

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

Informations 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.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0026012

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 839 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ZIDANI RAHMOUNE FATNA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 65 71 08 82 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 

Date de consultation :/...../.....

Nom et prénom du malade : RAHMOUNE FATNA Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le :/...../.....

Signature de l'adhérent(e) : 

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

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.

Veuillez fournir une facture

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	Coefficient des Montant des soins

O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire	Coefficient des travaux																				
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	H		G		25533412	21433552			00000000	00000000			00000000	00000000			35533411	11433553			
	H		G																			
	25533412	21433552																				
	00000000	00000000																				
00000000	00000000																					
35533411	11433553																					
(Création, Remont, adjonction)																						
Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession																						

Visa et cachet du praticien attestant le devis	Visa et cachet du praticien attestant l'exécution
---	--

VOLET ADHERENT	NOM :	Mle
DECLARATION N°	W18-391486	
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes
Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois		
Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle		



W18-391486

DATE DE DEPOT

...../...../201...

A REMPLIR PAR L'ADHERENT	Mle 839	Signature
Nom & Prénom	ZIDANI RAHMOUNE FATNA	
Fonction :	Phones.....	
Mail		

MEDECIN	Prénom du patient	RAHMOUNE Fatma
Adhérent <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>	Age	Date 11/10/19
Nature de la maladie		Date 1ère visite

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances	
Nature des actes	Nbre de Coefficient
Montant détaillé des honoraires	

PHARMACIE	Date 01.10.2019
Montant de la facture	116430

ANALYSES - RADIOGRAPHIES	Date :
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX	Date :
Nombre	Montant détaillé des Honoraires
AM PC IM IV	



عيادة تشخيص واستكشاف أمراض القلب والشرايين Cabinet de Consultation et d'Exploration Cardio Vasculaire

Dr. Abdesselam SEBTI
Cardiologue
Diplôme de la Faculté de Médecine
de Toulouse - France



الدكتور عبد السلام السبتي
اختصاصي في أمراض القلب
خريج كلية الطب بتولوز - فرنسا

Casablanca, le 1/10/2011

RAMMOUN FOU

159,00 Mibwlr, 53,00 x3
71,00 32,00 71,00 + 37,00
621,00 207,00 x3
30,70 55,00 x2
110,00 45,80 x3
135,60 1164,30

Dr. Abdesselam SEBTI
Cardiologue
33, Rue du Yamen (ex. Soldat Jouvencel)
Bd 11 Janvier - Casablanca
Tél: 05 22 44 75 81 - 05 22 31 57 70

صيدلية الاتحاد البيضاء
PHARMACIE DE L'UNION CASA
SARL AU
A. LARAKI
Angle Bd EL Fida
Bd 11 Janvier - Casablanca
Tél: 05 22 44 75 81 - 05 22 31 57 70

E-mail : drsebti@hotmail.com

05 22 44 75 81 / 05 22 31 57 70 : الهاتف : ع : 33, Rue du Yamen (ex. Soldat Jouvencel) - Bd. 11 Janvier - Casablanca - Tél. : C. 05 22 44 75 81/05 22 31 57 70

TRIAEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

207,00

sanofi aventis

convient de la lire
r toute question ne

TRIAEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



Ramipril 1,25 mg/comprimé.
amipril 2,5 mg/comprimé.
nipril 5 mg/comprimé.
mg : Ramipril 10 mg/comprimé.
s) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
e microcristalline, stéarylfumarate de sodium, oxyde de
EC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIAEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIAEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIAEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIAEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIAEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

207,00

sanofi aventis

convient de la lire
r toute question ne

TRIAEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



Ramipril 1,25 mg/comprimé.
amipril 2,5 mg/comprimé.
nipril 5 mg/comprimé.
mg : Ramipril 10 mg/comprimé.
s) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
e microcristalline, stéarylfumarate de sodium, oxyde de
EC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIAEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIAEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIAEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIAEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIAEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

207,00

sanofi aventis

convient de la lire
r toute question ne

TRIAEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



6 118000 060215

Ramipril 1,25 mg/comprimé.
amipril 2,5 mg/comprimé.
nipril 5 mg/comprimé.
mg : Ramipril 10 mg/comprimé.
s) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
e microcristalline, stéarylfumarate de sodium, oxyde de
EC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIAEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIAEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIAEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIAEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

ATENOR® 100 mg

ATENOR® 100 mg

56 comprimés



6 118000 120070

IDENTIFI

- Compos
- Aténolol
- Excipients
- Forme p
- Comprim
- Classe
- Bétablo

71,00

Dans quels cas utiliser ce médicament :

- Hypertension artérielle,
- Prophylaxie des crises d'angor d'effort,
- Infarctus du myocarde en phase aiguë (le traitement est institué au plus tard la 12^{ème} heure),
- Arythmies ventriculaires et supraventriculaires.

CONTRE-INDICATIONS

Absolues :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives, dans leurs formes sévères,
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement,
- Choc cardiogénique,
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés non appareillés,
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et monothérapie),
- Maladie du sinus,
- Bradycardie,
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques, dans leurs formes sévères,
- Phéochromocytome non traité,
- Hypotension,
- Hypersensibilité à l'aténolol,
- Antécédent de réaction anaphylactique,
- Floctafénine et sultopride.

Relative :

- Amiodarone.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales :

Ne jamais interrompre brutalement le traitement chez les angineux : l'arrêt brusque peut entraîner des troubles du rythme graves, un infarctus du myocarde ou une mort subite.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS notamment la floctafénine, le sultopride et l'amiodarone, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Dans les conditions normales d'utilisation, ATENOR® peut être prescrit pendant la grossesse si besoin sous surveillance médicale.

En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance attentive du nouveau-né (fréquence cardiaque et glycémie pendant les 3 à 5 premiers jours de la vie) est recommandée.

ATENOR® 100 mg

IDENTIFI

- Compos
Aténolol
Excipients
- Forme p
Comprimé
- Classe
Bétablo

71,00

ATENOR 100 mg

56 comprimés



6 118000 120070

Dans quels cas utiliser ce médicament :

- Hypertension artérielle,
- Prophylaxie des crises d'angor d'effort,
- Infarctus du myocarde en phase aiguë (le traitement est institué au plus tard la 12^{ème} heure),
- Arythmies ventriculaires et supraventriculaires.

CONTRE-INDICATIONS

Absolues :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives, dans leurs formes sévères,
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement,
- Choc cardiogénique,
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés non appareillés,
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et monothérapie),
- Maladie du sinus,
- Bradycardie,
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques, dans leurs formes sévères,
- Phéochromocytome non traité,
- Hypotension,
- Hypersensibilité à l'aténolol,
- Antécédent de réaction anaphylactique,
- Floctafénine et sultopride.

Relative :

- Amiodarone.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales :

Ne jamais interrompre brutalement le traitement chez les angineux : l'arrêt brusque peut entraîner des troubles du rythme graves, un infarctus du myocarde ou une mort subite.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS notamment la floctafénine, le sultopride et l'amiodarone, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :

Dans les conditions normales d'utilisation, ATENOR® peut être prescrit pendant la grossesse si besoin sous surveillance médicale.

En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance attentive du nouveau-né (fréquence cardiaque et glycémie pendant les 3 à 5 premiers jours de la vie) est recommandée.

MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en boîte de 30.
Amlodipine

Veillez
Gardez
Si vous
médecin
Ce médi
en cas d
Si l'un d
dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

LOT: 191080 EXP: 12/21
PPV: 53DH00

Mibral®
30 comprimés



ins à votre
tre, même
mentionné

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est :

MIBRAL 5 mg :

Bésilate d'amlodipine : 6,944 mg

Quantité correspondant à amlodipine: 5 mg

Pour un comprimé

MIBRAL 10 mg :

Bésilate d'amlodipine : 13,888 mg

Quantité correspondant à amlodipine: 10 mg

Pour un comprimé

Composition qualitative en excipients :

Celulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeai-

MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en boîte de 30.
Amlodipine

Veillez
Gardez
Si vous
médecin
Ce médi
en cas d
Si l'un d
dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

LOT: 191080 EXP: 12/21
PPV: 53DH00

Mibral®
30 comprimés



ins à votre
tre, même
mentionné

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est :

MIBRAL 5 mg :

Bésilate d'amlodipine : 6,944 mg

Quantité correspondant à amlodipine: 5 mg

Pour un comprimé

MIBRAL 10 mg :

Bésilate d'amlodipine : 13,888 mg

Quantité correspondant à amlodipine: 10 mg

Pour un comprimé

Composition qualitative en excipients :

Celulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeai-

MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en boîte de 30.
Amlodipine

Veuillez
Gardez
Si vous
médecin
Ce médi
en cas d
Si l'un d
dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

LOT: 191080 EXP: 12/21
PPV: 53DH00

Mibral®
30 comprimés



ins à votre
tre, même
mentionné

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est :

MIBRAL 5 mg :

Bésilate d'amlodipine : 6,944 mg

Quantité correspondant à amlodipine: 5 mg

Pour un comprimé

MIBRAL 10 mg :

Bésilate d'amlodipine : 13,888 mg

Quantité correspondant à amlodipine: 10 mg

Pour un comprimé

Composition qualitative en excipients :

Celulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeai-



Amoxil 500mg et 1 g comprimés dispersibles, boîte de 12 et 24,
Amoxil 125 mg, 250mg et 500mg, poudre pour suspension buvable,
 flacon de 60 ml.



PPV: 55,00 DH
 LOT: 614175
 PER: 11/20



avant de prendre ce médicament car
 il peut avoir des effets indésirables.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

est-il utilisé ?
 avant de prendre AMOXIL ?

est-il utilisé ?
 avant de prendre AMOXIL ?

est-il utilisé ?
 avant de prendre AMOXIL ?

est-il utilisé ?
 avant de prendre AMOXIL ?

AMOXIL 1g
 12 comprimés dispersibles



AMOXIL 1g 12 comprimés dispersibles

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps. AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

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

Ne prenez jamais AMOXIL :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- N'urinez pas régulièrement

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Tests sanguins et urinaires

Si vous devez effectuer :

- Des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,

Un dosage d'astrot (utilisé pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. En effet, AMOXIL peut influencer sur les résultats de ces tests.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et AMOXIL :

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

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.

- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

AMOXIL avec des aliments et boissons :

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartame

L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

AMOXIL poudre pour suspension buvable contient :

- L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- Le maltodextrine est absorbée sous forme de glucose. Si votre médecin vous a informé que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- En raison de la présence de benzoate de sodium (E221), ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses et peut accroître le risque de jaunisse chez le nouveau-né.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL ?

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.

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange ;
- Agiter bien le flacon avant chaque utilisation et utilisez la cuillère fournie avec le flacon ;
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La forme suspension n'est pas adaptée aux adultes et enfants de plus de 40 kg. La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- Infections sévères : 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- Infection des voies urinaires : 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) : érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- Ulcère de l'estomac : 750 mg à 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie. La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère pourra vous donner plus de détails.



Amoxil 500mg et 1 g comprimés dispersibles, boîte de 12 et 24,
Amoxil 125 mg, 250mg et 500mg, poudre pour suspension buvable,
 flacon de 60 ml.



PPV: 55,00 DH
 LOT: 614175
 PER: 11/20



avant de prendre ce médicament car
 il peut avoir des effets indésirables.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

est-il utilisé ?
 avant de prendre AMOXIL ?

est-il utilisé ?
 avant de prendre AMOXIL ?

est-il utilisé ?
 avant de prendre AMOXIL ?

est-il utilisé ?
 avant de prendre AMOXIL ?

AMOXIL 1g
 12 comprimés dispersibles



AMOXIL 1g 12 comprimés dispersibles

AMOXIL est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps. AMOXIL peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

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

Ne prenez jamais AMOXIL :

- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.

Ne prenez pas AMOXIL si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus. En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse (fièvre, maux de gorge, ganglions enflés et fatigue extrême)
- avez des problèmes rénaux
- N'urinez pas régulièrement

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMOXIL.

Tests sanguins et urinaires

Si vous devez effectuer :

- Des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang pour explorer le fonctionnement de votre foie,

Un dosage d'astrot (utilisé pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).

Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AMOXIL. En effet, AMOXIL peut influencer sur les résultats de ces tests.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et AMOXIL :

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

- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AMOXIL, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'adapter votre dose d'AMOXIL.
- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.

- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AMOXIL peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AMOXIL peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

AMOXIL avec des aliments et boissons :

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Sportifs

Sans objet.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AMOXIL peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

AMOXIL comprimé dispersible contient de l'aspartame

L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

AMOXIL poudre pour suspension buvable contient :

- L'aspartame (E951) est une source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».
- Le maltodextrine est absorbée sous forme de glucose. Si votre médecin vous a informé que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- En raison de la présence de benzoate de sodium (E221), ce médicament peut provoquer une irritation de la peau, des yeux et des muqueuses et peut accroître le risque de jaunisse chez le nouveau-né.

3. COMMENT PRENDRE AMOXIL ?

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.

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange ;
- Agiter bien le flacon avant chaque utilisation et utilisez la cuillère fournie avec le flacon ;
- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.

- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AMOXIL que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour, à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

La forme suspension n'est pas adaptée aux adultes et enfants de plus de 40 kg. La posologie habituelle d'AMOXIL est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 12h, selon la sévérité et le type d'infection.

- **Infections sévères :** 750 mg à 1 g trois fois par jour.
- **Infection des voies urinaires :** 3 g deux fois par jour pendant un jour.
- **Maladie de Lyme (infection transmise par des parasites appelés tiques) :** érythème migrant isolé (phase précoce - éruption cutanée circulaire rouge ou rose) : 4 g par jour, manifestations systémiques (phase tardive - avec des symptômes plus graves ou quand la maladie est étendue à tout le corps) : jusqu'à 6 g par jour.
- **Ulçère de l'estomac :** 750 mg à 1 g deux fois par jour pendant 7 jours avec d'autres antibiotiques et médicaments destinés à traiter les ulcères de l'estomac.
- **Pour prévenir les infections cardiaques en cas de chirurgie.** La posologie varie selon le type de chirurgie. D'autres médicaments peuvent également être administrés simultanément. Votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère pourra vous donner plus de détails.

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

Présenté en sachet-dose

LOT : 19E002
PER : 01/2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



118000 061847

Aliments correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament : (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)),
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

SANOFI

vable.

(quantité

surveillance de tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUÉ à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut-être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).

Ce
en
m
d

e) C
Au c
ame
cont
celle
Si tel
- de res
traita
- à parti
AUTRE

Ce médic
l'allaitem
D'UNE FA
GROSSESS
VOTRE MED
MEDICAMEN

4. COMMENT

a) Posologie

Réservé
aux situa
Ce médic
La posol
SE CO

MEDICAMEN

b) M

Voie
Ver
l'ea
c)

S

M

Conduite de véhicules et utilisation de machines
GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie
signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire.
Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez
le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie
les méglitides), l'absence de l'hémoglobine sont

augmentation de
se concentrer. N

Liste des excipients

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE
Instructions pour l'usage

Sans objet.

Posologie, Mode d'emploi

Veillez à toujours

auprès de votre

Glucophage n'est

diététiques de

Dose recommandée

Chez les enfants

500 mg ou 850 mg

prises distinctes

spécifiques

Chez l'adulte

par jour. La

Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale

est de 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La posologie maximale

2 prises distinctes. La fonction rénale doit être étroitement surveillée (tous les 3 à 6 mois).

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance

• Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage

que vous prendrez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre

médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).

• Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des

contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas

normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre

digestion.

Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés. Avalez chaque comprimé avec un verre d'eau.

• Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).

• Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au

dîner).

• Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au

déjeuner) et une le soir (au dîner).

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop

faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les

symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense

et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle

et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un

médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Glucophage et

contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé :

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

suivante au moment habituel.

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

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 ?

Description des effets indésirables

Glucophage® 850mg

60 Comprimés pelliculés



LOT 190635

EXP 03/2024

PPV 45.20DH

Conduite de véhicules et utilisation de machines
GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie
signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire.
Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez
le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie
les méglitides), l'absence de l'hémoglobine sont

augmentation de
se concentrer. N

Liste des excipients

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE
Instructions pour l'usage

Sans objet.

Posologie, Mode d'emploi

Veillez à toujours

auprès de votre

Glucophage n'est

diététiques de

Dose recommandée

Chez les enfants

500 mg ou 850 mg

prises distinctes

spécifiques

Chez l'adulte

par jour. La

Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale

est de 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La posologie maximale

2 prises distinctes. La fonction rénale doit être étroitement surveillée (tous les 3 à 6 mois).

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance

• Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage

que vous prendrez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre

médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).

• Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des

contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas

normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre

digestion.

Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés. Avalez chaque comprimé avec un verre d'eau.

• Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).

• Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au

dîner).

• Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au

déjeuner) et une le soir (au dîner).

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop

faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les

symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense

et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle

et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un

médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Glucophage et

contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé :

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

suivante au moment habituel.

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

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 ?

Description des effets indésirables

Glucophage® 850mg

60 Comprimés pelliculés



LOT 190635
EXP 03/2024
PPV 45.20DH

Conduite de véhicules et utilisation de machines
GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie
signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire.
Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez
le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie
les méglitides), l'absence de l'hémoglobine sont

augmentation de
se concentrer. N

Liste des excipients

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE

Instructions particulières

Sans objet.

Posologie, Mode d'emploi

Veillez à toujours

auprès de votre médecin

Glucophage n'est pas un

diététiques de

Dose recommandée

Chez les enfants

500 mg ou 850 mg

prises distinctes

spécifiques

Chez l'adulte

par jour. La

Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale

est de 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La posologie maximale

2 prises distinctes. La fonction rénale doit être étroitement surveillée (tous les 3 à 6 mois).

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance

• Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage

que vous prendrez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre

médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).

• Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des

contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas

normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre

digestion.

Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés. Avalez chaque comprimé avec un verre d'eau.

• Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).

• Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au

dîner).

• Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au

déjeuner) et une le soir (au dîner).

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop

faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les

symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense

et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle

et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un

médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Glucophage et

contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé :

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

suivante au moment habituel.

Risque de syndrome de sevrage

Sans objet.

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 ?

Description des effets indésirables

Glucophage® 850mg

60 Comprimés pelliculés



LOT 190635
EXP 03/2024
PPV 45.20DH