

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

## Remboursement :

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

## Pathologie 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.

## Ordonnance :

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.

## Maladie :

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](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)



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

## Déclaration de Maladie

N° P19- 0043451

ND: 53458

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : ~~CHATELAIN~~ Société : ~~MA~~

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : CHATYANE M<sup>me</sup>

Date de naissance : 1/1/48

Adresse : ROYAL MANZAR EMP 36 NE 03, Hx EL QADIS

Tél : 06 01298036 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 08/07/2020

Nom et prénom du malade : TSEYKHII Age: 72

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

Nature de la maladie : Surtout Hypertension Artérielle

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) :

Dr. Abdelhak OUGHRASS  
Spécialiste en Oto-Rhino-Laryngologie  
et Chirurgie Cervico-Faciale  
et Chirurgie de la Voix  
RUE 39, Bloc 61, Casablanca  
Tél: 0522 759 22 22

ACCUEIL

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

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



# 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
09 DEC 2020		9	250	Dr. Abdelhak OUGHASS Spécialiste en Oto-Rhino-Laryngologie et Chirurgie Cervico - Faciale 47 Rue 39, Bloc 61, Mansour 3 Sidi Bernoussi - Casablanca Tél: 0522 759 248

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL HADJ AL OUDS Tél: 0522 733 355 Palatine N° 3100955	09/12/2020	268,70

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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
		A M	P C	I M	I V	

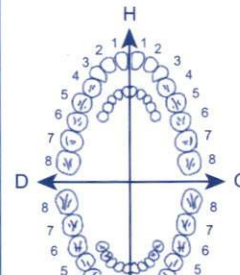
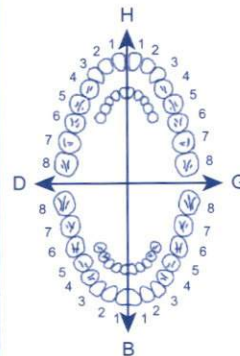
# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div> <div>H</div> <div> <div>25533412</div> <div>21433552</div> </div> <div>00000000</div> <div>00000000</div> </div> <div> <div>D</div> <div>00000000</div> <div>35533411</div> </div> <div> <div>G</div> <div>00000000</div> <div>11433553</div> </div> <div>B</div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	<div> <div>H</div> <div> <div>25533412</div> <div>21433552</div> </div> <div>00000000</div> <div>00000000</div> </div> <div> <div>D</div> <div>00000000</div> <div>35533411</div> </div> <div> <div>G</div> <div>00000000</div> <div>11433553</div> </div> <div>B</div>			MONTANTS DES SOINS
	<div> <div>H</div> <div> <div>25533412</div> <div>21433552</div> </div> <div>00000000</div> <div>00000000</div> </div> <div> <div>D</div> <div>00000000</div> <div>35533411</div> </div> <div> <div>G</div> <div>00000000</div> <div>11433553</div> </div> <div>B</div>			DATE DU DEVIS



Dr. ABDELHAK OUGHRIS

Spécialiste en  
Oto - Rhino - Laryngologie  
et Chirurgie  
Cervico - Faciale

Diplômé en Allergologie  
et Immunologie Clinique



الدكتور عبد الحق أوغريس

إختصاصي في  
أمراض الأذن ، الأنف ، الحنجرة  
وجراحة  
الوجه ، و العنق

حائز على دبلوم أمراض  
الحساسية و المناعة السريرية

Casablanca, le : 09 DEC 2020 في الدار البيضاء،

A<sup>e</sup> BENKHAÏFOUR

24,40 x 4

Levothyrox 100

53,20 1 cp 1 x 4 mois

Relaxol

89,00 1 cp 2 x 4

Vitamin 150

29,00 1 cp 2 x 4

Dolipren 400

1 cp 2 x 4

CABINET AL HAMD D'O.R.L ET D'ALLERGOLOGIE

47, Znfé 39, بلوك 61، منصور 3، الطابق الأول، سيدي البرنوصي - الدار البيضاء  
47, Rue 39, Bloc 61, Mansour 3, 1<sup>er</sup> étage, Sidi Bernoussi - Casablanca

Tél. : 0522 75 92 48





# رولاكسول®

باراسيتامول/ثيوكولشيكيوزيد

## أقراص

يخضع هذا الدواء لمراقبة إضافية ستمكن من التعرف بسرعة على المعلومات الجديدة المرتبطة بالسلامة. يمكنك المساهمة فيها بالإبلاغ عن أي تأثير غير مرغوب فيه تتم ملاحظته. انظر نهاية الفقرة 4 كيف يتم التصريح عن التأثيرات الثانوية.

يرجى الإطلاع بانتباه على هذه النشرة بأكملها قبل استعمال هذا الدواء.

• احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد. • إذا كان لديك أي سؤال آخر، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. • لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له. • إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها خطراً أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر في هذه النشرة، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

1. ما هو رولاكسول وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

يوصف هذا الدواء في علاج تكميلي للتقلصات العضلية المؤلمة في الأمراض المفصليّة لدى البالغين والمرافقين ابتداءً من 16 سنة.

2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول رولاكسول؟

لا تتناول أدوية رولاكسول في الحالات التالية: • إذا كنت لديك حساسية لثيوكولشيكيوزيد و/أو باراسيتامول أو لأحد المكونات الأخرى للدواء (المذكورة في الفقرة 6). • إذا كنت حاملاً أو قد تصبحين حاملاً وتعتقدين أنك حامل. • إذا كنت من النساء في سن الإنجاب لا تستعملين وسيلة لمنع الحمل. • إذا كنت ترضعين. • قصور كبدى خلوي أو مرض خطير في الكبد. • لدى الأطفال دون 16 سنة.

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو الصيدلي.

يجب الانتباه عند استعمال رولاكسول:

احتياطات الاستعمال الخاصة: يستعمل بحيططة في حالة سوايق الصرع أو الاختلاجات.

يتطلب ظهور نوبة اختلاجية توقيف العلاج.

في حالة جرعة مفرطة أو تناول جرعة مرفوعة عن طريق الخطأ، استشر الطبيب على الفور.

يحتوي هذا الدواء على باراسيتامول. كما تحتوي عليه أدوية أخرى. تأكد من أنك لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على الباراسيتامول. بما في ذلك إذا كانت أدوية بدون وصفة طبية.

لا تجمع بينها حتى لا تتجاوز الجرعة اليومية الممنوحة بها (انظر فقرة "الجرعات").

تحذيرات خاصة: في حالة الإسهال، أخبر الطبيب الذي قد يعيد ضبط الجرعات.

حالة آلام المعدة، غثيان، قيء، أخبر الطبيب.

اتبع جميع جرعات وفترة العلاج الموصوفة في الفقرة 3. يجب عدم استعمال هذا الدواء بجرعة أكبر (أي 4 أقراص من رولاكسول) أو لمدة تتجاوز 7 أيام. وذلك لأن المواد المكونة في جسمك عندما تتناول ثيوكولشيكيوزيد بجرعات مرفوعة قد تسبب في إصابات في بعض الخلايا (عند غير عادي من الصيغيات). وتمت البرهنة على ذلك خلال دراسات لدى الحيوانات والدراسات في المختبر. لدى الإنسان، يعتبر هذا النوع من الإصابات الخلوية عامل

لتغير الخصوبة الذكرية وقد يشكل خطراً على المولود. يجب التحدث بك المزيد من الأسئلة.

من كافة التدابير المرتبطة بمنع الحمل الفعال والمخاطر المحتملة

لحلم.

تحدد مدة العلاج في 7 أيام متتالية.

قبل الشروع في العلاج بهذا الدواء، تحقق من عدم تناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول.

أخبار الباراسيتامول يمكن أن يسبب اضطرابات وظائف الكبد.

خطر الباراسيتامول: • إذا كان وزنك يقل عن 50 كلغ. • إذا كنت تعاني من مرض كبدى أو مرض خطير في الكلى. • إذا كنت تستهلك الكحول كثيراً أو توقفت عن استهلاك الكحول مؤخراً. • إذا كنت تعاني من فقدان الماء من الجسم. • إذا كنت تعاني مثلاً من سوء التغذية المزمن. • إذا كنت في فترة الصوم. • إذا فقدت الوزن مؤخرًا. • إذا كان سنك يفوق 75 سنة أو يفوق 65 سنة وتعالين من أمراض طويلة الأمد. • إذا كنت مصاباً بفيروس نقص المناعة البشرية أو بالتآهب الكبد الفيروسي المزمن. • إذا كنت تعاني من التليف الكبدي (مرض جيني وراثي) يتسم خاصة بإصابات تنفسية خطيرة. أو إذا كنت مصاباً بمرض جيلير (مرض وراثي مقترن بالارتقاء بليبرين في الدم).

ينصح بعدم استهلاك المشروبات الكحولية خلال العلاج.

خطر انخفاض حديد الحديد من الإدمان المزمن في الكبد. يزداد خطر الإصابة الكبدية.

في حالة التهاب الكبد الفيروسي الحاد، توقف عن العلاج واستشر الطبيب.

في حالة مشكلة التغذية (سوء التغذية) أو فقدان الماء من الجسم، يجب تناول رولاكسول.

أقراص بكل حذر

الأطفال والمرافقون: لا تستعمل هذا الدواء لدى الأطفال أو المراهقين دون 16 سنة لأسباب السلامة.

في حالة الشك، لا تردد في استشارة الطبيب أو الصيدلي.

تناول أو استعمال أدوية أخرى: أبلغ أباك أنت تناول هذا الدواء إذا وصف لك الطبيب تحليل نسبة الحفص اليوريك في الدم أو نسبة السكر في الدم.

لا تتناول أدوية أخرى تحتوي على باراسيتامول. قد تتعرض لخطر جرعة مفرطة.

إذا كنت تتبع علاجاً مضاداً لتخثر الدم عن طريق الفم (وارفارين أو مضاد فيتامين K)، فإن تناول باراسيتامول بالجرعات القصوى (4 غ/اليوم) لأكثر من 4 أيام يتطلب مراقبة شديدة للتفاعلات البيولوجية بما فيها خاصة النسبة النفاذية الدولية. في هذه الحالة، استشر الطبيب.

للتحليلات لفعالية باراسيتامول إذا كنت تتناول في نفس الوقت الارتفاعات المخيلية - دواء يخفف نسبة الكولسترول في الدم (أحترم فاصلاً زمنياً لأكثر من ساعتين بين كل جرعتين).

إذا حصلت في نفس الوقت على باراسيتامول وعلاج بفيتوكوكوساميلين (مضاد حيوي)، قد تتأخر بالمعانة من محاض أبيض (موضوعة عالية في الدم بسبب تسرع معدل التنفس).

قد يزداد تسمم باراسيتامول إذا كنت تتناول:

• أدوية من المحتمل أن تكون سامة للكبد، • أدوية تحفز إنتاج الأرض السام لباراسيتامول مثل الأدوية المضادة للصرع (فينوباريتال، فينيتوين، كاربامازيبين، توبرامات)، •

ريفامبين (مضاد حيوي)، • في نفس الوقت مع الكحول.

أخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخراً أو قد تتناول أي دواء آخر.

قد يزيد رولاكسول من السام الطابع للمواد الكلواميتيكول.

الحمل والرضاعة والخصوبة

لا تتناولي هذا الدواء: • إذا كنت حاملاً، قد تصبحين حاملاً أو تعتقدين أنك حامل. • إذا

كنت من النساء في سن الإنجاب ولا تستعملين وسيلة لمنع الحمل.

هذا الدواء قد يعرض المولود للخطر. لا تتناولي هذا الدواء إذا كنت ترضعين، لأنه ينتقل إلى

# VITAMAG-GS

Magnésium 150 mg

& vitamines B1, B2, B6 et B12



Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce produit

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, demandez à votre médecin, ou pharmacien

## Dans cette notice:

1. Qu'est-ce que VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES ?
3. Effets secondaires Possibles.
4. Comment utiliser VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES ?
5. Comment conserver VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES ?
6. Présentation
7. Composition et informations nutritionnelles

## 1. Qu'est-ce que VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES et dans quel cas est-il utilisé ?

VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES contient du magnésium et des vitamines B1, B2, B6 et B12 avec des quantités optimales et équilibrées.

Le magnésium et les vitamines B1, B2, B6 et B12 sont essentiels pour la santé de votre corps. Ils sont nécessaires pour la transmission des impulsions nerveuses et les contractions des muscles. De plus ils favorisent l'assimilation des glucides, lipides et protéines pour la production de l'énergie.

Le magnésium et les vitamines du groupe B ne sont pas produits par notre organisme mais apportés par l'alimentation. Si l'alimentation est pauvre en vitamines et sels minéraux et ne peut couvrir les besoins de notre organisme, un déficit en magnésium et vitamines peut survenir.

VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES est un complément alimentaire qui peut être utilisé en cas de déficit en magnésium et vitamines ; insuffisance d'absorption du magnésium ; efforts physiques intenses ; stress, nervosité et irritabilité ; faiblesse musculaire ou crampes ; fatigue.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES ?

### Précautions et contre-indications.

Parler à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES si vous :

Souffrez d'insuffisance rénale ;

Utilisez d'autres produits ou compléments alimentaires.

DANS TOUS LES CAS DEMANDER AVIS À VOTRE MÉDECIN OU PHARMACIEN.

ou l'allaitement.

MAGNÉSIMUM ET VITAMINES peut être pris en cas de allaitement.

es cas demandez conseil à votre médecin ou à votre

### Contraindiqués possibles :

- à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

- à conserver hors de portée ou de la vue des enfants.

4. Comment utiliser VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES ?

Reservé à l'adulte, la posologie de VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES est de 1 comprimé effervescent par jour.

Mettre le comprimé effervescent dans un verre d'eau et boire après dissolution complète.

Ne pas dépasser la dose journalière sauf avis contraire de votre médecin ou pharmacien.

5. Comment conserver VITAMAG MAGNÉSIMUM ET VITAMINES ?

A conserver hors de portée et de la vue des enfants.

A conserver à l'abri de la chaleur et de l'humidité.

Ne pas utiliser au-delà de la date de péremption mentionnée sur le tube.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

### 6. Présentation

Boîte de 20 comprimés effervescents.

Arôme citron.

Complément alimentaire, n'est pas médicament

## 7. Composition et informations nutritionnelles

Vitamines et minéraux	en 100 g	par comprimé (6,0 g)	% AJR par comprimé*
Magnésium	2500 mg	150 mg	50%
Vitamine B1	23,3 mg	1,4 mg	100 %
Vitamine B2	26,7 mg	1,6 mg	100 %
Vitamine B6	33,3 mg	2,0 mg	100 %
Vitamine B12	16,7 µg	1,0 µg	100 %

\*% de l'apport journalier recommandé

### Valeurs nutritionnelles

	Par comprimé (6,0 g)	Par 100g
Energie	18 Kcal 75 KJ	292 Kcal 1250 KJ
Protéines	< 0,1 g	0,1 g
Glucides	3 g	50,2 g
Lipides	< 0,1 g	< 0,1 g
Sodium	0,41 g	6,84 g

### Excipients:

Dextrose, acide citrique, régulateur d'acidité hydrocarbonate de sodium, carbonate de magnésium, arôme, contient lécithine de soja, edulcorant : Acesulfame-K, Aspartame\*

\*Source de phénylalanine

### Fabriqué en Allemagne par :

Dr. B. Scheffer Nachf. GmbH & Co. KG  
Senefelderstr. 44, D - 51469 Bergisch Gladbach  
Pour : GÉNÉRATION SANTÉ S.A.  
7 - Bd Moulay Youssef - Casablanca - MAROC

# VITAMAG-GS

Magnésium 150 mg

& vitamines B1, B2, B6 & B12



Read all of this leaflet carefully before you start taking This Product

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have further questions, please ask your doctor or pharmacist

## In this leaflet

1. What VITAMAG MAGNÉSIMUM & VITAMINS is and what it is used for ?
2. What you need to know before you take VITAMAG MAGNÉSIMUM & VITAMINS?
3. Possible side effects
4. How to use VITAMAG MAGNÉSIMUM & VITAMINS?
5. How to store VITAMAG MAGNÉSIMUM & VITAMINS?
6. Presentation
7. Ingredients and nutritional facts

## 1. What VITAMAG MAGNÉSIMUM & VITAMINS is and what it is used for?

VITAMAG MAGNÉSIMUM & VITAMINS contains magnesium and vitamins B1, B2, B6 and B12 with optimal and balanced amounts.

Magnesium and vitamins B1, B2, B6 and B12 are essential for the health of your body. They are required for nerve impulse transmission and muscle contractions. In addition, they promote carbohydrates, fats and proteins absorption for energy production.

Magnesium and B vitamins are not produced by your body but supplied by food. If the diet is poor in vitamins and minerals it cannot cover the body's needs and a magnesium deficiency may occur.

VITAMAG MAGNÉSIMUM & VITAMINS is a dietary supplement that can be used in case of magnesium and vitamins deficiency, magnesium absorption deficiency, strenuous efforts, stress, nervousness and irritability, muscle weakness or cramps, fatigue.

## 2. What you need to know before you take VITAMAG MAGNÉSIMUM & VITAMINS?

### Warning and precautions.

Talk to your doctor or pharmacist before taking VITAMAG MAGNÉSIMUM & VITAMINS if you:

Suffer from renal failure,

Use other drugs or dietary supplement

In any case ask your doctor or pharmacist.

### Pregnancy and breast-feeding?

VITAMAG MAGNÉSIMUM & VITAMINS can be used during pregnancy and breast-feeding

In any case ask your doctor or pharmacist.



**ibuprofène** 400 mg  
comprimé pelliculé

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

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de la maladie sont les mêmes que les 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 pharmacien.

# 1. Qu'est-ce que DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utile ?

**Classe pharmacothérapeutique :** ce médicament appartient à la classe des anti-inflammatoires, anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, il contient un anti-inflammatoire non stéroïdien, l'ibuprofène, dont la dose est de 400 mg (plus de 15 ans).

• En traitement de longue durée : de certains rhumatismes inflammatoires chroniques, certaines arthroses sévères.

• En traitement de courte durée : de certaines inflammations du poutour des articulations (tendinite, bursite, épauole douloureuse aiguë), douleurs aiguës d'arthrose, certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte, douleurs lombaires aiguës, douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatalgies, douleurs et œdèmes liés à un traumatisme, fièvre et/ou douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé ?

**DOLIFEN® 400 mg comprimé pelliculé** dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergiques (hypersensible) à l'ibuprofène ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (particulièrement de grossesse, d'allaitement, d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, aspirine, paracétamol).
- Si vous souffrez d'ulcères de l'estomac ou du duodénum en évolution, saignement gastro-intestinal, maladie grave du foie, maladie grave des reins, maladie grave du cœur, lupus érythémateux, diabète, maladie rénale, maladie cardiaque, maladie de Crohn, antécédents de saignement digestif ou de perforation survenus au décours d'un traitement antérieur par anti-inflammatoires non stéroïdiens, situation existant avant une augmentation du risque de saignement.

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé :

La survenue d'effets indésirables peut être minimisée par l'utilisation de la dose la plus faible possible pendant la durée de traitement la plus courte nécessaire au soulagement des symptômes. Pour les douleurs aiguës, la dose de 400 mg de ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des inconforts parfois graves qui sont observés avec les médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens. Ne dépassez pas la dose de 1200 mg par jour. L'ibuprofène est susceptible d'être associé à un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, en particulier quand il est utilisé à long terme. Ne dépassez pas la dose recommandée. Discutez de votre traitement avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé si vous :

- Souffrez d'une maladie cardiaque, d'une maladie cardiaque, de l'angine de poitrine ou si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage chirurgical, un artériopathe périphérique ou toute sorte d'accident vasculaire cérébral.
- Avez eu une angor artérielle élevée, du diabète ou un cholestérol EN CAS :
- D'antécédents d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé peut entraîner une crise d'asthme, une gêne respiratoire, de l'urticaire ou des angioedèmes notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien.

De prise d'un traitement anticoagulant car l'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction plaquettaire sanguine. Ce médicament peut entraîner des manifestations graves du système digestif.

De prise d'un traitement par des médicaments digestinaux, ulcères de l'estomac ou du duodénum anciens).

De maladie du cœur, d'accident vasculaire cérébral, d'infarctus du myocarde, d'insuffisance cardiaque, d'insuffisance rénale, d'insuffisance hépatique, d'hypertension artérielle, d'antécédents de saignement digestif ou de perforation survenus au décours d'un traitement antérieur par anti-inflammatoires non stéroïdiens, situation existant avant une augmentation du risque de saignement.

De troubles de la vision, PREVEZ-UN MEDICIN.

• D'hémorragie gastro-intestinale, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDICIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

PPV : 29DR00  
PER : 07/22  
LOT : J2036

Autres médicaments et DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé :

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

• La prise simultanée avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que les corticoïdes, peut augmenter le risque d'ulcération ou d'hémorragie gastro-intestinale.

• Les AINS peuvent renforcer les effets des anticoagulants comme la warfarine, l'acénocoumarol, les dérivés de coumatilone, les parafénols ou la coumatilone.

• La prise simultanée d'ibuprofène injectable avec DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'augmenter le risque de saignement.

• La prise concomitante de DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé avec le lithium est susceptible d'augmenter la concentration de ces médicaments dans le sang.

• La prise concomitante de DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé avec le ténofor, dispoxil est susceptible d'augmenter les risques d'atteinte rénale.

• DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé est susceptible de réduire les effets indésirables de certains médicaments contre l'hypertension artérielle et d'augmenter les risques éventuels d'atteinte rénale.

• DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé est susceptible de réduire les effets indésirables de l'ensemble de conversion, de plaques de potassium dans le sang.

• La prise concomitante de DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé et de diurétiques est susceptible d'augmenter le risque d'atteinte rénale et d'augmenter les effets indésirables de ces médicaments.

• Certains antidiabétiques, comme les IRS, peuvent augmenter le risque d'hémorragie gastro-intestinale.

• L'administration de DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé dans les 24h avant ou après la prise de méthotrexate peut augmenter les concentrations de méthotrexate dans le sang et conduire à une augmentation de ses effets indésirables.

• La digoxine et le tacrolimus sont susceptibles de provoquer une atteinte rénale si certains AINS sont pris simultanément.

• Une diminution de la dose d'ibuprofène pourra être nécessaire en cas d'association avec la voriconazole et la fluconazole.

• L'association de pémextrax et d'ibuprofène peut augmenter le risque d'atteinte rénale et d'augmenter les effets indésirables de ces médicaments.

• L'association de tétracycline et d'ibuprofène est susceptible de majorer le risque urologique et digestif.

En cas de prise de DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons :

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

• En cas de prise concomitante, il y a un plus fort risque d'effets indésirables, notamment les effets gastro-intestinaux et céphalalgiques.

Régimes douloureux : une prise immédiate de 400 mg par jour, à ne pas dépasser 4 comprimés par jour.

Autres douleurs et effets indésirables : 1 comprimé de 400mg par jour, à ne pas dépasser 3 comprimés par jour.

**Mode d'administration :** Voie orale, avaler le comprimé avec un grand verre d'eau. Les comprimés d'ibuprofène doivent être avalés en entier et ne doivent pas être mâchés, coupés, cassés, écrasés, broyés, dissous, ni avalés avec du liquide ou de la gorge. Les comprimés sont à prendre de préférence au cours d'un repas.

**Fréquence d'administration :**

En cas de prise régulière, il est recommandé d'éviter les pics de douleurs ou de fièvre. Elles doivent être espacées d'au moins 8 heures.

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de 400 mg d'AINS, vous devez attendre au moins 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles s'aggravent ou en cas de survenue d'un nouveau trouble, en informer votre médecin.

Si vous avez pris plus de 400 mg d'AINS, vous devez attendre au moins 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles s'aggravent ou en cas de survenue d'un nouveau trouble, en informer votre médecin.

Si vous avez pris plus de 400 mg d'AINS, vous devez attendre au moins 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours, si elles s'aggravent ou en cas de survenue d'un nouveau trouble, en informer votre médecin.

Si vous oubliez de prendre DOLIFEN® 400 mg, comprimé pelliculé, ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

**4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

• Réactions allergiques : urticaire, œdème, anaphylaxie, aggravation d'urticaire chronique, bleus ou petites taches rouges sur la peau (purpura), réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Respiratoires : de type crise d'asthme, aggravation de l'asthme, gêne respiratoire, difficulté respiratoire.

• Générales, brusque gonflement du visage et du cou (œdème de Quincke).

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.

• Réactions cutanées graves : syndrome de Stevens-Johnson et Lyell, érythème polymorphe.



7871391098

**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس<sup>®</sup> قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

**تحتوي هذه النشرة:**

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

**1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟**

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

**الصنف الصيدلاني العلاجي**

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

أثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي أثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات



7871391098

**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس<sup>®</sup> قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

**تحتوي هذه النشرة:**

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

**1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟****الصنف الصيدلاني العلاجي**

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

**فترة الحمل.**

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

أثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي أثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات





7871391098

**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس<sup>®</sup> قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

**تحتوي هذه النشرة:**

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

**1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟****الصف الصيدلاني العلاجي**

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

**فترة الحمل.**

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

أثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي أثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات



7871391098

**MERCK**

نشرة: معلومات الاستعمال

**ليفوتيروكس<sup>®</sup> قرص قابل للقطع**

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

**تحتوي هذه النشرة:**

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

**1- ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟**

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ تحت الجرعة قد لا يحسن قصور الغدة الدرقية و أخذ فوق جرعة يمكن أن يسبب فرط التدرق.

**الصنف الصيدلاني العلاجي**

هذا الدواء هرمونة درقية

دواعي الاستعمال

أثار على القدرة على قيادة المركبات و استخدام الآلات

ليفوتيروكس ليس لديه أي أثار على قيادة المركبات و استخدام الآلات