêta-bloquant (utilisés pour diminuer le cholestérol).
- Erythromycine, clarithromycine, tétramycinique ou acide fusidique (utilisés pour traiter les infections bactériennes). Ne prenez pas d'acide fusidique pendant l'utilisation de ce médicament. Voir aussi la rubrique 4 de cette notice.
- Inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, neflavir, ritonavir et saquinavir (utilisés pour traiter le SIDA),
- Bicéprive ou telaprevir (utilisés pour traiter les infections dues au virus de l'hépatite C),
- Nifazadone (antidiabétique),
- Médicament contenant la substance active cobicistat,
- Amiodarone (utilisé pour traiter un rythme cardiaque irrégulier),
- Verapamil, diltiazem, ou amiodarone (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, les douleurs thoraciques associées à une maladie cardiaque ou d'autres troubles cardiaques),
- Lomitapide (utilisé pour traiter une maladie génétique très grave et rare, liée au cholestérol),
- Colchicine (utilisé dans le traitement de la goutte).

De même que pour les médicaments listés ci-dessus, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance. En particulier, informez votre médecin si vous prenez des médicaments contenant l'une des substances actives suivantes :

- Des médicaments avec une substance active pour éviter la formation de caillots sanguins, tels que warfarine, phenprocoumon, acénocoumarol (anticoagulants),
- Du fenofibrate (également utilisé pour baisser le cholestérol),
- De la niacine (également utilisée pour baisser le cholestérol),
- De la rifampicine (utilisée dans le traitement de la tuberculose).

Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez STATICOL®. SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec les aliments et les boissons

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise certains médicaments, dont STATICOL®. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

GROSSESSE – ALLAITEMENT

Ne prenez pas STATICOL® si vous êtes enceinte, désirez le devenir ou pensez l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement de prendre STATICOL® et consultez votre médecin. Ne prenez pas STATICOL® si vous allaitez, car on ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin.

DE VOTRE MEDECIN

IL CONVIEN T AU CI OU DE VOTRE PHA

EFFECTS SUR LA C

STATICOL® n'a pas

conducte de véhicu

après la prise de S

CONDUITE A TENI

Si vous avez pris

Consultez immédi

INFORMEZ IMI

CONDUITE A TENI

Si vous oubliez de

Ne prenez pas un co

RISQUE DE SYNDO

informez-en votre me

Liste I

PRECAUTIONS PARTIC

A conserver dans un endro

Tenir hors de la portée et de la vo

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

NOM ET ADRESSE DE L'EPI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC ET FABRICANT :

#. POLYMÉDIC

Rue Amyot d'Invile, Quartier Arsalane

Casablanca-Moroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

Date de la dernière vérification du texte :

Mars 2021

91,00
Toutefois, lors de la
mis ont été rapportés

à le jour suivant.

80 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :

- Vous consommez une grande quantité d'alcool,
- Vous avez des problèmes rénaux,
- Vous avez des problèmes thyroïdiens,
- Vous avez 65 ans ou plus.
- Vous êtes une femme,
- Vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé "statine" ou "fibrate".
- Vous ou un membre proche de votre famille avez un trouble musculaire héréditaire.

Enfants

La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles réglées depuis au moins un an âgés de 10 à 17 ans. STATICOL® n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Interactions avec d'autres médicaments :

- Ciclosporine (souvent utilisée chez les patients transplantés).
- Danazol (un hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).
- Médicaments avec une substance active telle qu'itraconazole, kétocanazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques).
- Fibrates avec des substances actives telles que gemfibrozil et bêta-bloquant (utilisés pour diminuer le cholestérol).
- Erythromycine, clarithromycine, tétramycinique ou acide fusidique (utilisés pour traiter les infections bactériennes). Ne prenez pas d'acide fusidique pendant l'utilisation de ce médicament. Voir aussi la rubrique 4 de cette notice.
- Inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, neflavir, ritonavir et saquinavir (utilisés pour traiter le SIDA),
- Bicéprive ou telaprevir (utilisés pour traiter les infections dues au virus de l'hépatite C),
- Nifazadone (antidiabétique),
- Médicament contenant la substance active cobicistat,
- Amiodarone (utilisé pour traiter un rythme cardiaque irrégulier),
- Verapamil, diltiazem, ou amiodarone (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, les douleurs thoraciques associées à une maladie cardiaque ou d'autres troubles cardiaques),
- Lomitapide (utilisé pour traiter une maladie génétique très grave et rare, liée au cholestérol),
- Colchicine (utilisé dans le traitement de la goutte).

De même que pour les médicaments listés ci-dessus, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance. En particulier, informez votre médecin si vous prenez des médicaments contenant l'une des substances actives suivantes :

- Des médicaments avec une substance active pour éviter la formation de caillots sanguins, tels que warfarine, phenprocoumon, acénocoumarol (anticoagulants),
- Du fenofibrate (également utilisé pour baisser le cholestérol),
- De la niacine (également utilisée pour baisser le cholestérol),
- De la rifampicine (utilisée dans le traitement de la tuberculose).

Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez STATICOL®. SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec les aliments et les boissons

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise certains médicaments, dont STATICOL®. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

GROSSESSE – ALLAITEMENT

Ne prenez pas STATICOL® si vous êtes enceinte, désirez le devenir ou pensez l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement de prendre STATICOL® et consultez votre médecin. Ne prenez pas STATICOL® si vous allaitez, car on ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin.

DE VOTRE MEDECIN

IL CONVIEN T AU CI OU DE VOTRE PHA

EFFECTS SUR LA C

STATICOL® n'a pas

conducte de véhicu

après la prise de S

CONDUITE A TENI

Si vous avez pris

Consultez immédi

INFORMEZ IMI

CONDUITE A TENI

Si vous oubliez de

Ne prenez pas un co

RISQUE DE SYNDO

informez-en votre me

Liste I

PRECAUTIONS PARTIC

A conserver dans un endro

Tenir hors de la portée et de la vo

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

NOM ET ADRESSE DE L'EPI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC ET FABRICANT :

#. POLYMÉDIC

Rue Amyot d'Invile, Quartier Arsalane

Casablanca-Moroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

Date de la dernière vérification du texte :

Mars 2021

91,00
Toutefois, lors de la
mis ont été rapportés

à le jour suivant.

فال والراهقون مثل مسرور بـ... يطبعون
الآثار الجانبيّة كانت مماثلة في طبيعتها
لما كانت الآثار المحدّدة لدى الأطفال والراهقين.

لاغ عن الآثار الجانبية
حصلت على آثار جانبية تحدث مع طببك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضاً على أي
آثار جانبية تحدث في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوب
فيها ستجدها في المقدمة.

ر غير المرغوب في مير المعلم الوطني للتليغ.
شارة عن الأثار الجانبية، يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات خلال الإبلاغ عن الأثار الجانبية.

٩- مغلف قرص غلوكوفاج تخرzin يتم بضم كيف؟ الأطفال أيدي متناوله عن مرأى بعيداً الدواة هذا ظن، الدواة تناوله براقة مقدمة الراية الأباء،

يُشير تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العلبة بعد EXP. تناول هذا الموضوع في اليوم الأخير من الشهر.

يمكن منع انتشار المرض من خلال تطبيق إجراءات صحية مثل تطهير اليدين وارتداء الكمامات وتجنب الالتواء عن طريق مياه الصرف الصحي أو التفريقات المائية. استناداً إلى ذلك، يرجى الالتزام بهذه الإجراءات لمنع انتشار المرض.

معلومات إضافية: ما يحتوي غلوكوفاج® 500 ملغ قرص مختلف؟
الفعالية هي:

لقرض واحد مختلف أبلة لقادة الميتقرون رهبرات الميتقرون 390..... 390.....

نکونات الأخرى هي:
يدين كـ 30، سترات المغنيسيوم، هيروميلاز.
هو شكل غلوكوفاج⁽⁴⁾ ملغ فرض مغلق ومحببات العبوة⁹
أنا أعتقد على 50 قرصاً.

نادرة الفعالة هي :
ما يحتوي غلوكوفاج® 850 ملخ قرص مغلف ؟
الدواء يتوفر على شكل قرص مغلف، في علب يحتوي على 50 جرعة .

لقرض واحد مغلق أبله لقادة الميتقورين رهيدرات الميتقورين 662.9

يبدون 30، سيرات المغنيسيوم، فيبروميلون.
يدين شكل غلوكوفاج[®] 850 ملغم قرص مغلف ومحتويات العبوة؟
الإجابة: على شكل قرص مغلف، في علب تحتوي على 30 و 60 قرصا.

هلة الفعالة هي :
هيدرات المتفجر من 1000 780

لكرصن واحد مختلف تمايله لقاعدة الميتقورمين

٣٠٠٠ مادورو، ٦٠٠٠ هيروريلور، ٣٠٠٠ سينتريات الفنسيبوم، ٣٠٠٠ شيكول، ١٠٠٠ غلوكوفاج، ١٠٠٠ ملغم مغلف ومحتويات العبوة، ٣٠٠٠ قرصاً، في علبة تحتوي على ٣٠ قرصاً.

م و عنوان حامل رخصة التسويق في المغرب

COOPER PHARM
 Cooper فارما

٤ زفاف محمد
رقيق من ما

در سایر

دیوان ۱ / ۲۰

1990-1991

بـ، وفقدان الشهية، وفقدان بعض الوزن، مع أو بدون اصفرار الجلد أو بياض العينين]. إذا
ت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول **غلوكونفاج®** واستشارة الطبيب.
يجب فعل جلدية، مثل أحمراء الجلد (حمامي)، أو المكال أو طفح جاهلي مع الحكة (شرى).
فال والماراهوفون
بروت البيانات المحددة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار الجانبية كانت مماثلة في طبيعتها
للتلك التي سجلت لدى البالغين.

بلغ عن الآثار الجانبية
حصلت على أي آثار جانبية تحدث مع طبيك أو الصيدلي، وينطبق هذا أيضاً على أي
غير المزبور به لم يرد ذكره في هذه الشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوبة
بإرشاد من النظام العالمي للترابط.
بخلاف الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول
سلامة الدواء.

كيف يتم تحضير **غلوكونفاج® قرص مغلف ؟**
يمكنك تحضير **غلوكونفاج®**، يتحصل أثواب أو مقدمو الرعاية بمراعاة تناول الوراء.
تناول هذا الدواء بعد تناول الصلاحيات دون على العلبة بعد EXP. يشير تاريخ انتهاء
صالحة على العبوة الأخرى من الشهر.

يس هناك أحديات خاصة بالحفظ
يوجيز التخلص من أي دواء من طريق مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. اسأل
صيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها. ستساعد هذه الإجراءات في
حماية البيئة.

معلومات إضافية :
على ما تحتوي **غلوكونفاج® 500 ملخ قرص مغلف ؟**
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....

المكونات الأخرى هي :
ويوجدون كـ 30، سنتيرات المغنيسيوم، هيربروليوز.
ما هو شكل **غلوكونفاج®** 500 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟

هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 50 قرصاً.
ما هي محتويات **غلوكونفاج®** 850 ملخ قرص مغلف ؟

الآراء العامة في :
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....

المكونات الأخرى هي :
ويوجدون كـ 30، سنتيرات المغنيسيوم، هيربروليوز.
ما هو شكل **غلوكونفاج®** 850 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟

هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 30 و 60 قرصاً.
ما هي محتويات **غلوكونفاج®** 1000 ملخ قرص مغلف ؟

الآراء العامة في :
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....

المكونات الأخرى هي :
ويوجدون كـ 30، سنتيرات المغنيسيوم، هيربروليوز، ماكروغول 400، ماكروغول 8.000.
ما هو شكل **غلوكونفاج®** 1000 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟

هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 30 قرصاً.

اسم وعنوان حامل رخصة التسويق في المغرب

ROOPER PHARMA
كوير فارما
41 زقة محمد
بنزريق من ما

آخر تاريخ ت
تجول 1 (لات)
شروط الوه

جول 1 (لات)

بـ، وفقدان الشهية، وفقدان بعض الوزن، مع أو بدون اصفرار الجلد أو بياض العينين]. إذا
ت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول **غلوكونفاج®** واستشارة الطبيب.
يجب فعل جلدية، مثل أحمراء الجلد (حمامي)، أو المكال أو طفح جاهلي مع الحكة (شرى).
فال والماراهوفون
بروت البيانات المحددة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار الجانبية كانت مماثلة في طبيعتها
للتلك التي سجلت لدى البالغين.

بلغ عن الآثار الجانبية
حصلت على أي آثار جانبية تحدث مع طبيك أو الصيدلي، وينطبق هذا أيضاً على أي
غير المزبور به لم يرد ذكره في هذه الشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوبة
بإرشاد من النظام العالمي للترابط.
بخلاف الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول
سلامة الدواء.

كيف يتم تحضير **غلوكونفاج® قرص مغلف ؟**
يمكنك تحضير **غلوكونفاج®**، يتحصل أثواب أو مقدمو الرعاية بمراعاة تناول الوراء.
تناول هذا الدواء بعد تناول الصلاحيات دون على العلبة بعد EXP. يشير تاريخ انتهاء
صالحة على العبوة الأخرى من الشهر.

يس هناك أحديات خاصة بالحفظ
يوجيز التخلص من أي دواء من طريق مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. اسأل
صيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها. ستساعد هذه الإجراءات في
حماية البيئة.

معلومات إضافية :
على ما تحتوي **غلوكونفاج® 500 ملخ قرص مغلف ؟**
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....

المكونات الأخرى هي :
ويوجدون كـ 30، سنتيرات المغنيسيوم، هيربروليوز.
ما هو شكل **غلوكونفاج®** 500 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟

هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 50 قرصاً.
ما هي محتويات **غلوكونفاج®** 850 ملخ قرص مغلف ؟

الآراء العامة في :
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....

المكونات الأخرى هي :
ويوجدون كـ 30، سنتيرات المغنيسيوم، هيربروليوز.
ما هو شكل **غلوكونفاج®** 850 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟

هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 30 و 60 قرصاً.
ما هي محتويات **غلوكونفاج®** 1000 ملخ قرص مغلف ؟

الآراء العامة في :
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....
لكل كيلوغرامات الميتغورومين.....

المكونات الأخرى هي :
ويوجدون كـ 30، سنتيرات المغنيسيوم، هيربروليوز، ماكروغول 400، ماكروغول 8.000.
ما هو شكل **غلوكونفاج®** 1000 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟

هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 30 قرصاً.

اسم وعنوان حامل رخصة التسويق في المغرب

ROOPER PHARMA
كوير فارما
41 زقة محمد
بنزريق من ما

آخر تاريخ ت
تجول 1 (لات)
شروط الوه

جول 1 (لات)

فال والراهقون مثل مسرور بـ... يطبعون
الآثار الجانبيّة كانت مماثلة في طبيعتها
لأنّ البيانات المحدودة لدى الأطفال والراهقين حلت لهم باللغن.

لاغ عن الآثار الجانبية
حصلت على آثار جانبية تحدث مع طببك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضاً على أي
آثار جانبية تحدث في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوب
فيها ستجدها في المقدمة.

ر غير المرغوب في مير المعلم الوطني للتليغ.
شارة عن الأثار الجانبية، يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات خلال الإبلاغ عن الأثار الجانبية.

٩- مَغْلُوفٌ كَوْكَوْلُونِيَّ (Coccidiostat) **مَرْقُوسٌ** (Quercus) **مَنْجُولٌ** (Mangold)

يُشير تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العلبة بعد EXP. تناول هذا الموضوع في اليوم الأخير من الشهر.

يمكن منع انتشار المرض من خلال تطبيق إجراءات صحية مثل تطهير اليدين وارتداء الكمامات والابتعاد عن الأشخاص المصابين.

معلومات إضافية: ما يحتوي غلوكوفاج® 500 ملغ قرص مختلف؟
الفعالية هي:

لقرض واحد مختلف أبلة لقادة الميتقرون رهبرات الميتقرون 390..... 390.....

نکونات الأخرى هي:
يدين كـ 30، سترات المغنيسيوم، هيروميلاز.
هو شكل غلوكوفاج⁽⁴⁾ ملغ فرض مغلق ومحببات العبوة⁹
لأنه يحتوي على مادة تدعى ميلاز، مما يزيد من امتصاصه في الأمعاء.

نادرة الفعالة هي :
ما يحتوي غلوكوفاج® 850 ملخ قرص مغلف ؟
الدواء يتوفر على شكل قرص مغلف، في علب يحتوي على 50 جرعة .

لقرض واحد مغلق أبله لقادة الميتقورمين رهيدرات الميتقورمين 662.9

يبدون 30، سيرات المغنيسيوم، فيبروميلون.
يدين شكل غلوكوفاج[®] 850 ملغم قرص مغلف ومحتويات العبوة؟
الإجابة: على شكل قرص مغلف، في علب تحتوي على 30 و 60 قرصا.

هلة الفعالة هي :
هيدرات المتفجر من 1000 780

لكرصن واحد مختلف تمايله لقاعدة الميتقورمين

م و عنوان حامل رخصة التسويق في المغرب

COOPER PHARM
 Cooper فارما

٤ زفاف محمد
رقيق من ما

در سایر

دیوان ۱ / ۲۰

1996-1997

بـ، وفقدان الشهية، وفقدان بعض الوزن، مع أو بدون اصفرار الجلد أو بياض العينين]. إذا
ت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول **غلوكونفاج®** واستشارة الطبيب.
يجب فعل جلدية، مثل أحمراء الجلد (حمامي)، أو المكال أو طفح جاهلي مع الأحنة (شربي).
فال والماراهوفون
بروت البيانات المحددة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار الجانبية كانت مماثلة في طبيعتها
للتلك التي سجلت لدى البالغين.

بلغ عن الآثار الجانبية
حصلت على أي آثار جانبية تحدث مع طبيك أو الصيدلي، وينطبق هذا أيضاً على أي
غير المزبور به لم يرد ذكره في هذه الشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوبة
بإرشاد من النظام العالمي للترابط.
بخلاف الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول
سلامة الدواء.

كيف يتم تحضير **غلوكونفاج® قرص مغلف ؟**
يمكنك تحضير **غلوكونفاج®**، ينصح أطباء أو مقدمو الرعاية بمراعاة تناول الوراء.
تناول هذا الدواء بعد تناول أنتهاء الصلاحية بدون على العلبة بعد EXP. يشير تاريخ انتهاء
صلاحية إلى اليوم الآخر من الشهر.

يس هناك أحدي عشرات الأدوية خاصة بالحفظ.
يجوز التخلص من أي دواء من طريق مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. اسأل
صيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها. ستساعد هذه الإجراءات في
حماية البيئة.

معلومات إضافية :
على ما تحتوي **غلوكونفاج® 500 ملخ قرص مغلف ؟**
كلورهيدرات الميتغورومين.....
قابلية لقادمة الميتغورومين.....

الكونات الأخرى هي :
بوجيوكون 30، سيرتات المغنيسيوم، هيربروليوز.

على ما يحتوي **غلوكونفاج® 500 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟**
هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 50 قرصاً.

على ما يحتوي **غلوكونفاج® 850 ملخ قرص مغلف ؟**
المادة الفعالة في :
كلورهيدرات الميتغورومين.....
قابلية لقادمة الميتغورومين.....

الكونات الأخرى هي :
بوجيوكون 30، سيرتات المغنيسيوم، هيربروليوز.

على ما يحتوي **غلوكونفاج® 850 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟**
هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 30 و 60 قرصاً.

المادة الفعالة في :
كلورهيدرات الميتغورومين.....
قابلية لقادمة الميتغورومين.....

الكونات الأخرى هي :
بوجيوكون 30، سيرتات المغنيسيوم، هيربروليوز، ماكروغول 400، ماكروغول 8.000.

ما هو شكل **غلوكونفاج® 1000 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟**
هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 30 قرصاً.

اسم وعنوان حامل رخصة التسويق في المغرب

98,00

ROOPER PHARMA

كوير فارما
د زفقة محمد
بنزريق من ما

آخر تاريخ ت

شروط الوه
جذول 1 (لات)

إذا

أدوية

بـ، وفقدان الشهية، وفقدان بعض الوزن، مع أو بدون اصفرار الجلد أو بياض العينين]. إذا
ت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول **غلوكونفاج®** واستشارة الطبيب.
يجب فعل جلدية، مثل أحمراء الجلد (حمامي)، أو المكال أو طفح جاهلي مع الأحنة (شربي).
فال والماراهوفون
بروت البيانات المحددة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار الجانبية كانت مماثلة في طبيعتها
للتلك التي سجلت لدى البالغين.

بلغ عن الآثار الجانبية
حصلت على أي آثار جانبية تحدث مع طبيك أو الصيدلي، وينطبق هذا أيضاً على أي
غير المزبور به لم يرد ذكره في هذه الشرة. يمكنك التبليغ عن التأثيرات غير المرغوبة
بإرشاد من النظام العالمي للترابط.
بخلاف الإبلاغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول
سلامة الدواء.

كيف يتم تحضير **غلوكونفاج® قرص مغلف ؟**
يمكنك تحضير **غلوكونفاج®**، ينصح أطباء أو مقدمو الرعاية بمراعاة تناول الوراء.
تناول هذا الدواء بعد تناول أنتهاء الصلاحية بدون على العلبة بعد EXP. يشير تاريخ انتهاء
صلاحية إلى اليوم الآخر من الشهر.

يس هناك أحدي عشرات الأدوية خاصة بالحفظ.
يجوز التخلص من أي دواء من طريق مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية. اسأل
صيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها. ستساعد هذه الإجراءات في
حماية البيئة.

معلومات إضافية :
على ما تحتوي **غلوكونفاج® 500 ملخ قرص مغلف ؟**
كلورهيدرات الميتغورومين.....
قابلية لقادمة الميتغورومين.....

الكونات الأخرى هي :
بوجيوكون 30، سيرتات المغنيسيوم، هيربروليوز.

على ما يحتوي **غلوكونفاج® 500 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟**
هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 50 قرصاً.

على ما يحتوي **غلوكونفاج® 850 ملخ قرص مغلف ؟**
المادة الفعالة في :
كلورهيدرات الميتغورومين.....
قابلية لقادمة الميتغورومين.....

الكونات الأخرى هي :
بوجيوكون 30، سيرتات المغنيسيوم، هيربروليوز.

على ما يحتوي **غلوكونفاج® 850 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟**
هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 30 و 60 قرصاً.

المادة الفعالة في :
كلورهيدرات الميتغورومين.....
قابلية لقادمة الميتغورومين.....

الكونات الأخرى هي :
بوجيوكون 30، سيرتات المغنيسيوم، هيربروليوز، ماكروغول 400، ماكروغول 8.000.

ما هو شكل **غلوكونفاج® 1000 ملخ قرص مغلف ومحظيات العبوة ؟**
هذا الدواء متوفّر على شكل قرص مغلف، في عبة تحتوي على 30 قرصاً.

اسم وعنوان حامل رخصة التسويق في المغرب

98,00

ROOPER PHARMA

كوير فارما
د زفقة محمد
بنزريق من ما

آخر تاريخ ت

شروط الوه
جذول 1 (لات)

إذا

أدوية

TARDYFERON 80 mg, comprimé

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

INDICATIONS ANTIANEMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sués, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinale chez des patients

(l'effet)

- Si vous prenez ce médicament avec des aliments ou des boissons contenant de la cellulose : il peut se déposer dans votre estomac.
- Si vous prenez ce médicament avec des aliments contenant des antiacides (sels d'aluminium, magnésium ou calcium de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'oeufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite.

Si vous êtes enceinte ou placée sous la surveillance d'un médecin ou votre

Conduite de véh

Aucune donnée est utilisée des m

319334
6 118001 103041

Tardyferon® 80 mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

3. COMMENT pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

PPV : 40.50 DH

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هو الحال مع كافة الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يسبب آثاراً جانبية، رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص.

إن الآثار الجانبية الأكثر حدوثاً هو نقص السكر في الدم، للاظطاع على الأعراض والعلامات راجع المقطع تحذيرات واحتياطات.

قد تتطور هذه الأعراض إذا لم يتم علاجها إلى نعاس، إغماء أو حتى إلى غيبوبة.

إذا كانت نوعية نقص سكر الدم حادة وطويلة، حتى ولو تحت السيطرة المؤقتة عليها بتناول السكر، فيجب استدعاء الطبيب فوراً.

اضطرابات كبدية:

لوحوظت بعض اعراض متزنة ونادرة لسوء الوظيفة الكبدية مؤدية إلى إصفرار في العينين وفي الجلد. فإذا أصبت بهذه الأعراض يجب أن تراجع طبيبك فوراً. وبشكل عام تخفي هذه الأعراض مجرد التوقف عن العلاج. طبيبك هو الذي يقرر وقف العلاج.

اضطرابات جلدية:

لوحوظت بعض اعراض متزنة ونادرة لسوء الوظيفة الكبدية، مثل الطفح، الاحمرار، الحكة، الشرى، بثور والوذمة الوعائية (وزم سريع في الأنسجة مثل الجفون، الوجه، الشفتين، الفم، اللسان أو البلعوم مما قد يسبب صورة التنفس). قد تتطور الطفح الجلدي إلى تشكيل فقاعات واسعة الانتشار أو إلى تقرّر الجلد. إذا أصبت بهذه، توقف عن تناول ديميكرون 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير، واطلب مشورة طبية عاجلة وأغير الطبيب الذي تتناول هذه الدواء.

في حالات استثنائية، تم التبليغ عن ظهور علامات لتفاعلات جلدية مشابهة لأنقولونزا وطفح على الوجه ثم طفح منتشر مع درجة حرارة مرتفعة.

اضطرابات دموية:

احتمال حدوث تناقص في عدد خلايا الدم (مثل الصفيحات، والكريات البيض والكريات الحمر)، مما قد يؤدي إلى شعور، ازدحام، في، عسر الهضم، إسهال وإمساك. فقد تخف تلك الأعراض في حالأخذ ديميكرون 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير مع وجبة الطعام كما هو مفروض.

اضطرابات هضمية:

أم في البطن، غثيان، في، عسر الهضم، إسهال وإمساك. فقد تخف تلك الأعراض في حالأخذ ديميكرون 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير مع وجبة الطعام.

اضطرابات نظرية:

قد تتأثر الرؤية لديك لفترة قصيرة وخاصة في بداية العلاج. هذه التأثيرات تحدث بسبب التبدلات الطارئة على معدلات سكر الدم.

أما بالنسبة لمركبات السلفونيلوري الأخرى، فقد لوحظت التأثيرات الجانبية التالية: تغيرات شديدة في عدد خلايا الدم، والتهابات حساسية في جدار الأوعية الدموية، نقص الموديوف في الدم، أعراض قصور كبدى (الاصفرار) التي تتحقق في معظم الأحوال بمجرد إيقاف السلفونيلوري. إلا أنه قد يؤدي إلى قصور كبدى مهدى للحياة لكن في بعض الحالات المنفردة.

تأثيرات جانبية:

إذا أصبت بأي آثار جانبية، فاتصل بطبيبك، أو الصيدلاني؛ وهذا يشمل أي آثار جانبية ممكنة لم يرد ذكرها في هذه النشرة. كما يمكنك الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية مباشرة عن طريق نظام الإبلاغ الوطني، بالإبلاغ عن التأثيرات الجانبية يمكنك المساعدة على توفير مزيد من المعلومات عن سلامة هذا الدواء.

5. كيفية حفظ ديميكرون® 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير؟

احفظ بالدواء بعيداً عن مرأى الأطفال ومتناول أيديهم.

لا تستعمل هذا الدواء بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المبين على العلبة وعلى الشريط البلاستيكي بعد تاريخ انتهاء الصلاحية هو آخر يوم من الشهر المذكور.

لا須 طبل هذا الدواء أي شروط خاصة لحفظه.

لا تخليق من الدوارة في مياه المجاري العامة أو مع قيمة المنزل. أسل الاصدافي عن طريقة التخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها. هذه الإجراءات تساعد على حماية البيئة.

6. محتويات العبوة ومعلومات أخرى

ما هي مكونات ديميكرون® 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير

المادة الفعالة هو

تحتوي كل حبة من

الأدواد الأخرى هو

السيليكا الغروانية

ما هو ديميكرون®

ديميكرن 60 ملغ

وعرضها 7 ملتر، ق

تحتوي العلبة على

آخر تاريخ قمت فيه

242600060-02



Les Laboratoires Servier - France

سerville - المغرب

SERVIER MAROC

Imr. ZEAVCO, lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOUTALEB, 20180 Casablanca

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هو الحال مع كافة الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يسبب آثاراً جانبية، رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص.

إن الآثار الجانبية الأكثر حدوثاً هو نقص السكر في الدم، للاظطاع على الأعراض والعلامات راجع المقطع تحذيرات واحتياطات.

قد تتطور هذه الأعراض إذا لم يتم علاجها إلى نعاس، إغماء أو حتى إلى غيبوبة.

إذا كانت نوبة نقص سكر الدم حادة وطويلة، حتى ولو تحت السيطرة المؤقتة عليها بتناول السكر، فيجب استدعاء الطبيب فوراً.

اضطرابات كبدية:

لوحوظت بعض اعراض متزنة ونادرة لسوء الوظيفة الكبدية مؤدية إلى إصفرار في العينين وفي الجلد. فإذا

أصبت بهذه الأعراض يجب أن تراجع طبيبك فوراً. وبشكل عام تختفي هذه الأعراض بمجرد التوقف عن العلاج. طبيبك هو الذي يقرر وقف العلاج.

اضطرابات جلدية:

لوحوظت بعض اعراض متزنة ونادرة لسوء الوظيفة الكبدية، مثل الطفح، الاحمرار، الحكة، الشرى، بثور والوذمة

الوعائية (وزم سريع في الأنسجة مثل الجفنين، الوجه، الشفتين، الفم، اللسان أو البلعوم مما قد يسبب صعوبة التنفس). قد تتطور الطفح الجلدي إلى تشكيل فقاعات واسعة الانتشار أو إلى تقرّر الجلد. إذا أصبت بهذه، توقف عن تناول ديميكرون 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير، واطلب مشورة طبية عاجلة وأغير الطبيب الذي تتناول هذه الدواء.

في حالات استثنائية، تم التبلغ عن ظهور علامات لتفاعلات جلدية مشابهة لأنقولونزا وطفح على الوجه ثم طفح منتشر مع درجة حرارة مرتفعة.

اضطرابات دموية:

احتمال حدوث تناقص في عدد خلايا الدم (مثل الصفيحات، والكريات البيض والكريات الحمر)، مما قد يؤدي إلى شعور، ازدياد مدة النزف، كدمات، ألم في البلعوم وحمى. وبشكل عام تختفي هذه

الأعراض بمجرد التوقف عن تناول العلاج.

اضطرابات هضمية:

أم في البطن، غثيان، في، عسر الهضم، إسهال وإمساك. فقد تخف تلك الأعراض في حال أخذ ديميكرون 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير مع وجبة الطعام كما هو مفروض.

اضطرابات نظرية:

قد تتأثر الرؤية لديك لفترة قصيرة وخاصة في بداية العلاج. هذه التأثيرات تحدث بسبب التبدلات الطارئة على معدلات سكر الدم.

أما بالنسبة لمركبات السلفونيلوري الأخرى، فقد لوحظت التأثيرات الجانبية التالية: تغيرات شديدة في عدد خلايا الدم، والتهابات حساسية في جدار الأوعية الدموية، نقص الموديوف في الدم، أعراض

قصور كبدى (الاصفرار) التي تتحقق في معظم الأحوال بمجرد إيقاف السلفونيلوري. إلا أنه قد يؤدي إلى قصور كبدى مهدى للحياة لكن في بعض الحالات المنفردة.

بيان عن التأثيرات الجانبية

إذا أصبت بأى آثار جانبية، فاتصل بطبيبك، أو الصيدلاني؛ وهذا يشمل أي آثار جانبية ممكنة لم يرد ذكرها في هذه الشارة. كما يمكنك الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية مباشرة عن طريق نظام الإبلاغ الوطني، بالإبلاغ عن التأثيرات الجانبية يمكنك المساعدة على توفير مزيد من المعلومات عن سلامة هذا الدواء.

5. كيفية حفظ ديميكرون® 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير؟

احفظ بالدواء بعيداً عن مرأى الأطفال ومتناول أيديهم.

لا تستعمل هذا الدواء بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المبين على العلبة وعلى الشريط البلاستيكي بعد تاريخ انتهاء الصلاحية هو آخر يوم من الشهر المذكور.

لا須 طبل هذا الدواء أى شروط خاصة لحفظه.

لا تخليق من الدوارة في مياه المجاري العامة أو مع قيمة المنزل. أسل الاصدافي عن طريقة التخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها. هذه الإجراءات تساعد على حماية البيئة.

6. محتويات العبوة ومعلومات أخرى

ما هي مكونات ديميكرون® 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير

المادة الفعالة هو

تحتوي كل حبة من

المواد الأخرى هو

السيليكا الغروانية

ما هو ديميكرون®

ديميكرن 60 ملغ

وعرضها 7 ملتر، ق

تحتوي العلبة على

آخر تاريخ قمت فيه

78/70

242600060-02



Les Laboratoires Servier - France

سerville - المغرب

SERVIER MAROC

Imr. ZEAVCO, lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOUTALEB, 20180 Casablanca

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هو الحال مع كافة الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يسبب آثاراً جانبية، رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص.

إن الآثار الجانبية الأكثر حدوثاً هو نقص السكر في الدم، للاظطاع على الأعراض والعلامات راجع المقطع تحذيرات واحتياطات.

قد تتطور هذه الأعراض إذا لم يتم علاجها إلى نعاس، إغماء أو حتى إلى غيبوبة.

إذا كانت نوبة نقص سكر الدم حادة وطويلة، حتى ولو تحت السيطرة المؤقتة عليها بتناول السكر، فيجب استدعاء الطبيب فوراً.

اضطرابات كبدية:

لوحوظت بعض اعراض متزنة ونادرة لسوء الوظيفة الكبدية مؤدية إلى إصفرار في العينين وفي الجلد. فإذا أصبت بهذه الأعراض يجب أن تراجع طبيبك فوراً. وبشكل عام تخفي هذه الأعراض مجرد التوقف عن العلاج. طبيبك هو الذي يقرر وقف العلاج.

اضطرابات جلدية:

لوحوظت بعض اعراض متزنة ونادرة لسوء الوظيفة الكبدية، مثل الطفح، الاحمرار، الحكة، الشرى، بثور والوذمة الوعائية (وزم سريع في الأنسجة مثل الجفون، الوجه، الشفتين، الفم، اللسان أو البلعوم مما قد يسبب صورة التنفس). قد تتطور الطفح الجلدي إلى تشكيل فقاعات واسعة الانتشار أو إلى تقرّر الجلد. إذا أصبت بهذه، توقف عن تناول ديميكرون 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير، واطلب مشورة طبية عاجلة وأغير الطبيب الذي تتناول هذه الدواء.

في حالات استثنائية، تم التبليغ عن ظهور علامات لتفاعلات جلدية مشابهة لأنقولونزا وطفح على الوجه ثم طفح منتشر مع درجة حرارة مرتفعة.

اضطرابات دموية:

احتمال حدوث تناقص في عدد خلايا الدم (مثل الصفيحات، والكريات البيض والكريات الحمر)، مما قد يؤدي إلى شعور، ازدحام، في، عسر الهضم، إسهال وإمساك. فقد تخف تلك الأعراض في حالأخذ ديميكرون 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير مع وجبة الطعام كما هو مفروض.

اضطرابات هضمية:

أم في البطن، غثيان، في، عسر الهضم، إسهال وإمساك. فقد تخف تلك الأعراض في حالأخذ ديميكرون 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير مع وجبة الطعام.

اضطرابات نظرية:

قد تتأثر الرؤية لديك لفترة قصيرة وخاصة في بداية العلاج. هذه التأثيرات تحدث بسبب التبدلات الطارئة على معدلات سكر الدم.

أما بالنسبة لمركبات السلفونيلوري الأخرى، فقد لوحظت التأثيرات الجانبية التالية: تغيرات شديدة في عدد خلايا الدم، والتهابات حساسية في جدار الأوعية الدموية، نقص الموديوف في الدم، أعراض قصور كبدى (الاصفرار) التي تتحقق في معظم الأحوال بمجرد إيقاف السلفونيلوري. إلا أنه قد يؤدي إلى قصور كبدى مهدى للحياة لكن في بعض الحالات المنفردة.

تأثيرات جانبية:

إذا أصبت بأي آثار جانبية، فاتصل بطبيبك، أو الصيدلاني؛ وهذا يشمل أي آثار جانبية ممكنة لم يرد ذكرها في هذه النشرة. كما يمكنك الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية مباشرة عن طريق نظام الإبلاغ الوطني، بالإبلاغ عن التأثيرات الجانبية يمكنك المساعدة على توفير مزيد من المعلومات عن سلامة هذا الدواء.

5. كيفية حفظ ديميكرون® 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير؟

احفظ بالدواء بعيداً عن مرأى الأطفال ومتناول أيديهم.

لا تستعمل هذا الدواء بعد انتهاء تاريخ الصلاحية المبين على العلبة وعلى الشريط البلاستيكي بعد تاريخ انتهاء الصلاحية هو آخر يوم من الشهر المذكور.

لا須 طبل هذا الدواء أي شروط خاصة لحفظه.

لا تخليق من الدوارة في مياه المجاري العامة أو مع قيمة المنزل. أسل الاصدافي عن طريقة التخلص من الأدوية التي لم تعد تستعملها. هذه الإجراءات تساعد على حماية البيئة.

6. محتويات العبوة ومعلومات أخرى

ما هي مكونات ديميكرون® 60 ملغ، حبات قابلة للكسر ومعدلة التحرير

المادة الفعالة هو

تحتوي كل حبة من

الأدواد الأخرى هو

السيليكا الغروانية

ما هو ديميكرون®

ديميكرن 60 ملغ

وعرضها 7 ملتر، ق

تحتوي العلبة على

آخر تاريخ قمت فيه

242600060-02



Les Laboratoires Servier - France
سerville - المغرب

SERVIER MAROC

Imr. ZEAVCO, lot FATH 4
Bd Abdelhadi BOUTALEB, 20180 Casablanca

Docteur Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat

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

الدكتور جمال بووهدن

اختصاصي في الطب الباطني

خريج كلية الطب بالرباط

حاائز على دبلوم التخصص بالصدى

من جامعة مونبولي بفرنسا

Nador, le

12/01/2021

الناظور، في

Nom du Malade :

Amritha Djamil

جاني MP-

- Ghazia - MbA11
Lahfar

Laboratoire Pasteur
Dr. Akarkach Andellah
Biologique Medical
103 Route Principale Tawilia-Nador
Tél: 0536.60.42.12-Fax: 0536.33.27.93
ICE: 001599883000177
ACCUEIL

118

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

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

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



Laboratoire PASTEUR d'Analyses Médicales

مختبر باستور للتحاليل الطبية

Dr. Abdellah AKARKACH

Pharmacien Biogiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles
Spécialiste en: Hématologie, Immunologie, Virologie, Bactériologie, Parasitologie
Immuno-Hématologie, Biochimie, Endocrinologie, Mycologie,
Spermiose, Biologie moléculaire, Toxicologie.

Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise!
Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020



FACTURE N°: 191984

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

Nador le : 03/01/2024
Nom et Prénom : Madame AMROUSSI YAMNA
Prescripteur : Dr. BOUDHEN JAMAL

Code Barre :



Bilan :

SEC Dh 0,00+ IP1 Dh 0,00+ GLY B30+
CHOL B30+ HBAC B100+

Total des B : 160 B

Montant Net : 176,00 Dhs

Arrêtée la présente facture à la somme de:
Cent soixante seize Dh

Laboratoire Pasteur
Dr. Akarkach Abdellah
Biogiste Medical
103 Route Principale Taouima-Nador
Tél: 0536.60.42.72-Fax: 0536.33.27.93
ICE: 001599883000072
ACCUEIL

Dr. Abdellah AKARKACH
Biogiste

Laboratoire Pasteur
Dr. Abdellah AKARKACH
Biogiste Medical
103 Route Principale Taouima-Nador
Tél: 0536.60.42.72 - Fax: 0536.33.27.93
ICE: 001599883000072
ACCUEIL



Laboratoire PASTEUR d'Analyses Médicales

مختبر باستور للتحاليل الطبية

Dr. Abdellah AKARKACH
 Pharmacien Biologiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles
 Spécialiste en: Hématologie, Immunologie, Virologie, Bactériologie, Parasitologie,
 Immuno-Hématologie, Biochimie, Endocrinologie, Mycologie,
 Spermiose, Biologie moléculaire, Toxicologie.

Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise!
 Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020



Code Patient : 20615
 Prélèvement du : 03/01/2024
 Dossier édité le : 03/01/2024
 Né(e) le : 12/04/1954
 CIN..... : A802856



Prélèvement Effectué au Laboratoire 03/01/2024 à 10h08

NB : Identité du patient non vérifiée

Madame AMROUSSI YAMNA
 Référence : 030124 118
 Dr. BOUDHEN JAMAL

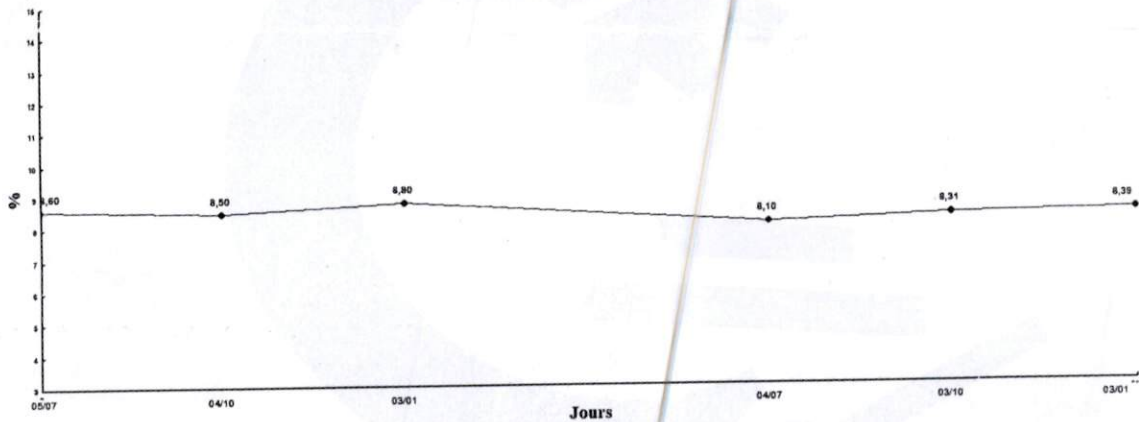
BIOCHIMIE SANGUINE

Architect Ci4100 Cobas pure Mindray

			Valeurs de référence	Antécédents
GLYCEMIE A JEUN	: 0,96	g/l	(0,70 à 1,10)	03/10/23 : 1.12
Hexokinase/G-6-PDH	Soit..... : 5,33	mmol/l	(3,88 à 6,12)	
CHOLESTEROL TOTAL	: 1,60	g/l	(< à 2,40)	03/10/23 : 1.82
Enzymatique	Soit..... : 4,13	mmol/l	(< à 6,19)	

HEMOGLOBINE GLYQUEE (HbA1C par HPLC sur automate HLC-723G11, GX TM A1c)
 Résultat..... : 8,39 % HbA1c

Graphe d'hémoglobine glyquée



Critères d'interprétation des résultats d'HbA1c

% HbA1c Contrôle du taux de glucose

- 4-6 - Intervalle non diabétique
- < 6.5 - Excellent équilibre glycémique (DNIN)
- < 7 - Excellent équilibre glycémique (DID)
- > 8 - Mauvais équilibre glycémique

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

Fin de compte rendu validé par: Dr. Abdellah AKARKACH

Dr. Abdellah AKARKACH
 Laboratoire Pasteur Nador
 Biologiste Médical