

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 06930 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

ZMEHLI - Mohammed

08/08/1961

Holy LAKRIMATE Rue 29 N° 1 YANIN

Ain CHOK - Casab

0666247075

Total des frais engagés : 264,17 DHS

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. KAAB ABDELHADI
Médecin Urgentiste Polyclinique
CNSS Derb Ghalef

Date de consultation :

03/10/2019

INPE: 41094228

Nom et prénom du malade :

Dr. KAAB ABDELHADI

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Diabète

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

Diabète

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) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
03/10/2022		9		Dr. KAAB ABDELAHM Médecin Urgentiste Polyclinique CNSS Derb Ghalef INPE: 41094228

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE AL MAMMA Dr. MEDDAH Mounad y Lakemak Rue 28, N°6 Casablanca Tél: 05 22 21 33 13 S.M: 06 61 08 55 05	03/10/2022	264.20

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCEFFICIENT DES TRAVAUX	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE				MONTANTS DES SOINS
	H	25533412	21433552		
	D	00000000	00000000		
	B	00000000	00000000		
	G	35533411	11433553		
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession					DATE DU DEVIS
	H	25533412	21433552		
	D	00000000	00000000		
	B	00000000	00000000		
	G	35533411	11433553		
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS					DATE DE L'EXECUTION
	H	25533412	21433552		
	D	00000000	00000000		
	B	00000000	00000000		
	G	35533411	11433553		

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



وصفة
ORDONNANCE

Le 03/06/2022.

INTEHLL Taharred

HYPERIL 20mg / 120mg

21.00 + 3 14/15  3 blets

~~DR. MEDDAH MOURAD~~ IPRASIA LP 1000mg

50.00 14/3  2 blets

T = 264.20

PHARMACEUTIQUE MALEK
Dr. MEDDAH MOURAD
Hay Lakemat, Rue 28, N°64
Casablanca
Tel.: 05 22 21 33 13
SM: 06 61 08 55 05

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

HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé

Boîte de 30 Comprimés
DCI : Maléate d'enalapril/Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant
- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez quelque chose de suspect, 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 quelles doses ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYPRIL ?
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.

7A150

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 A CONNAITRE 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'enalapril, 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-oedème 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 suspectez 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 » (ARB-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, ou 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

HYPRL 20 mg/12,5 mg, comprimé

Bolté de 30 Comprimés
DCI : Maléate d'énalapril/Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remariez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE HYPRL 20 mg/12,5 mg, comprimé ET DI

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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE HYPRL 20 mg/12,5 mg, comprimé ? Ne prenez Jamais HYPRL 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-oedème 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 HYPRL, 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.

HYPRL 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 HYPRL 20 mg/12,5 mg, comprimé :
• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : valsartan, telmisartan, irbesartan, en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète, ou 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

Précautions d'emploi

La prise de ce médicament peut entraîner une faible taux de potassium (parfois)

(parfois)

71150

HYPRIL 20 mg/12,5 mg, comprimé

Boîte de 30 Comprimés
DCI : Maléate d'enalapril/Hydrochlorothiazide

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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.

Quel contenu 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 A 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'enalapril, 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'ango-oedème 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). 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 losartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète, ou 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

Il convient de surveiller votre tolérance dans les cas suivants :



IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

Metformine chlorhydrate

19,95

accumulation de glucose dans le nombre de problèmes graves à la que vous continuiez à prendre lorsque ne présentez pas de symptômes corps plus sensible à l'insuline normale dont votre corps utilise IPRADIA LP est associé à un poids modeste.

IPRADIA LP comprimés à libération prolongée sont donc différents de nombreux contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP Prolongée?

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée.

• Si vous êtes allergique (hypersensibles) aux autres composants mentionnés dans la rubrique 6 ; Une réaction allergique peut prendre la forme de démangeaisons ou un essoufflement.

• Si vous avez des problèmes hépatiques ;

• Si vous souffrez d'une détérioration de la fonction rénale ;

• Si vous avez un diabète non contrôlé avec une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang, nausées, des vomissements, une respiration rapide, une acidose lactique (voir ci-dessous) ou une acidocétose) substances appelées « corps céphaliques » dans le sang ce qui peut conduire à des symptômes comprenant des sueurs, une respiration rapide et profonde, une haleine présente une odeur fruitée.

• Si vous avez perdu trop d'eau suite à une diarrhée persistante plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent entraîner une acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

• Si vous avez une infection grave des poumons ou des bronches, ou une infection sévère peut entraîner des symptômes de rétention d'eau.

• Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer une

Veuillez 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 de 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 (sucré). 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 (sucré). 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.



Les personnes atteintes de
suffisamment d'insuline par
pas correctement à l'insul

IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 12.

Metformine chlorhydrate

Veuillez 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 biquanides.

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 (sucré). 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.

124 99

IPRADIA LP est associé à de poids modeste. IPRADIA LP comprimés à conçus pour libérer le médicament sont donc différents de ceux contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES AVANT DE PRENDRE UNA prolongée?

Ne prenez jamais |PRADIA

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à l'insuline ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique "Ingrédients". Une réaction allergique peut entraîner des démangeaisons ou un œdème.
 - Si vous avez des problèmes de reins.
 - Si vous avez un diabète avec une hyperglycémie sévère (taux de sucre dans le sang très élevé), des nausées, des vomissements, une acidose lactique (voir ci-dessous) ou une acidose métabolique. Ces substances sont appelées « corps cétiques ». Si le taux de sucre dans le sang est très élevé, ce qui peut conduire à l'acidose lactique, les symptômes peuvent comprendre une respiration rapide et profonde, une haleine qui sent l'urine ou la mort. Si l'haleine présente une odeur de mort, il est possible que l'acidose lactique soit mortelle.
 - Si vous avez perdu trop d'eau suite à une diarrhée persistante ou à une urination excessive, ou si vous avez des problèmes de reins qui peuvent entraîner une acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).
 - Si vous avez une infection des poumons ou des bronches, ou si vous avez une infection sévère de la peau ou des tissus sous-cutanés. Ces infections peuvent vous mettre en danger.
 - Si vous prenez un traitement pour l'acné ou si vous avez récemment subi une opération (notamment une chirurgie cardiaque ou un choc électrique) ou si vous avez dû entraîner un manque d'apport en eau ou en sucre, ce qui peut mettre en danger votre santé.
 - Si vous prenez des médicaments pour la tension artérielle ou pour les maladies cardiaques.
 - Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer une acidose lactique.