

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

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

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

MUPRAS : Centre Aïal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W19-505355

ND 37206

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

1060

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

MAKHLOUKI AHMED

Date de naissance :

01. 01. 1950

Adresse :

HAY DOUMA 96 Rue 10. N°41 SIM

Tél. :

06 41 61 0834

Total des frais engagés :

755 DH

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. ZAKI Hassan -
Médecine Générale
Diplôme en Echographie
026
032 71 05 39

Date de consultation :

19 AOUT 2020

Nom et prénom du malade :

MAKHLOUKI AHMED

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Registre de l'Etat

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 au médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :

19 AOUT 2020

RELEVÉ 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
		1	105,12	

022 71 05 39
 26 شارع
 الدار البيضاء

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DOUMA SARL 22, Bvd Annahda Hay Douma - Sidi Moussa Tél: 022 70 26 46	18.08.20	655,10

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.																		
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																	
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION														

Docteur EZZAKI Hassan

Diplômé du Centre Hospitalier
Ibn Rochd de Casablanca
Ancien Interne de l'Hôpital Mohammed V
et Service des Urgences

Médecine Générale
Diplôme en Echographie

الدكتور الزاكي حسن

خريج المركز الإستشفائي ابن رشد بالدار البيضاء
طبيب داخلي سابقاً بمستشفى محمد الخامس
وقسم المستعجلات

الطب العام
دبلوم الفحص بالصدى

Casablanca, le : في : الدار البيضاء،

PHARMACE DOUMA sagl
22, Bd Annahda
Hay Douma - Sidi Mounen
Tél: 022.71.05.39 - 06.61.06.28.80

Dr. EZZAKI Hassan
Médecin de Famille
Diplôme en Echographie
مستشار في الطب العام
مستشار في الإيكوغرافيا
265 شارع لالا أسماء
الدار البيضاء
022.71.05.39



6600
Azizy

Dr. EZZAKI Hassan
Médecin de Famille
Diplôme en Echographie
مستشار في الطب العام
مستشار في الإيكوغرافيا
265 شارع لالا أسماء
الدار البيضاء
022.71.05.39



5100
3010
National



28,00 x 2

4) शुद्धीकरण



pry

20302x²

265
ميدان ف
الطبيب
الطبيب

SV

4620

2) *Stenol*

Dr. EZ-ZAKI Hassan - ^{مستشار} ^{المستشار} ^{الطبيب العام} ^{مشارف} ²⁶⁶
Meyet el me Lab (Fala) - ^{الطبيب العام} ^{مشارف} ²⁶⁶
Diplome en Leptographie ^{مشارف} ²⁶⁶
022.71.05.39 : ^{مشارف} ²⁶⁶



S.P.

655.10

LOT: 0280
PER: 04 2023
PPV: 46.00DH

PHARMACIE DOUMA SARL
22, Bvd Annahda
Hay Douma - Sidi Moumen
Tél: 0522 70 26 46

ستيمول
مالات السيترولين

66,00



1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination :
AZIMYCINE 500mg PROMOPHARM, Comprimés enrobés.

Composition :
Azithromycine dihydrate
Exprimé en Azithromycine base..... 500 mg

Excipients :
- Excipients du noyau :
Phosphate de calcium anhydre, povidone, crospovidone, talc, laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline
- Excipients d'enrobage :
Hydroxypropylméthylcellulose, lactose monohydraté, talc, dioxyde de titane, parahydroxybenzoate de méthyle, propylène glycol 6000.

Forme pharmaceutique :
Comprimé enrobé. Boîte de 3.

2. QU'EST-CE QUE AZIMYCINE 500 mg PROMOPHARM COMPRIME ENROBE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Class pharmacologique thérapeutique :
Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des macrolides.

Indications
Il est indiqué dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AZIMYCINE 500 mg PROMOPHARM COMPRIME ENROBE ?

Ne prenez jamais ce médicament dans les cas suivants :
- si vous êtes allergique à ce médicament, à l'érythromycine ou à tout autre macrolide,
- en cas d'association avec la dihydroergotamine et l'ergotamine (médicaments antimigraux),
- en cas d'association avec le cisapride (médicament anti-reflux),
- en cas d'association avec la colchicine (traitement de la goutte),
- en cas d'insuffisance hépatique sévère.

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

Faites attention avec AZIMYCINE 500 mg PROMOPHARM comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales :

Comme avec d'autres médicaments de cette famille d'antibiotiques, de rares manifestations allergiques graves ont été rapportées; aussi, toute réaction allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à un médecin.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté une urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, oedème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique).

Prévenez votre médecin en cas de :

- maladie rénale,
- maladie du foie sévère,
- de symptômes d'ordre hépatique tels que fatigue, urines foncées, saignements, modifications de l'état de conscience et du comportement,
- allongement de l'intervalle QT congénital ou documenté (anomalie observée sur l'électrocardiogramme),
- hypokaliémie, hypomagnésémie,
- bradycardie,
- insuffisance cardiaque,
- traitement concomitant avec des traitements allongeant l'intervalle QT (traitement antibiotique, traitement antifongique, antiarythmiques de classes IA et III, cisapride et terfenadine ...),
- diarrhée sévère,
- myasthénie.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la dihydroergotamine, l'ergotamine, le cisapride et la colchicine (voir « Ne prenez jamais AZIMYCINE 500 mg PROMOPHARM, comprimé enrobé »).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, et notamment la bromocriptine (médicament contre la montée de lait, contre la maladie de Parkinson), la cabergoline (médicament contre l'excès de prolactine-hormone provoquant la lactation), le pergolide (médicament indiqué dans le traitement de la maladie de Parkinson), le lisuride (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson ou contre l'excès de prolactine-hormone provoquant la lactation). Il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interaction avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant les trois premiers mois de la grossesse. A partir du début du 4ème mois de la grossesse, ce médicament ne sera utilisé que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire

Lactose monohydraté.

4. COMMENT PRENDRE CE MEDICAMENT ?

Instructions pour un bon usage

tion buvable en

ce médicament.
traitement.
demandez plus

adressez-vous à

s, consultez votre

ans cette notice,
grave, veuillez en

51,00
informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

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

BRONCOLIBER 15 mg/5 ml :

Ambroxol chlorhydrate (DCI) : 15 mg pour 5 ml de solution buvable.

BRONCOLIBER 30 mg/5 ml :

Ambroxol chlorhydrate (DCI) : 30 mg pour 5 ml de solution buvable.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, cyclamate de sodium, aspartame, acide citrique monohydraté, méthylparabène, essence d'ananas, propylparabène, glycérine, sorbitol 70%, eau purifiée.

Excipients à effet notoire :

Sorbitol, saccharose, aspartame, parabènes.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

MUCOLYTIQUES (R : Système respiratoire).

3. Indications thérapeutiques :

Traitement des troubles de la sécrétion bronchique, notamment au cours des affections bronchiques aiguës et des épisodes aigus des bronchopneumopathies chroniques.

Ce médicament est un expectorant. Il facilite l'évacuation par la toux des sécrétions bronchiques.

BRONCOLIBER 15 mg/5 ml est indiqué chez l'enfant.

BRONCOLIBER 30 mg/5 ml est indiqué chez l'adulte.

4. Posologie :

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

A prendre au moment des repas.

Fréquence d'administration :

BRONCOLIBER 15 mg/5 ml : Destiné à l'enfant.

Enfant de 2 à 6 ans : ½ cuillère à café, 3 fois par jour.

Enfant de plus de 6 ans : 1 cuillère à café, 3 fois par jour.

BRONCOLIBER 30 mg/5 ml : Réservé à l'adulte.

1 cuillère à café 3 fois par jour.

Durée de traitement :

La durée du traitement ne dépassera pas 8 à 10 jours sans avis médical.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais BRONCOLIBER :

- en cas d'antécédents d'allergie à ce médicament ou à l'un des constituants.
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

BRONCOLIBER 15 mg/5 ml est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 2 ans.

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

6. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, BRONCOLIBER est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet :

Possibilité de survenue de troubles gastro-intestinaux mineurs à type de nausées, vomissements, gastralgies, cédant rapidement à la diminution de la posologie.

Ont été décrits :

- des cas de réactions cutanéomuqueuses à type d'érythème, de rash, de prurit, d'urticaire ;
- très rarement des manifestations anaphylactoïdes avec survenue de choc et œdème de Quincke qui ont été d'évolution favorable dans les cas

rapportés.

Dans ces cas, le traitement devra impérativement être interrompu.

Ont été également très rarement décrits :

- des cas de céphalées et de vertiges.

Peut présenter un effet laxatif léger (sorbitol).

BRONCOLIBER solution buvable peut provoquer des réactions allergiques aux parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle (éventuellement retardées).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Mises en garde spéciales :

Ce médicament ne doit pas être pris par des patients présentant des problèmes héréditaires rares d'intolérance au fructose.

Précautions d'emploi :

Il est conseillé de ne pas prendre de médicament antitussif ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par ce médicament.

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

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

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.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse ou d'allaitement :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Sans objet.

11. Symptômes et conduite en cas de surdosage :

Consulter immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

12. Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

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

13. Risque de syndrome de sevrage :

Sans objet.

Médicament sans prescription médicale.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :

ATLAS PHARM

Quartier industriel,
Route principale 7, Rue C,
Berrechid - Maroc.

Nom et adresse du fabricant :

AFRIC-PHAR

Zone Industrielle Ouest Ain Harrouda,
Route Régionale n° 322 (ex R.S 111)
Km 12.400 Ain Harrouda 28 630 - Mohammedia, Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 14

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

MAXIDROL® collyre

b) COMPOSITION

Dexaméthasone 100 mg
Sulfate de néomycine 350 000 U.I.
Sulfate de polymyxine B 600 000 U.I.
Méthylhydroxypropylcellulose, chlorure de benzalkonium, chlorure
de sodium, polysorbate 20, acide chlorhydrique dilué, hydroxyde de
sodium, eau purifiée q.s.p. 100 ml

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Collyre en flacon compte-gouttes de 5 ml prêt à l'emploi.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ASSOCIATION CORTICOIDE / ANTI-INFECTIEUX par voie locale.

S : organe des sens (œil).

e) NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires ALCON
4, rue Henri Sainte-Claire Deville
F-92563 RUEIL-MALMAISON CEDEX

NOM ET ADRESSE DU FABRICANT

ALCON CUSÍ, S.A.
E-08320 EI MASNOU-BARCELONE

6 118001 070398

Laboratoires Sothema Bouskoura
Maxidrol collyre, 5 ml
AMM Maroc N°54/DMP/21/NCV
PPV : 30,10 DHS

4069

إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، فطلب المزيد من المعلومات من الصيدلي.
وصف هذا الدواء لك شخصيا. لا تعطه أبدا لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.
إذا تفاقم أحد الأعراض غير المرغوبة أو إذا لاحظت تأثيرا غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوي هذه النشرة

- 1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلي العلاجي A10BA02 code ATC

دواعي الإستعمال :

يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيفوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقا. عندما تكون مريضا بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادرا على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشترك غليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها غليكوفاج؟

يستعمل غليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقع على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول غليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟

موانع الإستعمال :

لا تتناول أبدا غليكوفاج في الحالات التالية:

• إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد

• إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى

• إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، قيئ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني

(أنظر "خطر حمض لبني" أسفله) أو حمض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكو

في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسببات سكر

أولي. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس رائحة فاكهية غير معتادة.

• إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا

تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرض

لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات")

• إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصب، أو التهاب الكليتين.

تؤدي الاصابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني

(انظر "انتبه مع غليكوفاج 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).

إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد

الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات")

إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، فطلب المزيد من المعلومات من الصيدلي.
وصف هذا الدواء لك شخصيا. لا تعطه أبدا لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.
إذا تفاقم أحد الأعراض غير المرغوبة أو إذا لاحظت تأثيرا غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوي هذه النشرة

- 1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ غليكوفاج ، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية.

1 - ما هو غليكوفاج ، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلي العلاجي A10BA02 code ATC

دواعي الإستعمال :

يحتوي غليكوفاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيغوانيد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الغلوكوز (السكر) المتواجد في الدم. يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقا. عندما تكون مريضا بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادرا على استخدام الإنسولين الذي ينتج بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الغلوكوز في الدم. يساعد غليكوفاج على تخفيض معدل الغلوكوز في دمك حتى يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول غليكوفاج على المدى الطويل للمساعدة على الحد من أخطار المضاعفات المصاحبة للسكري. يشترك غليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها غليكوفاج؟

يستعمل غليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقع على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الغلوكوز في الدم. ويستخدم بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى البالغون تناول غليكوفاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو إنسولين).

يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمراهقون تناول غليكوفاج وحده أو مع الإنسولين.

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول غليكوفاج ، قرص مغلف؟

موانع الإستعمال :

لا تتناول أبدا غليكوفاج في الحالات التالية:

• إذا كنت تعاني من الأرجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المذكورة في الفقرة 6.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد

• إذا كنت تعاني من تدهور حاد في وظائف الكلى

• إذا كنت تعاني من سكري غير متحكم به، يصاحبه مثلاً فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة، غثيان، قيئ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض لبني (أنظر "خطر حمض لبني" أسفله) أو حمض كيتوني. الحمض الكيتوني إصابة تكو

في تراكم مواد في الدم تسمى "أجسام كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسبات سكر أولي. الأعراض هي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس رائحة فاكهية غير معتادة.

• إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (اجفاف)، مثلاً على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا بقيت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الاجفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرض

لخطر الحمض اللبني (أنظر "تحذيرات وإحتياطات").

• إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلاً التهاب الرئتين أو القصب، أو التهاب الكليتين. يؤدي الالتهابات الحادة إلى مشاكل في الكليتين من شأنها تعريضك لخطر الحمض اللبني (أنظر "انتبه مع غليكوفاج 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).

إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحمض اللبني (أنظر "تحذيرات وإحتياطات").

تسمية الدواء:

كوتاريغ

12.5/80 ملغ، 12.5/160 ملغ، 25/160 ملغ

أقراص مغلفة. علبة من 28 قرص

الفالسرتان / الهيدروكلوروثيازيد

يرجى قراءة النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة إليك.

- حافظ على هذه النشرة لأنك قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى.
- اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي إذا كان لديك المزيد من الأسئلة أو إذا راودك شك.
- وُصف لك هذا الدواء شخصيا فلا تصفه لأشخاص آخرين حتى وإن كانت أعراض مرضهم تشبه أعراض مرضك لأنه يمكن أن يكون مضرا لهم.
- إذا تفاقم إحدى الأعراض الجانبية أو إذا لاحظت أي أعراض جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، استشر الطبيب أو الصيدلي.

محتويات النشرة

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استخدام دواء كوتاريغ؟
3. كيف يستخدم دواء كوتاريغ؟
4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة لدواء كوتاريغ؟
5. كيف يتم تخزين دواء كوتاريغ؟

1. ما هو دواء كوتاريغ وفي أي الحالات يجب استعماله؟

يحتوي دواء كوتاريغ على مادتين فعاليتين تكمليتين، تؤثران على النظام المنظم لضغط الدم في الجسم. وهما الفالسرتان، الذي يسبب انخفاض الضغط عن طريق توسيع الأوعية الدموية، والهيدروكلوروثيازيد، الذي يقلل من كلوريد الصوديوم في الجسم ومن محتوى الماء عن طريق زيادة إفراز البول.

نظ الدم الخفيف أو المعتدل لدى المرضى



COTAREG 160/12.5 mg
28 comprimés pelliculés

PPV : 203.00 DH

كوطاريك 80 ملغ / 12.5 ملغ
كوطاريك 160 ملغ / 12.5 ملغ
كوطاريك 160 ملغ / 12.5 ملغ

معلومات خاصة بالمرضى

- يرجى قراءة النشرة بعناية قبل استعمال هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات مهمة بالنسبة لكم.
- حافظ على هذه النشرة لأنك قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى.
- إذا كان لديك أي أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو الصيدلي.
- وُصف لكم هذا الدواء شخصياً فلا تصفوه لأشخاص آخرين حتى وإن كانت أعراض تشبه أعراض مرضكم لأنه يمكن أن يكون مضرًا لهم.
- إذا شعرت بأي واحدة من الآثار الجانبية المذكورة والموصوفة بالخطيرة، أو إذا لاحظت آثار جانبية غير المذكورة في هذه النشرة، يرجى إخبار الطبيب أو الصيدلي.

محتويات النشرة:

1. ما هو دواء كوطاريك® وفي أي الحالات يجب استعماله؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال دواء كوطاريك®؟
3. كيف يستعمل دواء كوطاريك®؟
4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة لدواء كوطاريك®؟
5. كيف يُحفظ دواء كوطاريك®؟
6. معلومات إضافية

1. ما هو دواء كوطاريك® وفي أي الحالات يجب استعماله؟
يستعمل كوطاريك® في علاج حالات ارتفاع الضغط الدموي الأساسي الخفيف إلى المتوسط.

المرضى الذين لا يستجيبون كفاية للمعالجة الأحادية الدواء،
طبيبكم يمكنه التحكم في تأثير الدواء بقصص ضغطك
لا ينبغي أخذ كوطاريك® إلا بناءً على وصفة طبية

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال دواء كوطاريك®؟
لا يمكن أخذ هذا الدواء،
ابق بأحد موانع أنزيم تح

Liste I - Uniquement sur ordonnance
ne laisser ni à la portée, ni à la vue



COTAREG 100/12.5 mg
28 comprimés pelliculés
PPV : 203.00 DH