

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

ditions 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.

armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

diologie 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.

tique :

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

éducation :

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.

ntaire :

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

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

Nº P19- 063194

Optique 36864 Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2932

Société : R.A.M RETRAITE

Actif Pensionné(e)

Autre : RETRAITE

Nom & Prénom : AMCHIJA MOPRAMAO

Date de naissance : 15.04.1955 CASABLANCA

Adresse : 89 Rue 6 MAY EL ALIA 1000 CASABLANCA

Tél. : 06 64 66 22 32 Total des frais engagés : 621,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 13.07.2010

Nom et prénom du malade : Abdellah HADDOU Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Diabète - HTA - Cholestérol

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 : CASABLANCA Le : 13.07.2010

Signature de l'adhérent(e) :

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
A7 07 08	G	CD 8		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	le 93/07/2020	6.21,80

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	00000000	11433553
G	35533411	

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECU

ORDONNANCE

Le : 23/6/26

Med'h med'h Houn

26,40



2 Stérols

29,80 x 2



1 - Cipit 4-



28,00 x 5

x3

PHARMACIE QUED TRANSIT
Alla 1 P. 27 N°94 Bis
El Oula - Casablanca
Tél 05 22 93 43 24

3 - Chert 8



49,40 x 3

4 - Aug 8

x1



30,00

5 - jets

x1



32,00

clise

x2

37,60

Qmwn

x1

2 - 621,80

x1



Un comprimé contient :

Glimépiride

GEPRID®

Glimépiride	GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID® 3 mg	GEPRID® 4 mg
Excipients	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	E172

Propriétés :

Antidiabétique oral (sulfamide hypoglycémiant appartenant à la clé diabète sucre non-insulino-dépendant).

Indications thérapeutiques :

Diabète sucre non insulino-dépendants (de type II) chez l'adulte, lors physique et la réduction pondérale seuls ne sont pas suffisants pour constituer un aux autres sulfonylurees.

Centre-indications :

Ne pas utiliser ce médicament en cas de grossesse ou d'allaitement.

Effets indésirables :

Possibilité de troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de douleur, signalez-le à votre médecin. En cas d'hypoglycémie, on observe les manifestations secondaires des sucreries rapides. En cas d'hypoglycémie, une anxiété et difficultés respiratoires, tels que la sueur, la transpiration, la faim, la nausée, la perte d'appétit, peuvent apparaître.

Précautions d'emploi :

l es suites d'emploi :

grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.
 En cas d'hypoglycémie, on observe les manifestations secondaires de la route, consommé des sucreries rapides. En cas d'hypoglycémie, il faut arrêter de conduire. Il faut appeler les secours immédiatement.

En cas d'hypoglycémie, ce médicament peut provoquer une jaunisse. Possibilité de troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de douleur, signalez-le à votre médecin.

Effets indésirables :

Ne pas utiliser ce médicament en cas de grossesse ou d'allaitement.
 Diabète insulino-dépendant, troubles renaux ou hépatiques, hypertension artérielle, troubles sucrure non insulino-dépendants (de type II) chez l'adulte, lors de la réduction pondérale seuls ne sont pas suffisants pour constater ces effets.

Contre-indications :

Diabète sucre non insulino-dépendants (de type II) chez l'adulte, lors physique et la réduction pondérale seuls ne sont pas suffisants pour constater ces effets.

Indications thérapeutiques :

Antidiabétique oral (sulfamide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfonylurées).
 Diabète sucre non-insulino-dépendant.

Propriétés :

Glimépiride	1 mg GEPRID® 1 mg	2 mg GEPRID® 2 mg	3 mg GEPRID® 3 mg	4 mg GEPRID® 4 mg
Excipients	(dont lactose et E172) q.s.p. 4 mg	(dont lactose et E172) q.s.p. 3 mg	(dont lactose et E172) q.s.p. 2 mg	(dont lactose et E172) q.s.p. 1 mg

Un comprimé contient :

Glimépiride

GEPRID®



22986

Pharmaciens Responsables : Mme DAUDI
41, rue Mohamed Bourguiba ZD 110 Casablanca

Distributeur par COOPER PHARM

338R1/17 DMP/21/NRQ

Barcode MA : 338R1/17 DMP/21/NRQ

Barcode MM : 338R1/17 DMP/21/NRQ

6 118001 100378

STERDEX pommeade ophthalmique
Dexamethasone 0,25% mg
Oxytetracycline 1,33% mg
PPV : 26/10 DH

ECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LISATION FIGURANT SUR LE

TION

CAUTIONS PARTICULIÈRES

Conserver à une température inférieure à 25 °C. Après usage, le récipient unidose être jeté. Ne pas réutiliser un récipient unidose déjà entamé.

de révision de la notice : Décembre 2010

d'approbation de la notice en Algérie : Septembre 2013

seils/Education sanitaire :

savoir sur les antibiotiques ?

antibiotiques sont efficaces pour combattre les infections dues aux bactéries. Ils sont pas efficaces contre les infections dues aux virus. Votre médecin a choisi de vous prescrire cet antibiotique parce qu'il convient sévement à votre cas et à votre maladie actuelle.

Bactéries ont la capacité de survivre ou de se reproduire malgré l'action d'un antibiotique.

Cet phénomène est appelé résistance : il rend certains traitements antibiotiques inactifs. Résistance s'accroît par l'usage abusif ou inapproprié des antibiotiques.

Risquez de favoriser l'apparition de bactéries résistantes et donc de retarder guérison ou même de rendre inactif ce médicament, si vous ne respectez pas : Osez à prendre,

Moments de prise,

A durée de traitement.

conséquence, pour préserver l'efficacité de ce médicament :

utilisez un antibiotique que lorsque votre médecin vous l'a prescrit.

Respectez strictement votre ordonnance.

Ne réutilisez pas un antibiotique sans prescription médicale même si vous

ensez combattre une maladie apparemment semblable. Ne donnez jamais votre antibiotique à une autre personne, il n'est peut être pas adapté à sa maladie.

Une fois votre traitement terminé, rapportez à votre pharmacien toutes les boîtes entamées pour une destruction correcte et appropriée de ce médicament.

Série n° : 13/00/17D117/022

N. TN : 8443091

N. MA : 338R1/17 DMP/21/NRQ

N2680CA12MAG/1117

**كليكوفاج ٥٠٠ مغ، قرص مغلف
كليكوفاج ٣٥٠ مغ، قرص مغلف
كليكوفاج ١٠٠٠ مغ، قرص مغلف**

كلوريد المتفورمين

يجب قراءة هذه النشرة ياكملها بانتباه قبل تناول هذا الدواء.
احفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقرائتها من جديد.

إذا كانت لديك آية أستلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطه أبداً لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

إذا تفاقم أحد الأعراض غير المرغوب فيه أو إذا لاحظت تأثيراً غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوى هذه النشرة

- ١ - ما هو كليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- ٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟
- ٣ - ما هي طريقة تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟
- ٤ - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- ٥ - ما هي طريقة حفظ كليكوفاج، قرص مغلف؟

LOT 200166
EXP 02/2023
PPV 28.00DH

الغلوکوز في الدم. يساعد هيكوفاج على تحفيص معدن في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول كليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من خطأ المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك كليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو يفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها كليكوفاج؟

يستعمل كليكوفاج لعلاج السكري من النوع ٢ (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والترين البدني ودهما بالتحكم بمعدل الغلوکوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول كليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين). يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تناول كليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟

مواضع الاستعمال:

لا تتناول أبداً كليكوفاج في الحالات التالية:

إذا كنت تعاني من الأرجحة (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة ٦.

إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.

إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حموض لبني (أنظر "خطر حموض لبني" أسفله) أو حموض كيتوني، الحموض الكيتونيإصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى " أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسيمات سكري أولى. الأعراض هي تشنجات في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (احتقاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاحتقاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحموض اللبني (انظر تحذيرات واحتياطات").

إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريفك لخطر الحموض اللبني (انظر "انتبه مع كليكوفاج" أدناه).

إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحموض اللبني (انظر تحذيرات واحتياطات").

**كليكوفاج ٥٠٠ مغ، قرص مغلف
كليكوفاج ٣٥٠ مغ، قرص مغلف
كليكوفاج ١٠٠٠ مغ، قرص مغلف**

كلوريد المتفورمين

يجب قراءة هذه النشرة ياكملها بانتباه قبل تناول هذا الدواء.
احفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقرائتها من جديد.

إذا كانت لديك آية أستلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطه أبداً لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

إذا تفاقم أحد الأعراض غير المرغوب فيه أو إذا لاحظت تأثيراً غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوى هذه النشرة

- ١ - ما هو كليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- ٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟
- ٣ - ما هي طريقة تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟
- ٤ - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- ٥ - ما هي طريقة حفظ كليكوفاج، قرص مغلف؟

LOT 200166
EXP 02/2023
PPV 28.00DH

الغلوکوز في الدم. يساعد هيكوفاج على تحفيص معدن في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول كليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من خطأ المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك كليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو يفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها كليكوفاج؟

يستعمل كليكوفاج لعلاج السكري من النوع ٢ (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والترين البدني ودهما بالتحكم بمعدل الغلوکوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول كليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين). يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تناول كليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟

مواضع الاستعمال:

لا تتناول أبداً كليكوفاج في الحالات التالية:

إذا كنت تعاني من الأرجحة (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة ٦.

إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.

إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حموض لبني (أنظر "خطر حموض لبني" أسفله) أو حموض كيتوني، الحموض الكيتونيإصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى " أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسيمات سكري أولى. الأعراض هي تشنجات في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (احتقاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاحتقاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحموض اللبني (انظر تحذيرات واحتياطات").

إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريفك لخطر الحموض اللبني (انظر "انتبه مع كليكوفاج" أدناه).

إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحموض اللبني (انظر تحذيرات واحتياطات").

كليكوفاج ٥٠٠ مغ، قرص مغلف

كليكوفاج ٣٥٠ مغ، قرص مغلف

كليكوفاج ١٠٠٠ مغ، قرص مغلف

كلوريد المتفورمين

يجب قراءة هذه النشرة ياكملها بانتياه قبل تناول هذا الدواء.
احفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقرائتها من جديد.

إذا كانت لديك آية أستلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطه أبداً لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

إذا تفاقم أحد الأعراض غير المرغوب فيه أو إذا لاحظت تأثيراً غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوى هذه النشرة

- ١ - ما هو كليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- ٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟
- ٣ - ما هي طريقة تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟
- ٤ - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- ٥ - ما هي طريقة حفظ كليكوفاج، قرص مغلف؟

LOT 200166
EXP 02/2023
PPV 28.00DH

الغلوکوز في الدم. يساعد هيكوفاج على تحفيص معدن في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول كليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من خطأ المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك كليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو يفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها كليكوفاج؟

يستعمل كليكوفاج لعلاج السكري من النوع ٢ (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والترين البدني ودهما بالتحكم بمعدل الغلوکوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول كليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين). يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تناول كليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟

مواضع الاستعمال:

لا تتناول أبداً كليكوفاج في الحالات التالية:

إذا كنت تعاني من الأرجحة (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة ٦.

إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.

إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حموض لبني (أنظر "خطر حموض لبني" أسفله) أو حموض كيتوني، الحموض الكيتونيإصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى " أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسيمات سكري أولى. الأعراض هي تشنجات المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (احتقاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاحتقاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحموض اللبني (انظر تحذيرات واحتياطات").

إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريفك لخطر الحموض اللبني (انظر "انتبه مع كليكوفاج" أدناه).

إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحموض اللبني (انظر تحذيرات واحتياطات").

كليكوفاج ٥٠٠ مغ، قرص مغلف

كليكوفاج ٣٥٠ مغ، قرص مغلف

كليكوفاج ١٠٠٠ مغ، قرص مغلف

كلوريد المتفورمين

يجب قراءة هذه النشرة ياكملها بانتياه قبل تناول هذا الدواء.
احفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقرائتها من جديد.

إذا كانت لديك آية أستلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطه أبداً لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

إذا تفاقم أحد الأعراض غير المرغوب فيه أو إذا لاحظت تأثيراً غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوى هذه النشرة

- ١ - ما هو كليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- ٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟
- ٣ - ما هي طريقة تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟
- ٤ - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- ٥ - ما هي طريقة حفظ كليكوفاج، قرص مغلف؟

LOT 200166
EXP 02/2023
PPV 28.00DH

الغلوکوز في الدم. يساعد هيكوفاج على تحفيص معدن في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول كليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من خطأ المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك كليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو يفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها كليكوفاج؟

يستعمل كليكوفاج لعلاج السكري من النوع ٢ (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والترين البدني ودهما بالتحكم بمعدل الغلوکوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول كليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين). يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تناول كليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟

مواضع الاستعمال:

لا تتناول أبداً كليكوفاج في الحالات التالية:

إذا كنت تعاني من الأرجحة (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة ٦.

إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.

إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حموض لبني (أنظر "خطر حموض لبني" أسفله) أو حموض كيتوني، الحموض الكيتونيإصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى " أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسيمات سكري أولى. الأعراض هي تشنجات المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (احتقاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاحتقاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحموض اللبني (انظر تحذيرات واحتياطات").

إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريفك لخطر الحموض اللبني (انظر "انتبه مع كليكوفاج" أدناه).

إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحموض اللبني (انظر تحذيرات واحتياطات").

كليكوفاج ٥٠٠ مغ، قرص مغلف

كليكوفاج ٣٥٠ مغ، قرص مغلف

كليكوفاج ١٠٠٠ مغ، قرص مغلف

كلوريد المتفورمين

يجب قراءة هذه النشرة ياكملها بانتياه قبل تناول هذا الدواء.
احفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقرائتها من جديد.

إذا كانت لديك آية أستلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء لك شخصياً. لا تعطه أبداً لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

إذا تفاقم أحد الأعراض غير المرغوب فيه، أو إذا لاحظت تأثيراً غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوى هذه النشرة

- ١ - ما هو كليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- ٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟
- ٣ - ما هي طريقة تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟
- ٤ - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- ٥ - ما هي طريقة حفظ كليكوفاج، قرص مغلف؟

LOT 200166
EXP 02/2023
PPV 28.00DH

الغلوکوز في الدم. يساعد هيكوفاج على تحفيص معدن في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول كليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من خطأ المضاعفات المصاحبة للسكري. يشرك كليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو يفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها كليكوفاج؟

يستعمل كليكوفاج لعلاج السكري من النوع ٢ (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والترين البدني ودهما بالتحكم بمعدل الغلوکوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول كليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين). يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تناول كليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج، قرص مغلف؟

مواضع الاستعمال:

لا تتناول أبداً كليكوفاج في الحالات التالية:

إذا كنت تعاني من الأرجحة (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة ٦.

إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.

إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، تقيؤ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حموض لبني (أنظر "خطر حموض لبني" أسفله) أو حموض كيتوني، الحموض الكيتونيإصابة تكمن في تراكم مواد في الدم تسمى " أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسيمات سكري أولى. الأعراض هي تشنجات المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة غير معتادة.

إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (احتقاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاحتقاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لخطر الحموض اللبني (انظر تحذيرات واحتياطات").

إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصبات، أو التهاب الكليتين. قد تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريفك لخطر الحموض اللبني (انظر "انتبه مع كليكوفاج" أدناه).

إذا كنت تتناول علاجاً ضد القصور القلبي الحاد أو إذا عانيت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)، أو إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحموض اللبني (انظر تحذيرات واحتياطات").

• Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque hemodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

b - Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

Mises en garde spéciales

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie

- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée

EN CAS DE DOUCE, NÉ PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Enfants et adolescents

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

C - Interactions médicamenteuses :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- Le kétocozaole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le ritonavir, l'indinavir, le neflavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- Le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- La simvastatine (médicament diminuant le taux de cholestérol).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d - Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse et le jus de pomme ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le jus de pamplemousse et le jus de pomme peuvent entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de AMEP®.

e - Grossesse et allaitement :

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Il n'a pas été établi si l'amiodipine est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

• Suivez strictement les instructions de votre médecin, la méthode d'utilisation ainsi que les conseils du pharmacien qui vous livre le médicament.

Le médecin et le pharmacien sont des experts des médicaments, leurs bénéfices et risques. N'interrompez pas de votre propre initiative la période du traitement qui a vous été prescrite.

Ne reprenez pas le même traitement sans avoir consulté votre médecin.

• Ne pas laisser à la portée des enfants

COOPER
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

**AMEP® 5 mg and 10 mg TABLETS
(Amlodipine besylate)**

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you. Do not pass it on to another person.
- If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects, tell your doctor or pharmacist.

In this leaflet:

1. What AMEP® TABLETS is and what it is used for
2. Before you take AMEP® TABLETS
3. How to take AMEP® TABLETS
4. Possible side effects
5. How to store AMEP® TABLETS
6. Further information

1/ WHAT AMEP® TABLETS IS AND WHAT IT IS USED FOR

AMEP® TABLETS contains the active substance amlodipine which belongs to the calcium channel blockers.

• AMEP® TABLETS is used to treat high blood pressure (hypertension) and angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina. In patients with high blood pressure, your medicine works by relaxing the

LOT 191364
EXP 07/2022
PPV 25.60DH

calcium

angina.
tough

AMEP® 5 mg, 10 mg Comprimés

(Amlodipine bétaliste)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques. Cela pourrait lui être nocif.
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.

Dans cette notice :

- 1- Qu'est ce que AMEP® comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaitre avant de prendre AMEP® comprimés ?
- 3- Comment prendre AMEP® comprimés ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver AMEP® comprimés ?
- 6- Informations supplémentaires ?

1- Qu'est ce que AMEP® et dans quels cas est-il utilisé ?

- AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament sanguins, de telle sorte que le sang traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'un rapport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'appartement immédiat pour la douleur thoracique !

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP®?

a- Contre-indications:

Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine, ou à l'un des autres composants, dont la liste est indiquée dans la rubrique 6, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester sous forme de rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un ralentissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiaque votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme)

Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un ^{grave} arrêt du myocarde.

EN CAS DE DOUTTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

b - Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

Mises en garde spéciales

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée

c - Insuffisance cardiaque

EN CAS DE DOUTTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

c - Interactions médicamenteuses :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- Le kétocozaïle, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le ritonavir, l'indinavir, le neflavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'erythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- Le verapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- Le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle).

d - Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse et le jus de pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le jus de pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amiodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de AMEP®.

e - Grossesse et allaitement :

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®. Il n'a pas été établi si l'amiodipine est encreté dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

AMEP® 5 mg, 10 mg Comprimés

(Amlodipine bétaliste)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques. Cela pourrait lui être nocif.
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.

Dans cette notice :

- 1- Qu'est ce que AMEP® comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaitre avant de prendre AMEP® comprimés ?
- 3- Comment prendre AMEP® comprimés ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver AMEP® comprimés ?
- 6- Informations supplémentaires ?

1- Qu'est ce que AMEP® et dans quels cas est-il utilisé ?

- AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments thoracique dénommée angot, dont une forme rare est l'angor du Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apport médiamente n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique !

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® ?

a- Contre-indications:

- Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine, ou à l'un des autres composants, dont la liste est indiquée dans la rubrique 6, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester sous forme de rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
 - Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
 - Si vous présentez un ralentissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cœliaque votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme)

Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un ^{.....} engorgé du myocarde.

b - Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

Mises en garde spéciales

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée

c - Insuffisance cardiaque

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

En cas de douce, AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

c - Interactions médicamenteuses :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- Le kétocozaïle, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le ritonavir, l'indinavir, le neflavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'erythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- Le verapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- Le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle).

d - Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse et le jus de pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le jus de pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amiodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de AMEP®.

e - Grossesse et allaitement :

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®. Il n'a pas été établi si l'amiodipine est encreté dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

49,40

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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.

DÉNOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient :

Excipients : qsp 1 g

FORME PHARMACEUTIQUE

Microgranules gastro-résistants

CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Oedess 20mg, microgranules de loméprazole. C'est un inhibiteur de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide dans le revêtement du estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

PPV 30.00DH
EXP 04/2022
LOT 191189

DIPROSALIC® pommade

Dipropionate de bétaméthasone, Acide salicylique

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 d'en lire une partie à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par un professionnel de la santé. Il pourrait leur être nocif, même aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

PPh : 37 DH 60
PER : FEV 2023
L01 : 622

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIPROSALIC, pommade ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser DIPROSALIC ?
3. Comment utiliser DIPROSALIC, pommade ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPROSALIC, pommade ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSALIC, pommade ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Dermocorticoïde associé (D. dermatologie) - code ATC : D07XC01

Qu'est-ce que DIPROSALIC ?

DIPROSALIC appartient à une classe de médicaments appelés dermocorticoïdes d'activité forte associés à l'acide salicylique, destinés à être appliqués sur la peau. La substance active (la bétaméthasone) agit sur les mécanismes de l'inflammation et l'acide salicylique dissout la kératine (protéine responsable de l'épaississement de la peau).

Dans quels cas est-il utilisé ?

DIPROSALIC est utilisé pour traiter certaines maladies de la peau telles que :

- le psoriasis (maladie au long cours de la peau caractérisée par des plaques rouges et épaisses),
- le lichen (maladie qui provoque un épaississement de la peau et caractérisée par des boutons ou des plaques striées rouges ou violacées),
- la dermite séborrhéique (maladie qui provoque une inflammation de la peau et une peau grasse) à l'exception du visage.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSALIC, pommade ?

N'utilisez jamais DIPROSALIC, pommade :

- Si vous êtes allergique aux substances actives (la bétaméthasone et/ou l'acide salicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si votre peau présente des lésions cicatrisant difficilement avec un écoulement plus ou moins abondant (lésions ulcérotées).

LOT : 5177

UT. AV : 09 - 22

P.P.V : 32 DH 00

Médicame

Formes et présentations :

Comprimés : - Boîte de 30

- Boîte de 15

- Boîte de 10

Sirops : - Boîte de 1 Flacon de 60 ml

- Boîte de 1 Flacon de 120 ml

Composition :**Comprimé :**

Loratadine (DCI)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Sirop :

Loratadine (DCI) 0,1 g

Excipients q.s.p 100 ml

Propriétés :

- Loratadine est un Antihistaminique sélectif des récepteurs H1 périphériques, d'action rapide et prolongée, compatible avec une prise quotidienne, par voie orale, dénué d'effets secondaires sédatifs et anticholinergiques aux doses thérapeutiques.

Indications :

- Traitement symptomatique de la rhinite saisonnière pollinique (Rhume des foins), de la rhinite apériodique, de certaines dermatoses allergiques (urticaire,...).

- Traitement symptomatique des urticaires aiguës de l'enfant.

Contre-Indications :

L'hypersensibilité à ce médicament

Enfants de moins de 2 ans

Effets indésirables :

Bouche sèche, fatigue, somnolence et céphalées sont exceptionnels.

Mise en garde et précautions :

- La loratadine franchissant la barrière placentaire passant dans le lait, est à éviter durant la grossesse et l'allaitement.

- L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez les enfants de moins de 2 ans.

Posologie et Mode d'emploi :

Enfants de 2 à 12 ans :

Poids corporel > 30 kg : 10 mg de Clartec® une fois / jour (2 cuillères-mesure de sirop)

Poids corporel ≤ 30 kg : 5 mg de Clartec® une fois / jour (1 cuillère-mesure de sirop)

Adultes et enfants au dessus de 12 ans : 1 comprimé par jour, de préférence le matin au petit déjeuner.

Vu l'absence de données suffisantes, la prudence est requise chez les patients atteints d'insuffisance hépatique très sévère.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Conserver à l'abri de l'humidité

Liste II