

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 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



Déclaration de Maladie

M22- 0023606
236266

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 06930 Société :
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ZMEHLI - Mohammed
 Date de naissance : 08/08/1961
 Adresse : HOUD LAKRIMATE Rue 29 N°1 ANIN : 3
 Ain CHOK - Casa
 Tél. : 0666247075 Total des frais engagés : 264,7

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. KAAB ABDELHADI
Médecin Urgentiste Polyclinique
CNSS Derb Ghalef
INPE: 41094228

Date de consultation : 03/10/22
 Nom et prénom du malade : ZMEHLI Mohammed Age :
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : ALD ALC Pathologie :
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca Le : 07/11/22
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



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
03/10/2012		9	6	 Dr. KAMB ABDELHAMID Médecin Urgentiste Polyclinique CNSS Derb Ghalet Téléphone: 41094228

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 <p> PHARMACIE AL INHAM MALLEK EDDAR Moutad Eddar, Rue 28, N° 6 Casablanca 05 22 21 33 13 06 61 08 55 05 </p> <p>0920000</p> <p>INP</p>	<p>03 10 2022</p>	<p>264.20</p>

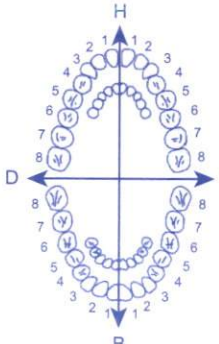
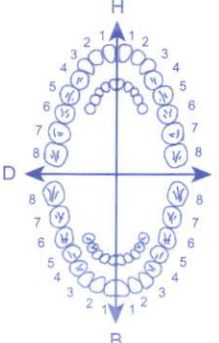
[illegible][illegible]

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	
				<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center;"> <div style="text-align: right;">COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <input style="width: 150px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">MONTANTS DES SOINS</div> <input style="width: 150px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">DEBUT D'EXECUTION</div> <input style="width: 150px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">FIN D'EXECUTION</div> <input style="width: 150px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> </div> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center;"> <div style="text-align: right;">COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <input style="width: 150px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">MONTANTS DES SOINS</div> <input style="width: 150px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">DATE DU DEVIS</div> <input style="width: 150px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">DATE DE L'EXECUTION</div> <input style="width: 150px; height: 30px; border: 1px solid black;" type="text"/> </div>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

وصفة
ORDONNANCE



Le 03/10/2022

IREHL Mohamed

HYPERL 20mg/12,5mg

21.50 x 3
214.50

14/5



3 bles

IPRADIA LP 1000mg

PHARMACIE AL IMAM MALL
Dr. MEDDAH Mourad
Hay Lakemat, Rue 28, N°64
Casablanca
Tél.: 05 22 21 33 13
SM: 06 61 08 55 05

50.20
50.20

14/3 fois



2 bles

T=264.70

Dr. KAAB ABDELHADI
Médecin Urgentiste Polyclinique
CNS Derby Ghalef
INFE: 41094228

HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé

Boîte de 30 Comprimés

DCI : Maléate d'énalapril / hydrochloriazide

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas si vous présentez des symptômes identiques à ceux décrits ci-dessus, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez d'autres effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé et dans quel but ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ?
3. Comment prendre HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION ET DIURÉTIQUES.

Ce médicament est un antihypertenseur contenant 2 principes actifs, dont un diurétique, l'autre principe actif appartenant au groupe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle, en cas d'échec d'une monothérapie par un inhibiteur de l'enzyme de conversion.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé :

- si vous êtes allergique au maléate d'énalapril, à l'hydrochloriazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez été précédemment traité par un médicament de la même classe que ce médicament (inhibiteurs de l'enzyme de conversion) et avez eu des réactions allergiques avec gonflement de la face, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec des difficultés à avaler ou à respirer. Vous ne devriez pas prendre ce médicament si vous avez eu ces types de réactions sans cause connue, ou si vous avez reçu un diagnostic d'angio-œdème de nature héréditaire ou idiopathique, si vous êtes allergique aux sulfamides ou dérivés (demandez à votre médecin ce que sont les sulfamides, si vous n'êtes pas sûr),
- si vous n'arrivez pas à uriner,
- si vous avez des problèmes rénaux sévères,
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre HYPRIL, en début de grossesse, voir rubrique Grossesse et allaitement),
- si vous avez des problèmes sévères du foie.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

La prise de ce médicament est déconseillée :

- une toux sèche peut se produire, il est impératif dans ce cas de consulter à nouveau le médecin qui jugera de l'opportunité de poursuivre le traitement,
- risque de réactions allergiques et d'œdème de la face ou en cas d'atteinte cutanée et/ou d'atteinte des muqueuses,
- risque de taux anormalement bas de certains globules blancs dans le sang chez des patients immunodéprimés,
- ce médicament peut entraîner des risques de réaction allergique chez des patients hémodialysés. Informez votre médecin si vous devez être hémodialysé,
- en cas d'atteinte du foie, possibilité de survenue d'affection neurologique,
- la prise de ce médicament est à éviter si vous prenez du lithium (médicament du système nerveux), des diurétiques hyperkaliémisants ou des sels de potassium (voir utilisation d'autres médicaments).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

HYPRIL est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

o un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,

o aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ».

Précautions d'emploi

HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé

Boîte de 30 Comprimés

DCI : Maléate d'énalapril/Hydrochlorothiazide

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Si les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé** et dans quel cas il est prescrit ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ce médicament ?
3. Comment prendre **HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé** ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ET DANS QUELLE CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE ?

Ce médicament est un antihypertenseur contenant 2 principes actifs, dont un diurétique, l'autre principe actif appartenant au groupe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion. Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle, en cas d'échec d'une monothérapie par un inhibiteur de l'enzyme de conversion.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ?

- Ne prenez jamais HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé :**
- si vous êtes allergique au maléate d'énalapril, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
 - si vous avez été précédemment traité par un médicament de la même classe que ce médicament (inhibiteurs de l'enzyme de conversion) et avez eu des réactions allergiques avec gonflement de la face, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec des difficultés à avaler ou à respirer. Vous ne devriez pas prendre ce médicament si vous avez eu ces types de réactions sans cause connue, ou si vous avez reçu un diagnostic d'angio-œdème de nature héréditaire ou idiopathique, si vous êtes allergique aux sulfamides ou dérivés (demandez à votre médecin ce que sont les sulfamides, si vous n'êtes pas sûr),
 - si vous n'arrivez pas à uriner,
 - si vous avez des problèmes rénaux sévères,
 - si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle,
 - si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre HYPRIL, en début de grossesse, voir rubrique Grossesse et allaitement),
 - si vous avez des problèmes sévères du foie.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

La prise de ce médicament est déconseillée :

- une toux sèche peut se produire, il est impératif dans ce cas de consulter à nouveau le médecin qui jugera de l'opportunité de poursuivre le traitement,
- risque de réactions allergiques et d'œdème de la face ou en cas d'atteinte cutanée et/ou d'atteinte des muqueuses,
- risque de taux anormalement bas de certains globules blancs dans le sang chez des patients immunodéprimés,
- ce médicament peut entraîner des risques de réaction allergique chez des patients hémodialysés. Informez votre médecin si vous devez être hémodialysé,
- en cas d'atteinte du foie, possibilité de survenue d'affection neurologique,
- la prise de ce médicament est à éviter si vous prenez du lithium (médicament du système nerveux), des diurétiques hyperkaliémiants ou des sels de potassium (voir utilisation d'autres médicaments).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

HYPRIL est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
o un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple o aliskiren, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ».

Précautions d'emploi

Ne prenez jamais HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé si vous avez une insuffisance rénale due parfois à un faible taux de potassium (parésie)

HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé

Boîte de 30 Comprimés
DCI : Maléate d'énalapril/hydrochlorothiazide

Veillez 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé** et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé** ?
3. Comment prendre **HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé** ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? **Classe pharmacothérapeutique : INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION ET DIURÉTIQUES.**

Ce médicament est un antihypertenseur contenant 2 principes actifs, dont un diurétique, l'autre principe actif appartenant au groupe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle, en cas d'échec d'une monothérapie par un inhibiteur de l'enzyme de conversion.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ? **Ne prenez jamais HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé :**

- si vous êtes allergique au maléate d'énalapril, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez été précédemment traité par un médicament de la même classe que ce médicament (inhibiteurs de l'enzyme de conversion) et avez eu des réactions allergiques avec gonflement de la face, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec des difficultés à avaler ou à respirer. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous avez eu ces types de réactions sans cause connue, ou si vous avez reçu un diagnostic d'angio-œdème de nature héréditaire ou idiopathique, si vous êtes allergique aux sulfamides ou dérivés (demandez à votre médecin ce que sont les sulfamides, si vous n'êtes pas sûr),
- si vous n'arrivez pas à uriner,
- si vous avez des problèmes rénaux sévères,
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'alisikiren pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre HYPRIL, en début de grossesse, voir rubrique Grossesse et allaitement),
- si vous avez des problèmes sévères du foie.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

La prise de ce médicament est déconseillée :

- une toux sèche peut se produire, il est impératif dans ce cas de consulter à nouveau le médecin qui jugera de l'opportunité de poursuivre le traitement,
- risque de réactions allergiques et d'œdème de la face ou en cas d'atteinte cutanée et/ou d'atteinte des muqueuses,
- risque de taux anormalement bas de certains globules blancs dans le sang chez des patients immunodéprimés,
- ce médicament peut entraîner des risques de réaction allergique chez des patients hémodialysés. Informez votre médecin si vous devez être hémodialysé,
- en cas d'atteinte du foie, possibilité de survenue d'affection neurologique,
- la prise de ce médicament est à éviter si vous prenez du lithium (médicament du système nerveux), des diurétiques hyperkaliémiants ou des sels de potassium (voir utilisation d'autres médicaments).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

HYPRIL est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé

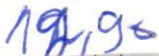
si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

o un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans) par exemple lisartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète, o aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé ».

Précautions d'emploi

Avant de prendre ce médicament, votre médecin doit connaître les médicaments que vous prenez.



Metformine chlorhydrate

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique effets indésirables.

IPRADIA LP comprimés à libération prolongée, sont donc différents de nombre d'autres comprimés contenant de la metformine.

Ne prenez jamais IPRADIA LP, car :

1. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
3. Comment prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucre). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- Si vous souffrez d'une détérioration de la fonction rénale.
- Si vous avez un diabète non contrôlé ou une hyperglycémie sévère (taux élevés de sucre dans le sang, nausées, des vomissements, une soif excessive, une perte de poids rapide, une acidose lactique (vomissements, diarrhées, fièvre, acidose ci-dessous) ou une acidocétose (forte odeur de haleine, vomissements, substances appelées « corps cétoniques » dans le sang ce qui peut conduire à des symptômes comprennent des respirations rapides et profondes, une haleine présente une odeur fruitée).
- Si vous avez perdu trop d'eau par la sueur suite à une diarrhée persistante ou à des vomissements plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut aggraver les problèmes de reins qui peuvent entraîner une acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).
- Si vous avez une infection grave (comme une pneumonie, des poumons ou des bronches, ou une infection sévère) peuvent entraîner une acidose et peuvent vous mettre en danger de complications.
- Si vous prenez un traitement pour la douleur aiguë ou si vous avez récemment souffert de graves problèmes cardiaques (comme un choc) ou si vous avez des difficultés à respirer, cela peut entraîner un manque d'apport en oxygène et vous mettre en danger d'acidose et de complications.

IPRADIA LP peut provoquer un



Les personnes atteintes de diabète ne doivent pas prendre suffisamment d'insuline et ne pas correctement à l'insuline.

IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30

IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30

Metformine chlorhydrate

12490

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique effets indésirables.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
3. Comment prendre IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucre). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

IPRADIA LP est associé à un excès de poids modeste.

IPRADIA LP comprimés sont conçus pour libérer le médicament de manière contrôlée. Les effets sont donc différents de ceux des comprimés contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais IPRADIA LP si :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique « Composition ». Une réaction allergique peut se manifester par des démangeaisons ou un gonflement.
- Si vous avez des problèmes de reins.
- Si vous souffrez d'une déshydratation.
- Si vous avez un diabète hyperglycémique sévère (taux de sucre dans le sang élevés), des nausées, des vomissements, une acidose lactique (acidité dans le sang) ou une acidose métabolique (acidité dans le sang) ou une acidose métabolique (acidité dans le sang) ou une acidose métabolique (acidité dans le sang).
- Si vous avez perdu trop de poids suite à une diarrhée persistante ou à une déshydratation.
- Si vous avez des problèmes de reins qui peuvent entraîner une acidose métabolique (voir « Avertissements et précautions »).
- Si vous avez une infection pulmonaire ou des bronchites.
- Si vous avez des infections sévères.
- Si vous avez des symptômes de diabète (voir « Avertissements et précautions »).
- Si vous prenez un traitement pour le diabète (voir « Avertissements et précautions »).
- Si vous avez une glycémie élevée ou si vous avez récemment souffert de graves problèmes de diabète (voir « Avertissements et précautions »).
- Si vous avez un manque d'appétit ou si vous avez récemment perdu du poids (voir « Avertissements et précautions »).
- Si vous consommez beaucoup d'alcool.
- Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions
Risque d'acidose lactique
IPRADIA LP peut provoquer