

Maladie Dentaire Optique Autres

Matricule : 1060 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : MAKHLOUKI AHMED 163706

Date de naissance : 01.01.1950

Adresse : HAY DOUMA 96 RUE 10 N° 41 S/M

Tél. : 06.41.61.0834 Total des frais engagés : 061 DHS # Dhs

Cachet du médecin :

Dr. OUDRHIRI NAIMA
Expert Assermenté
Derb Inani, Rue 29 N°3
Casablanca Tél : 0522 62 02 35

Date de consultation : 01.06.2023

Nom et prénom du malade : MAKHLOUKI AHMED Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Diabète H.T.A. (D)

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

- 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.
- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.
- 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.
- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.
- 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.
- 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.
- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

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

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

Docteur Naïma OUDRHIRI

الدكتورة نعيمة وادغيري

MEDECINE GENERALE

PHARMACIE DOUMA

الطب العام

Médecin Assermenté

22, Bd. Annahda Hay Douma

طبيبة محلفة

Expert près les Tribunaux

Sidi Moumen - Casablanca

خبيرة لدى المحاكم

Tél.: 05 22 70 26 46



Casablanca, le 01.06.2023

الدار البيضاء في

8500
11 INSU lch NPIT. MAK de Louki Adel

10 ut val
10 ut under
10 ut son

10 ut val

10 ut under

10 ut son

10680

21. B2 salog

22
mrs

203.00

20 ut face

99.20

ut. Nu sent

st. Nouvel

100.10

18185275

76.50
Cica Lukev

56.30

D. W

MS 26

MS 10

8/11.90

PHARMACIE DOUMA
22, Bd. Annahda Hay Douma
Sidi Moumen - Casablanca
Tel.: 05 22 70 26 46 

DR. OUDRHIM NAIMA
~~Expert~~
Experte
Rue 29 N°3
Casablanca
Tel.: 0522 62 02 35

RAPIDE
100 UI/ml
10 ml
 Solution injectable
 محلول للحقن

Injection S.C.
 للحقن تحت الجلد
**Insuline humaine
 biogénétique**
 أنسولين بشري

Flacon de 10 ml

PPV 85.00 DH

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable en flacon

La substance active est: l'insuline humaine produite par la technique dite de l'ADN recombinant.

1 ml contient 100 UI d'insuline humaine.

Un flacon contient 10 ml correspondant à 1000 UI d'insuline humaine.

INSULET® RAPIDE est une préparation d'insuline d'action rapide.

INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable en flacon

La substance active est: l'insuline humaine produite par la technique dite de l'ADN recombinant.

1 ml contient 100 UI d'insuline humaine (Insuline soluble 30 % et Insuline isophane 70 %). Un flacon contient 10 ml correspondant à 1000 UI d'insuline humaine.

INSULET® MIX 30 est une préparation d'insuline d'action intermédiaire.

INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable en flacon

La substance active est: l'insuline humaine produite par la technique dite de l'ADN recombinant.

1 ml contient 100 UI d'insuline humaine isophane.

Un flacon contient 10 ml correspondant à 1000 UI d'insuline humaine isophane.

INSULET® NPH est une préparation d'insuline d'action intermédiaire.

Excipients communs : INSULET® RAPIDE, NPH et MIX 30 : métacresol, glycérol, eau pour préparations injectables, acide chlorhydrique et hydroxyde de sodium; **INSULET® NPH et MIX 30 :** phénol, sulfate de protamine, phosphate disodique heptahydraté, oxyde de zinc.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable en flacon, boîte unitaire.

INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable en flacon, boîte unitaire.

INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable en flacon, boîte unitaire.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Insuline humaine produite par la technique dite de l'ADN recombinant.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

INSULET® diminue la glycémie (taux sanguin de sucre) après injection.

INSULET® est préconisé dans le traitement du diabète pour maintenir une glycémie normale.

INSULET® peut être utilisé pour traiter le diabète au cours de la grossesse.

RAPIDE agit rapidement, dans les 30 minutes après l'injection sous la peau (sous-cutanée); son effet est maximal entre 5 et 7 heures.

MIX 30 agit après un délai d'environ 1 heure après l'injection sous la peau (sous-cutanée); son effet dure entre 1 et 8 heures après l'injection et dure 24 heures.

INSULET® NPH agit après un délai d'environ 4 heures après l'injection sous la peau (sous-cutanée); son effet dure entre 2 et 8 heures après l'injection et dure 24 heures.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT
 INSULET® NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE :

Si votre taux sanguin de sucre est trop bas (hypoglycémie).
 Si vous êtes allergique à l'insuline humaine ou à l'un des composants des préparations INSULET®.
 Les préparations d'INSULET® ne doivent en aucun cas être administrées par voie intraveineuse, sauf en cas d'urgence sous la surveillance d'un médecin.
D'INSULET® RAPIDE.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS

Le changement d'insuline à un autre type d'insuline ou à une autre marque doit se faire sous strict contrôle médical. Le changement de concentration, de marque (fabrique) (Rapide, NPH, lente, etc.), d'espèce (animale ou humaine) (analogue de l'insuline humaine) et/ou de méthode de fabrication (ADN recombinant versus insuline animale) peut nécessiter une modification de posologie. Le passage à l'insuline humaine peut nécessiter un changement de posologie par rapport à l'insuline animale. Si une modification de la dose est nécessaire, elle peut être faite lors de la première administration ou des premières semaines ou des premiers mois de traitement. Quelques patients ayant présenté des hypoglycémies lors du passage d'une insuline animale à une insuline humaine ont rapporté que les symptômes précurseurs de l'hypoglycémie étaient moins prononcés ou différents de ceux observés avec une insuline animale. En cas d'hypoglycémie, si vous avez des difficultés à les reconnaître, consultez votre médecin.

L'utilisation de posologies mal adaptées au traitement, en particulier chez les diabétiques dépendants, peuvent entraîner une hyperglycémie, une acido-cétose diabétique, dont le pronostic est grave. Vos besoins en insuline peuvent être modifiés dans certaines circonstances suivantes :

- En cas de maladie :

Vos besoins en insuline peuvent être augmentés en cas de maladie normale si vous êtes malade et plus particulièrement si vous présentez une infection, avez de la fièvre, de la diarrhée, d'habitude ou vomissez. Même si vous ne mangez pas normalement, vous avez néanmoins besoin d'insuline.

- En cas de problèmes rénaux ou hépatiques :

Si vous avez des problèmes rénaux ou hépatiques, votre médecin peut réduire votre dose d'insuline.

RAPIDE
100 UI/ml
10 ml
 Solution injectable
 محلول للحقن

Injection S.C.
 للحقن تحت الجلد
**Insuline humaine
 biogénétique**
 أنسولين بشري

Flacon de 10 ml

PPV 85.00 DH

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable en flacon

La substance active est: l'insuline humaine produite par la technique dite de l'ADN recombinant.

1 ml contient 100 UI d'insuline humaine.

Un flacon contient 10 ml correspondant à 1000 UI d'insuline humaine.

INSULET® RAPIDE est une préparation d'insuline d'action rapide.

INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable en flacon

La substance active est: l'insuline humaine produite par la technique dite de l'ADN recombinant.

1 ml contient 100 UI d'insuline humaine (Insuline soluble 30 % et Insuline isophane 70 %). Un flacon contient 10 ml correspondant à 1000 UI d'insuline humaine.

INSULET® MIX 30 est une préparation d'insuline d'action intermédiaire.

INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable en flacon

La substance active est: l'insuline humaine produite par la technique dite de l'ADN recombinant.

1 ml contient 100 UI d'insuline humaine isophane.

Un flacon contient 10 ml correspondant à 1000 UI d'insuline humaine isophane.

INSULET® NPH est une préparation d'insuline d'action intermédiaire.

Excipients communs : INSULET® RAPIDE, NPH et MIX 30 : métacresol, glycérol, eau pour préparations injectables, acide chlorhydrique et hydroxyde de sodium ; **INSULET® NPH et MIX 30 :** phénol, sulfate de protamine, phosphate disodique heptahydraté, oxyde de zinc.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable en flacon, boîte unitaire.

INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable en flacon, boîte unitaire.

INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable en flacon, boîte unitaire.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Insuline humaine produite par la technique dite de l'ADN recombinant.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

INSULET® diminue la glycémie (taux sanguin de sucre) après injection.

INSULET® est préconisé dans le traitement du diabète pour maintenir une glycémie normale.

INSULET® peut être utilisé pour traiter le diabète au cours de la grossesse.

RAPIDE agit rapidement, dans les 30 minutes après l'injection sous la peau (sous-cutanée); son effet est maximal entre 5 et 7 heures.

MIX 30 agit après un délai d'environ 1 heure après l'injection sous la peau (sous-cutanée); son effet est maximal entre 1 et 8 heures après l'injection et dure environ 24 heures.

INSULET® NPH agit après un délai d'environ 4 heures après l'injection sous la peau (sous-cutanée); son effet est maximal entre 2 et 8 heures après l'injection et dure environ 24 heures.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT
 INSULET® NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE :

Si votre taux sanguin de sucre est trop bas (hypoglycémie).
 Si vous êtes allergique à l'insuline humaine ou à l'un des composants des préparations INSULET®.
 Les préparations d'INSULET® ne doivent en aucun cas être administrées par voie intraveineuse, sauf en cas d'urgence sous la surveillance d'un médecin.
D'INSULET® RAPIDE.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS

Le changement d'insuline à un autre type d'insuline ou à une autre marque doit se faire sous strict contrôle médical. Le changement de concentration, de marque (fabrique) (Rapide, NPH, lente, etc.), d'espèce (animale ou humaine) (analogue de l'insuline humaine) et/ou de méthode de fabrication (ADN recombinant versus insuline animale) peut nécessiter une modification de posologie. Le passage à l'insuline humaine peut nécessiter un changement de posologie par rapport à l'insuline animale. Si une modification de la dose est nécessaire, elle peut être faite lors de la première administration ou des premières semaines ou des premiers mois de traitement. Quelques patients ayant présenté des hypoglycémies lors du passage d'une insuline animale à une insuline humaine ont rapporté que les symptômes précurseurs de l'hypoglycémie étaient moins prononcés ou différents de ceux observés avec une insuline animale. En cas d'hypoglycémie, si vous avez des difficultés à les reconnaître, consultez votre médecin.

L'utilisation de posologies mal adaptées au traitement, en particulier chez les diabétiques dépendants, peuvent entraîner une hyperglycémie, une acido-cétose diabétique, dont le pronostic est grave. Vos besoins en insuline peuvent être modifiés dans les circonstances suivantes :

- En cas de maladie :

Vos besoins en insuline peuvent être augmentés en cas de maladie normale si vous êtes malade et plus particulièrement si vous présentez une infection, avez de la fièvre, une diarrhée, d'habitude ou vomissez. Même si vous ne mangez pas normalement, vous avez néanmoins besoin d'insuline.

- En cas de problèmes rénaux ou hépatiques :

Si vous avez des problèmes rénaux ou hépatiques, votre médecin peut réduire votre dose d'insuline.

Basalog® 100 UI/mL, Solution injectable Insuline glargine

Boi

LOT BF21003026.8

UT AV 09.2023

PPV 106.80 DH

Je notice avant d'utiliser ce médicament car elle
Le mode d'emploi du stylo à insuline est fourni
avant d'utiliser votre médicament.

la relire.
médicun, votre pharmacien ou votre infirmière.
rit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait
être identiques aux vôtres.

parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre
pharmacie qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

ité?

1. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Basalog?
2. Comment utiliser Basalog?
3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
4. Comment conserver Basalog?
5. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Basalog et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Basalog est une solution injectable, contenant de l'insuline glargine. L'insuline glargine est une insuline modifiée, tout à fait comparable à l'insuline humaine

Indications thérapeutiques

Basalog est utilisé pour traiter le diabète sucré chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant à partir de 2 ans. Dans cette maladie, l'organisme ne produit pas assez d'insuline pour contrôler le taux de sucre dans le sang (glycémie). L'insuline glargine diminue la glycémie de façon prolongée et régulière.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Basalog ?

N'utilisez jamais Basalog :

Si vous êtes allergique à l'insuline glargine ou l'un des autres composants contenus dans ce médicament (répertoriés à la rubrique 6).

Avertissements et précautions

Basalog doit être exclusivement administré en injection sous-cutanée à l'aide du stylo correspondant. Adressez-vous à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière avant d'utiliser Basalog. Respectez attentivement les instructions de votre médecin concernant la posologie, la surveillance (analyses de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

Si votre glycémie est trop faible (hypoglycémie), suivez les conseils en cas d'hypoglycémie (voir l'encadré à la fin de cette notice).

Voyages

Avant de partir en voyage, consultez votre médecin pour vous informer sur les points suivants :

- Disponibilité de votre insuline dans le pays où vous allez ;
- Fourniture d'insuline, d'aiguilles, etc ;
- Conservation adéquate de votre insuline pendant le voyage ;
- Horaire des repas et des injections d'insuline pendant le voyage ;
- Effets possibles du changement de fuseau horaire ;
- Nouveaux risques éventuels pour votre santé dans les pays visités ;
- Ce que vous devez faire dans les situations d'urgence lorsque vous vous sentez souffrant ou malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, la prise en charge de votre diabète peut nécessiter beaucoup de précautions :

Votre glycémie peut augmenter

- Des bêta-bloquants (utilisés pour
- De la clonidine (utilisée pour tra
- Des sels de lithium (utilisés pou

La pentamidine (utilisée pour tr

hypoglycémie parfois suivie d'un

Les bêta-bloquants, comme d'au

reconnaître une hypoglycémie.

Basalog avec de l'alcool

Votre glycémie peut augmenter d

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que v

demandez conseil à votre médec

Informez votre médecin en cas d

de modifier vos doses d'insu

particulièrement soigneux de vot

santé de votre bébé.

Si vous allaitez, consulter votre

alimentaire peuvent être nécess

Conduite de véhicules et utilis

Vos capacités de concentration d

- Vous avez une hypoglycémie (

- Vous avez une hyperglycémie (

- Vous avez des problèmes de vi

Vous devez y penser dans tou

personnes en danger (telles q

demandez conseil à votre médec

- Vous avez des épisodes d'hyp

- Les symptômes avant-coureu

absents.

Informations importantes con

Ce médicament contient moins d

« sans sodium »

3. Comment utiliser Basalog ?

Posologie

Veillez à toujours utiliser ce mé

apprès de votre médecin ou de

En fonction de votre mode de vi

utilisation d'insuline, votre médec

- Déterminer la dose quotidienne

- Vous dira à quel moment vous

- Vous dira dans quelles circons



6 118001 030521

COTAREG 160/12.5 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 203.00 DH

60/12.5 mg, 160/12.5 mg, 160/25 mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Valsartan / Hydrochlorothiazide

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que COTAREG et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COTAREG ?
3. Comment prendre COTAREG ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COTAREG ?

1. Qu'est-ce que COTAREG et dans quel cas est-il utilisé ?

COTAREG contient deux substances actives complémentaires, qui influencent le système régulant la pression artérielle dans l'organisme. Il s'agit d'une part du valsartan qui produit une baisse de la pression en dilatant les vaisseaux sanguins, et de l'hydrochlorothiazide qui réduit la teneur de l'organisme en chlorure de sodium (sel) et en eau en augmentant l'excrétion urinaire.

COTAREG s'utilise pour traiter l'hypertension légère ou modérée, chez des patients lorsqu'un traitement combinant deux substances actives est nécessaire.

Votre médecin en mesurera et en contrôlera l'effet en prenant votre pression artérielle.

COTAREG ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COTAREG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

Pourquoi faut-il traiter une hypertension artérielle ?

Une hypertension artérielle non traitée peut endommager des organes vitaux tels que le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir aujourd'hui en parfaite santé, sans aucune manifestation de maladie – mais une hypertension non traitée entraîne des séquelles ultérieures telles qu'un accident vasculaire cérébral, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale ou la cécité.

Quand COTAREG ne doit-il pas être utilisé ?

Vous ne devez pas prendre COTAREG si vous avez eu dans le passé une hypersensibilité ou une allergie au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou à un autre composant du médicament. De même, vous ne devez pas prendre COTAREG pendant la grossesse, vous programmez une grossesse ou en période d'allaitement, si vous souffrez d'une destruction des voies biliaires de petit calibre du foie (cirrhose biliaire) conduisant à un arrêt de l'écoulement de la bile, si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale, si vous prenez de l'alicurène, un principe actif abaissant la pression artérielle, ou encore si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie). Si vous souffrez d'un angio-œdème héréditaire. Si la prise par le passé de médicaments antihypertenseurs a provoqué chez vous un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du larynx (troubles de la déglutition ou de la respiration), vous ne devez pas prendre Cotareg.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise de COTAREG ?

Comme tout médicament abaissant la pression artérielle, COTAREG peut diminuer votre vigilance et votre concentration. C'est pourquoi

نيونتان® 300 ملغ و 400 ملغ كبسولات في علب من 30، 60 و 90 جبابنتين

يرجى قراءة كامل هذه النشرة بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

حافظ على هذه النشرة، قد تحتاج لقراءتها من جديد.
إذا كان لديك أي سؤال آخر، إذا كان لديك أي شك، اطلب معلومات أكثر من طبيبك أو من الصيدلي.
لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطيه أبداً لشخص آخر، حتى في حالة أعراض مماثلة، قد يضر به.
إذا أصبحت إحدى التفاعلات الغير المرغوب فيها خطيرة، أو إذا لاحظت تواتراً غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، يرجى إخبار طبيبك أو الصيدلي.

1. تركيبة الدواء

تحتوي كل كبسولة على 300 ملغ أو 400 ملغ من المادة الفعالة: جبابنتين.
المكونات الأخرى هي: المانيتول، نشا الذرة، النلك، سترات المغنيزيوم.
مكونات غشاء الكبسولة: أكسيد الحديد الأصفر، لوريل سولفات الصوديوم، ثاني أكسيد التيتانيوم، الجيلاتين، الماء.

2. الصنف الصيدلاني

ينتمي نيونتان® إلى مجموعة أدوية مستعملة في علاج الصرع و الألم الأعصاب الطرفية (الألم دائمة ناتجة عن ضرر يصيب الأعصاب).
المادة الفعالة لنيونتان® هي الجبابنتين.

3. نواعي الاستعمال العلاجية

يستعمل نيونتان® لعلاج:

داء الصرع

يستعمل جبابنتين كعلاج مساعد في علاج النوبات الجزئية مع أوبدون تعميم ثانوي لدى البالغين والأطفال فوق 6 سنوات.
يستعمل جبابنتين وحده في علاج النوبات الجزئية مع أو بدون تعميم ثانوي لدى البالغين والمراهقين فوق 12 عاماً.
الألم الأعصاب الطرفية
يستعمل جبابنتين لعلاج الألم الأعصاب الطرفية مثل اعتلال الأعصاب الناتج عن داء السكري والألم العصبي ما بعد القويما المنطقية لدى البالغين.

4. الجرعة ، طريقة الاستعمال، وتأثير الاستعمال و مدة العلاج

احترم دائماً الجرعة الموصوفة من قبل طبيبك، في حالة شك، استشر طبيبك أو الصيدلي.
سيقرر طبيبك الجرعة المناسبة لحالتك.

أخبر طبيبك أو الصيدلي إذا شعرت بأن تأثير نيونتان® قوي جداً أو ضعيف للغاية.

إذا كنت مريضاً كبير السن (أكثر من 65 سنة)، يمكنك أن تستعمل نيونتان® بشكل عادي، إلا إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى.
قد يحدث لك طبيبك مواعيد لتناول الدواء و/أو جرعة مختلفة إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى أو إذا كنت تقوم بغسيل الكلى.

استمر في تناول نيونتان® ما لم يطلب منك طبيبك أن تتوقف عن ذلك.

يؤخذ نيونتان® عن طريق الفم.

ابتلع الكبسولات دائماً مع كأس كبير من الماء.

الجرعات المعتادة في علاج الصرع

الكبار والصغار

تتناول عدد الكبسولات التي حددها لك طبيبك، غالباً ما سبق بشكل تدريجي، ستكون الجرعة المناسبة.

كانت هناك أفكار التدمير الذاتي أو الانتحار عند عدد قليل من الأشخاص الذين تم علاجهم بمضادات الصرع مثل نيونتان®. إذا راودتك هذه الأفكار في أي وقت، فاستشر فوراً طبيبك.

معلومات هامة عن رفود فعل من المحتمل أن تكون خطيرة

تظهر على عدد قليل من الأشخاص الذين يتناولون جبابنتين رفود فعل تحسسية أو رفود فعل جلدية من المحتمل أن تكون خطيرة، والتي يمكن أن تؤدي إلى مشاكل أكثر خطورة إذا لم تعالج. يجب أن تعرف الأعراض التي يجب مراقبتها أثناء تناولك لنيونتان®.

اقرأ وصف هذه الأعراض في فقرة "التفاعلات الغير مرغوب فيها لهذه النشرة"، اتصل فوراً بطبيبك إذا كنت تعاني من أحد هذه الأعراض بعد تناول هذا الدواء لأنها يمكن أن تكون خطيرة."

إذا أحسست بضعف عضلي، حساسية أو ألم، وبشكل خاص، إذا كنت في الوقت نفسه، تشعر بتوكة أو حُمى، قد يكون هذا بسبب ارتكاس عضلي غير طبيعي يمكن له أن يضع حياتك في خطر و يؤدي إلى مشاكل في الكلى. يمكن أيضاً أن يحصل تغير لون البول و تغير في نتائج اختبارات الدم (خاصة زيادة فوسفوكيناز الكرياتين في الدم). إذا أحسست بأحد هذه العلامات أو الأعراض، اتصل فوراً بطبيبك.

8. التحذيرات :

تناول أدوية أخرى:

أخبر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تأخذ أو أخذت مؤخراً أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي تم الحصول عليها دون وصفة طبية.

الأدوية التي تحتوي على المورفين

أخبر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تأخذ أدوية تحتوي على المورفين لأن المورفين قد يزيد من تأثيرات نيونتان®.

الأدوية لعسر الهضم

يمكن لامتصاص نيونتان® من قبل المعدة أن ينخفض إذا كنت تأخذ في نفس الوقت نيونتان® ومضاد للحموضة يحتوي على الألومنيوم و المغنيزيوم. لذلك ينبغي أن يأخذ نيونتان® في غضون ساعتين كأقرب حد بعد أخذ مضاد للحموضة.

نيونتان® :

لا يجب أن يتفاعل مع الأدوية الأخرى المضادة للصرع، و مع حبوب منع الحمل. قد يتداخل مع بعض الفحوصات البيولوجية؛ أخبر طبيبك أو المستشفى بما تتناوله إذا كان عليك إجراء اختبار البول.

المواد الغذائية والمشروبات

يمكن تناول نيونتان® أثناء أو خارج وجبة الطعام.

9. الاستعمال في حالة الحمل و الرضاعة

فترة الحمل

لا يجب استعمال نيونتان® خلال فترة الحمل، ما عدا رأي مخالف لطبيبك. يجب على النساء في سن الإنجاب استخدام وسيلة فعالة لمنع الحمل.
لم يتم إجراء أية دراسات للتقييم بصورة محددة، استعمال الجبابنتين عند النساء الحوامل، لكن أظهرت أدوية أخرى مستعملة لعلاج الصرع خطراً أعلى في إيذاء الجنين، لا سيما عند استعمال أكثر من علاج مضاد للصرع في آن واحد. بالتالي، يجب أن تحاولي قدر الإمكان استعمال علاجاً واحداً مضاداً للصرع أثناء فترة الحمل و فقط تحت نصائح طبيبك.

لا تتوقفي عن استعمال هذا الدواء فجأة لأن هذا قد يسبب ازدياداً في النوبات الذي يمكن أن يكون له عواقب وخيمة عليك و على طفلك.

NUPENTIN® 300mg et 400mg

يحتفظ بعيدا عن متناول و مرأى الأطفال.

PPV: 99DH20

NUPENTIN® 300 mg

Boite de 30 gélules

Voie orale



6118001300020

Chaque gélule contient 300mg ou 400mg de substance active: Gabapentine. Les autres composants sont: mannitol, amidon de maïs, talc, stéarate de magnésium.

Composants de l'enveloppe de la gélule: oxyde de fer jaune, sodium lauryl sulfate, dioxyde de titane, gélatine, eau.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

NUPENTIN® appartient à une classe de médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie et les douleurs neuropathiques périphériques (douleurs persistantes causées par des lésions des nerfs).

La substance active de NUPENTIN® est la gabapentine.

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NUPENTIN® est utilisé pour traiter:

Epilepsie

La gabapentine est indiquée en association dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'enfant à partir de 6 ans.

La gabapentine est indiquée en monothérapie dans le traitement des épilepsies partielles avec ou sans généralisation secondaire chez l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

Douleurs Neuropathiques Périphériques

La gabapentine est indiquée dans le traitement des douleurs neuropathiques périphériques telles que la neuropathie diabétique et la néralgie post-zostérienne chez l'adulte.

4. POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

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

Votre médecin déterminera la posologie qui convient dans votre cas.

Si vous avez l'impression que l'effet de NUPENTIN®

parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous ressentez

- problèmes de mouvements anormaux tels que torsions convulsives, mouvements saccadés et raideur,
- bourdonnements dans les oreilles,
- une association d'effets indésirables qui apparaissent simultanément qui peut inclure: augmentation de la taille des ganglions (petites masses isolées sous la peau), fièvre, éruption cutanée et inflammation du foie,
- jaunissement de la peau et des yeux (ictère), inflammation du foie,
- insuffisance rénale aiguë, incontinence urinaire,
- augmentation du volume des seins, augmentation de la taille des seins chez l'homme,
- effets indésirables suivant un arrêt brutal du traitement (anxiété, difficulté à dormir, mal au cœur, douleur, sueurs), douleurs à la poitrine,
- fluctuations de la glycémie chez les patients diabétiques,
- dégradation des fibres musculaires (rhabdomyolyse),
- changement des résultats des tests sanguins (élévation de la créatine phosphokinase dans le sang).

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec NUPENTIN® 300mg et 400 mg, gélule:

- si vous souffrez de problèmes rénaux votre médecin pourrait vous prescrire une dose différente,
- si vous êtes sous hémodialyse (pour purifier le sang si vous souffrez d'une insuffisance rénale), prévenez votre médecin si vous présentez des douleurs musculaires ou une faiblesse musculaire,
- si vous développez des signes tels que des maux d'estomac persistants, des nausées (mal au cœur), des vomissements contactez votre médecin immédiatement ils peuvent être les symptômes d'une pancréatite aiguë (inflammation du pancréas).

Un petit nombre de personnes traitées avec des anti-épileptiques tels que NUPENTIN® ont eu des idées autodestructrices ou suicidaires. Si de telles pensées venaient à apparaître à tout moment, contactez immédiatement votre médecin.

Informations importantes concernant les réactions potentiellement graves

Un petit nombre de personnes prenant Gabapentine développent des réactions allergiques ou des réactions cutanées potentiellement graves, qui peuvent évoluer vers des problèmes plus graves si elles ne sont pas traitées. Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant que vous prenez NUPENTIN®.

Lisez la description de ces symptômes dans la rubrique « Effets Indésirables de cette notice ». « Contactez votre médecin immédiatement si vous présentez un des symptômes suivants après la prise de ce médicament, car ils peuvent être graves ».

Si vous ressentez une faiblesse musculaire, une sensibilité ou une douleur, et en particulier, si en même temps, vous ressentez un malaise ou de la fièvre, ceci peut être causé par une dégradation musculaire anormale pouvant mettre en danger votre vie et conduire à des problèmes rénaux. Vous pouvez également présenter une décoloration de l'urine et un changement des résultats des tests sanguins (en particulier, une élévation de la créatine phosphokinase dans le sang). Si vous ressentez

[illegible]

Tests urinaires pour détecter les opiacés
novocine : les tests urinaires peuvent donner de faux positifs : lors de la détection des antalgiques, le médecin vous a prescrit un test urinaire, prévient-il.
Tests de la tuberculose Ce médicament « faussement négatifs » lors de certains tests de tuberculose : les bactéries qui provoquent la tuberculose.

NOVOGINE 500 mg, comprimé pelliculaire et boissons : Sans opiacé.

Grossesse et allaitement
Ne prenez pas ce médicament si :
- Vous êtes enceinte, vous pourriez être enceinte.
- Vous allaitez ou vous avez prévu d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de produits
des effets indésirables après avoir pris

3. COMMENT UTILISER NOVOCINE 500mg

Prenez vos comprimés à jeun, avec un verre d'eau.

Votre médecin vérifiera auprès de vous de temps en temps l'efficacité et la tolérance de votre traitement.

Comment prendre ce médicament ?

Ce médicament doit être pris par la bouche, avec ou sans nourriture.

S'il vous prenez déjà des comprimés de zinc, des antidiabétiques, de la digoxine ou des antibiotiques, consultez votre médecin.

Combien de comprimés prendre ?

Votre médecin décidera du nombre de comprimés à prendre en fonction du type du site de l'infection dans votre organisme et dépendra de la gravité de votre infection.

[illegible]

Lot : BEZ56
EXP : 05/24
PPC : 76.50 DH

CICACUTENE®

Forme et Présentation :

Crème en tube de 30 g.

Composition

Aqua, Butyrospermum Parkii Butter, Aloe barbadensis leaf extract, Glyceryl Stearate, Hydrogenated Castor Oil, Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate, Glycerin, Centella Asiatica Extract, Helianthus Annuus Hybrid Oil, Stearic Acid, Olea Europaea (Olive) Fruit Oil, Sodium Polyacrylate, Sodium Stearoyl Glutamate, Mel (HONEY), Niacinamide, Panthenol, Propolis Extract, Tocopherol, Dehydroacetic Acid, Benzyl Alcohol.

Propriétés :

CICACUTENE® Crème, est une émulsion nutritive et hypoallergénique avec une concentration riche en principe actif, possède des propriétés aseptisantes et favorise la cicatrisation des lésions dermatologiques superficielles infectées, exposées à un risque d'infection.

CICACUTENE® Crème est aussi utilisée en plusieurs champs d'application : en chirurgie, en dermatologie, en gynécologie et en proctologie.

Mode d'emploi :

Appliquer la crème sur les lésions après désinfection et suivant le rythme des pansements.

Conservation :

À l'abri de la lumière et de la chaleur.



ALTA PHARM

26 Av mers sultan Ebg 1
Appt 3 Casablanca

Certificat N° : 5228/22385/2020/UPCHC/DMP20

Fabriqué par SYSTEM 66 sarl
Formulé par KOLAMINE FRANCE

Notice: Information de l'utilisateur

PPV: 56,30 DH
 LOT: 220240
 EXP: 10/2024

RE 25 000 UI; solution buvable; boîte de 4 ampoules.

RE 2.400 UI; solution buvable en gouttes; flacon de 10 ml.

calciférol (Vitamine D₃)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?
3. Comment prendre D-Cure ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure ?
6. Informations supplémentaires.

1. Qu'est-ce que D-Cure et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique :

Vitamines.

Indications thérapeutiques :

Le D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Prophylaxie de rachitisme et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- prophylaxie de rachitisme chez les nouveaux nés prématurés.
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes portant un risque identifié,
- prophylaxie de l'ostéoporose.
- apport déficient en vitamine D : stéatorrhée, obstruction biliaire, cirrhose, gastrectomie, personnes âgées (alités ou sortant peu) ;
- traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, lactation, prise d'anti-convulsifs ;
- prophylaxie d'une déficience en vitamine D chez les enfants et les adultes présentant une mal absorption ;
- traitement de rachitismes et ostéomalacie chez les enfants et les adultes ;
- hypoparathyroïdie idiopathique ou post-opératoire, pseudo-hypoparathyroïdie ;
- traitement d'appoint, en association avec le calcium, des médicaments inhibant la résorption ostéoclastique ou stimulant la formation osseuse, utilisés dans le traitement de l'ostéoporose.

N.B. : Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure ?

Ne prenez jamais D-CURE :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une sensibilité particulière à la vitamine D (lésions tissulaires de différents organes).
- Si votre sang présente une teneur trop élevée en calcium en particulier chez le nourrisson.
- Si votre urine présente une teneur trop élevée en calcium en particulier lorsque des calculs rénaux sont présents.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre D-CURE.

- La vitamine D sera administrée avec prudence chez les patients présentant une insuffisance rénale, une lithiase ou une maladie cardiaque car, chez ces patients, les risques liés à une hypercalcémie sont plus importants.
- Il y a lieu de vérifier la phosphatémie.
- Suspendre le traitement en cas de symptômes dus à l'excès en vitamine : fatigue, nausées, diarrhées, augmentation du volume des urines.
- L'utilisation de fortes doses de vitamine D suppose un contrôle étroit de la teneur en calcium dans le sang et/ou de la teneur en calcium dans les urines.
- La prudence s'impose chez les patients sous médicaments apparentés à la digitaline.
- Si vous prenez déjà d'autres médicaments, veuillez lire également la rubrique « Interactions ».