

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 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

- Reclamation : 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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-453778

144453

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1537 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : NOUBAN MOHAMED
 Date de naissance : 16.06.50
 Adresse : BD. TAHA HOUSSEN, RUE 6/1 N°3 NADOR
 Tél. : 0661089117 Total des frais engagés : #1749,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
110, Rue Al Massira Appt. N°13
NADOR - Tél: 05.36.33.87.97

Date de consultation : 04/01/2023
 Nom et prénom du malade : AMROUSSE YAMNA Age : 68 ANS
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Rinite + HTA
 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 : NADOR Le : 02/01/2023

Signature de l'adhérent(e) : *[Signature]*

| 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 |
| 21/01/23 | C.S | | grat | <p>Dr. Jamal BOUDHER</p> <p>Spécialiste en Médecine Interne</p> <p>10 rue Al Massira Appt. N°13</p> <p>90000 - Tél: 05.36.36.33</p> |
| 21/01/23 | C.S | | 24.0 | |

attestant le Paiement des Actes
INF: 0810357
Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
17, rue Al Massira Apt. N°13
Zemine Elage NABOR-Tel: 05.36.33.07.97
CEB

| EXECUTION DES ORDONNANCES | | |
|--|----------|-----------------------|
| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
| Pharmacie Babel Ed. Taha Mcien, N°65 - NADOR 082013558 - Tél: 05.36.60.5544 | 04.01.23 | 1350,10 |

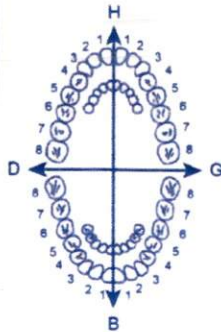
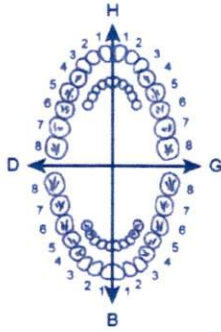
[illegible][illegible]

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 | INP : <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
|--|--|---------------------|-------------|---|--|----------|----------|----------|----------|---|---|----------|----------|----------|----------|---|--|---|
|  | | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | FIN D'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| O.D.F. PROTHESES DENTAIRES  | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table> | | | H | | 25533412 | 21433552 | 00000000 | 00000000 | D | G | 00000000 | 00000000 | 35533411 | 11433553 | B | | COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> |
| | H | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 25533412 | 21433552 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | D | G | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 35533411 | 11433553 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | B | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | DATE DU DEVIS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents

| | |
|------------------|--|
| Nature des Soins | |
|------------------|--|

Coefficient

INP: | | | | | | | |

A diagram of a circular arch bridge. The bridge has a semi-circular arch supported by piers. The piers are numbered 1 through 8 on both the left and right sides, starting from the top and moving downwards. The top of the arch is labeled 'H', the bottom is labeled 'R', and the left side is labeled 'D'.

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

| | | |
|----------|---|----------|
| | H | |
| 25533412 | | 21433552 |
| 00000000 | | 00000000 |
| D | | C |
| 00000000 | | 00000000 |
| 35533411 | | 11433553 |
| | B | |

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

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDATE DU
DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat

Diplômé d'Echographie Clinique

de la Faculté de Montpellier (France)



الدكتور جمال بوهن

اختصاصي في الطب الباطني

خريج كلية الطب بالرباط

حائز على دبلوم التشخيص بالصدى

من جامعة مونيولي بفرنسا

INPE 081035792

Nador, Le

04/04/23

الناظور، في

Nom :

Amrouti Jannet

الاسم

66,30x3 - Dacine 5mg (hp)

1 hp / 2jm

3mes

28,00x6

- gen esophage 1000 (hp)

1 hp 2x / 2jm

3mes

744,00

- Cantra Salostan (style)

15ml de can

3mes

49,40x3

- Amox 5mg (hp)

1 hp / 2jm

3mes

91,00x1

- Statinal 20mg (hp)

2 hp / 2jm

3mes

1350,10

Pharmacie Babel

Bd. Taha Haden, n°65 - NADOR

INPE: 082013558 - Tél: 05.36.60.55.44

Dr. Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

110, Rue Al Massira Apt. n°13

2ème Etage NADOR - Tél: 05.36.33.67.97

110، شارع المسيرة، شقة رقم 13 - الطابق الثاني (قبالة مقر البنك الشعبي) الهاتف : 05 36 33 67 97 - الناظور

110, Rue Al Massira, Apt. n° 13 - 2ème Etage (en face du siège de la Banque Populaire) - Tél.: 05 36 33 67 97 - NADOR

Daonil® 5mg

Glibenclamide

Comprimé sécable

SANOFI

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 4.

1. QU'EST-CE QUE DAONIL 5 mg, Comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

DAONIL 5mg, comprimé sécable est un antidiabétique oral de la famille des sulfonylurées (médicaments qui font baisser le taux de sucre dans le sang, appelé glycémie).

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé pour traiter un diabète non insulino-dépendant (appelé également diabète de type 2 et ne nécessitant pas d'insuline), lorsqu'un régime n'a pas été suffisant pour rétablir à lui seul l'équilibre de votre glycémie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance

active (le glibenclamide), ou à l'un des autres composants de DAONIL 5mg, comprimé sécable mentionnés à la rubrique 6,

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux médicaments de la même famille que DAONIL 5mg, comprimé sécable ou apparentés (sulfonylurée ou sulfonamide),
- Si vous avez un diabète nécessitant un traitement par insuline,
- Si vous souffrez de complications du diabète telles que l'acido-cétose ou des troubles de la conscience (pré-coma),
- Si vous souffrez de maladie sévère du foie ou des reins,
- Si vous prenez déjà du miconazole (voir paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»),
- Si vous êtes atteint d'une maladie héréditaire du sang appelée porphyrie,
- Si vous allaitez.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre DAONIL 5mg, comprimé sécable avec la phénylbutazone ou le danazol (Voir le paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»).

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Avant de prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable, prévenez votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un **déficit en G6PD (ou Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase)** (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe si vous prenez DAONIL 5 mg, comprimé sécable.

Hypoglycémie : (baisse anormale du taux de sucre dans le sang)

Elle peut se manifester par différents signes tels que maux de tête, faim intense, nausées, tremblements, sueurs, pâleur, fatigue, somnolence, sensation de malaise, vertiges, troubles visuels et troubles de la parole, troubles du comportement, dépression, confusion, troubles du sommeil,

être pris au moins 4 heures avant le colesévelam.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable avec des aliments et boissons

En cas de consommation d'alcool, un effet antabuse (chaleur, rougeur, vomissements, accélération du rythme cardiaque) peut survenir.

Grossesse, allaitement

Grossesse

Si vous êtes enceinte, votre diabète doit être traité par de l'insuline.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte alors que vous prenez DAONIL 5 mg, comprimé sécable, votre traitement doit être arrêté.

Consultez rapidement votre médecin qui se chargera d'adapter votre traitement.

Allaitement

Vous ne devez jamais prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable pendant toute la période de l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Au cours de votre traitement, des épisodes d'hypoglycémie sont possibles. Leurs symptômes et leurs effets sur la vigilance peuvent rendre dangereuse la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable contient du lactose

Ce médicament

décomposé

est décomposé

intolérants

ou un sy

galactose

3. COMI

sécable ?

Posologie et mode d'administration

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est d'un demi-comprimé à 3 comprimés par jour.

Les comprimés sont sécables, c'est-à-dire que vous

LOT : 21E001
PER: 2023

DAONIL 5MG
CP SEC B60
P.P.V : 66DH30



6 118000 060055

Daonil® 5mg

Glibenclamide

Comprimé sécable

SANOFI

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 4.

1. QU'EST-CE QUE DAONIL 5 mg, Comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

DAONIL 5mg, comprimé sécable est un antidiabétique oral de la famille des sulfonylurées (médicaments qui font baisser le taux de sucre dans le sang, appelé glycémie).

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé pour traiter un diabète non insulino-dépendant (appelé également diabète de type 2 et ne nécessitant pas d'insuline), lorsqu'un régime n'a pas été suffisant pour rétablir à lui seul l'équilibre de votre glycémie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance

active (le glibenclamide), ou à l'un des autres composants de DAONIL 5mg, comprimé sécable mentionnés à la rubrique 6,

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux médicaments de la même famille que DAONIL 5mg, comprimé sécable ou apparentés (sulfonylurée ou sulfonamide),
- Si vous avez un diabète nécessitant un traitement par insuline,
- Si vous souffrez de complications du diabète telles que l'acido-cétose ou des troubles de la conscience (pré-coma),
- Si vous souffrez de maladie sévère du foie ou des reins,
- Si vous prenez déjà du miconazole (voir paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»),
- Si vous êtes atteint d'une maladie héréditaire du sang appelée porphyrie,
- Si vous allaitez.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre DAONIL 5mg, comprimé sécable avec la phénylbutazone ou le danazol (Voir le paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»).

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Avant de prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable, prévenez votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en G6PD (ou Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase) (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe si vous prenez DAONIL 5 mg, comprimé sécable.

Hypoglycémie : (baisse anormale du taux de sucre dans le sang)

Elle peut se manifester par différents signes tels que maux de tête, faim intense, nausées, tremblements, sueurs, pâleur, fatigue, somnolence, sensation de malaise, vertiges, troubles visuels et troubles de la parole, troubles du comportement, dépression, confusion, troubles du sommeil,

être pris au moins 4 heures avant le colesévalam.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable avec des aliments et boissons

En cas de consommation d'alcool, un effet antabuse (chaleur, rougeur, vomissements, accélération du rythme cardiaque) peut survenir.

Grossesse, allaitement

Grossesse

Si vous êtes enceinte, votre diabète doit être traité par de l'insuline.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte alors que vous prenez DAONIL 5 mg, comprimé sécable, votre traitement doit être arrêté.

Consultez rapidement votre médecin qui se chargera d'adapter votre traitement.

Allaitement

Vous ne devez jamais prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable pendant toute la période de l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Au cours de votre traitement, des épisodes d'hypoglycémie sont possibles. Leurs symptômes et leurs effets sur la vigilance peuvent rendre dangereuse la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable contient du lactose

Ce médicament

décomposé

est décomposé

intolérants

ou un syndrome

galactosé

3. COMI

sécable ?

Posologie et mode d'administration

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est d'un demi-comprimé à 3 comprimés par jour.

Les comprimés sont sécables, c'est-à-dire que vous

LOT : 21E001
PER: 2023

DAONIL 5MG
CP SEC B60
P.P.V : 66DH30



6 118000 060055

Daonil® 5mg

Glibenclamide

Comprimé sécable

SANOFI

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 4.

1. QU'EST-CE QUE DAONIL 5 mg, Comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

DAONIL 5mg, comprimé sécable est un antidiabétique oral de la famille des sulfonylurées (médicaments qui font baisser le taux de sucre dans le sang, appelé glycémie).

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé pour traiter un diabète non insulinodépendant (appelé également diabète de type 2 et ne nécessitant pas d'insuline), lorsqu'un régime n'a pas été suffisant pour rétablir à lui seul l'équilibre de votre glycémie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance

active (le glibenclamide), ou à l'un des autres composants de DAONIL 5mg, comprimé sécable mentionnés à la rubrique 6,

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux médicaments de la même famille que DAONIL 5mg, comprimé sécable ou apparentés (sulfonylurée ou sulfonamide),
- Si vous avez un diabète nécessitant un traitement par insuline,
- Si vous souffrez de complications du diabète telles que l'acido-cétose ou des troubles de la conscience (pré-coma),
- Si vous souffrez de maladie sévère du foie ou des reins,
- Si vous prenez déjà du miconazole (voir paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»),
- Si vous êtes atteint d'une maladie héréditaire du sang appelée porphyrie,
- Si vous allaitez.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre DAONIL 5mg, comprimé sécable avec la phénylbutazone ou le danazol (Voir le paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»).

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Avant de prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable, prévenez votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un **déficit en G6PD (ou Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase)** (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe si vous prenez DAONIL 5 mg, comprimé sécable.

Hypoglycémie : (baisse anormale du taux de sucre dans le sang)

Elle peut se manifester par différents signes tels que maux de tête, faim intense, nausées, tremblements, sueurs, pâleur, fatigue, somnolence, sensation de malaise, vertiges, troubles visuels et troubles de la parole, troubles du comportement, dépression, confusion, troubles du sommeil,

être pris au moins 4 heures avant le colesévalam.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable avec des aliments et boissons

En cas de consommation d'alcool, un effet antabuse (chaleur, rougeur, vomissements, accélération du rythme cardiaque) peut survenir.

Grossesse, allaitement

Grossesse

Si vous êtes enceinte, votre diabète doit être traité par de l'insuline.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte alors que vous prenez DAONIL 5 mg, comprimé sécable, votre traitement doit être arrêté.

Consultez rapidement votre médecin qui se chargera d'adapter votre traitement.

Allaitement

Vous ne devez jamais prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable pendant toute la période de l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Au cours de votre traitement, des épisodes d'hypoglycémie sont possibles. Leurs symptômes et leurs effets sur la vigilance peuvent rendre dangereuse la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine.

DAONIL 5 mg, comprimé sécable contient du lactose

Ce médicament

décomposé

est décomposé

intolérants

ou un syndrome

galactosé

3. COMI

sécable ?

Posologie et mode d'administration

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin.

En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie habituelle est d'un demi-comprimé à 3 comprimés par jour.

Les comprimés sont sécables, c'est-à-dire que vous

LOT : 21E001
PER: 2023

DAONIL 5MG
CP SEC B60
P.P.V : 66DH30



6 118000 060055

STATIOL® 20 et 40 mg

Comprimés pelliculés sécables

Simvastatine

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

SIMVASTATINE (DC)

Excipients : Q.S.P. 20 mg 40 mg

EXCIPENT À EFFET NOTOIRE

Lactose.
Forme pharmaceutique :
STATIOL® 20 mg : Boîtes de 14 et de 28 ;
STATIOL® 40 mg : Boîtes de 30.
Classe pharmacothérapeutique :
Hypolipémiant - Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.
DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

STATIOL® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, STATIOL® augmente le niveau du bon cholestérol (cholestérol HDL, STATIOL® fait partie de la classe de médicaments appelés statines. Le cholestérol est une des nombreuses substances trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL. Le cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'accumuler sur les parois de vos artères et former une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Le blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL, cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'accumuler dans les artères et ainsi à contrôler les maladies cardiaques. Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament. STATIOL® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :
• Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisses dans votre sang (dyslipidémie mixte).
• Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également avoir d'autres traitements.
• Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). STATIOL® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin. Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol avec votre médecin et vérifiez vos résultats à l'avenir.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?
POSOLOGIE :
Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.
Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.
Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par STATIOL®.

Dosage :
La dose recommandée est de 5mg, 10mg, 20mg, 40mg ou 80mg de simvastatine, par voie orale, par jour.
Adultes :
La dose habituelle de départ est de 10mg à 20mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 40 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.
Votre médecin peut vous prescrire un seul faible dosage, parfois à vous y prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénaux.
La dose de 80 mg est uniquement recommandée pour certains adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à des faibles doses.
Enfants :
Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débiter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose usuelle recommandée est de 40 mg par jour.

MODE D'ADMINISTRATION :
Prenez STATIOL® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.
DURÉE DE TRAITEMENT :
Continuer à prendre STATIOL® à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.
Si informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un cholestérol. L'acide biliaire, vous devez prendre STATIOL® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le cholestérol à l'acide biliaire.
NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MÉDECIN.

ATTENTION !
DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
Ne prenez jamais STATIOL® avec les cas suivants :
• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la Simvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6 : Contenu de l'emballage et autres informations),
• Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,
• Si vous êtes enceinte ou allaitiez,
• Si vous prenez un (des) médicament(s) avec ou plus d'un des principes actifs suivants :
◦ de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques),
◦ de l'éthionimide, de la claritromycine ou de la tétracycline (utilisés dans le traitement des infections),
◦ Des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (inhibiteurs de protéase du VIH utilisés dans le traitement des infections par le VIH),
◦ Du boscovir ou du tégravir (utilisés dans le traitement des infections induites par le virus de l'hépatite C),
◦ De la nefazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
◦ Du cobicistat,
◦ Du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
◦ De la cyclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
◦ Du danazol (une hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).
• Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si vous n'en avez administré un médicament appelé acide fusidique (utilisé pour traiter les infections).
• Ne dépassez pas la dose de STATIOL® 40mg si vous prenez du lométapide (utilisé pour traiter une maladie génétique grave et rare liée au cholestérol).
• En CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRÉS
COMME TOUTS LES MÉDICAMENTS, STATIOL® COMPRIMÉS PELLICULÉS EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDÉSIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIÈRE OU LES DEUX PREMIÈRES SEMAINES DE TRAITEMENT.
• Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes musculaires. Dans de rares cas, ces effets peuvent être graves, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux ; et de très rares décès sont survenus.
• Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
◦ Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer des difficultés respiratoires,
◦ Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches,
◦ Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles du cou,
◦ Douleur ou inflammation des articulations (arthrite rhumatoïde),
◦ Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
• Bleus ecchymotiques, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite), urticaire, sensibilité de la peau au soleil, éruptions cutanées vésiculaires,
• Essoufflements (dyspnée) et malaises,
• Syndrome lygmatique (incluant éruption, troubles des articulations, et modification des globules sanguins),
• Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau et des yeux, démangeaisons, urines foncées ou sales, décolorées, sensibilité d'être fatigué ou faible, perte de l'appétit, distension hépatique (très rare),
• Inflammation du pancréas pouvant avec douleur abdominale sévère,
• Diminution des globules rouges (anémie),
• Aggravement et faiblesse des bras et jambes,
• Mal de tête, sensation de faiblesse, étourdissement,
• Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée, nausées, vomissements),
• Éruption, démangeaisons, perte de cheveux,
• Faiblesse,
• Somnolence aiguë (très rare),
• Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion,
• Troubles de l'érection,
• Dépression,
• Inflammation des pommus causant des problèmes de respiration dont persistance et/ou souffle court ou fièvre,
• Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.
• Troubles du sommeil, y compris cauchemars,
• Troubles sexuels.

• Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.
Test biologiques :
L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire (cristine kinase) a été observée.
AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI
Informez votre médecin :
• De tout problème médical que vous avez ou avez eu, et de toute allergie.
• Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
• Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. STATIOL® peut ne pas être bon pour vous.
• Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter les comprimés de STATIOL® pour une courte période.
• Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être adapté à votre cas.
• Si votre médecin doit vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer à prendre STATIOL® et si vous avez un symptôme de problèmes du foie pendant le traitement par STATIOL®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie. Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie après le début du traitement par STATIOL®.

ACCORDS DE TRAITEMENT :
Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.
En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin traitant. Ceci, car en de rares cas, les problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins ; et très rarement des décès sont survenus.
La risque d'atteinte musculaire est plus grand avec des doses élevées de STATIOL®, en particulier avec la dose de

80 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :
• Vous consommez une grande quantité d'alcool,
• Vous avez des problèmes rénaux,
• Vous avez des problèmes thyroïdiens,
• Vous avez 65 ans ou plus,
• Vous êtes une femme,
• Vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé "statine" ou "fibrate".
• Vous ou un membre proche de votre famille avec un trouble musculaire héréditaire.

Enfant :
La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles réglés depuis au moins un an âgés de 10 à 17 ans. STATIOL® n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments :
En raison du risque accru de problèmes musculaires lors de la prise de STATIOL® avec les médicaments contenant l'une des substances actives suivantes (certains d'entre eux sont déjà listés dans la rubrique "Ne prenez pas STATIOL®"), il est particulièrement important que vous informiez votre médecin si vous prenez :
• Cyclosporine (soyez attentif aux effets des patients transplantés),
• Dans une situation de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).
• Médicaments avec une substance active telle qu'itraconazole, kétoconazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques).
• En cas de des substances actives telles que gemfibrozil et bézafibrate (utilisés pour diminuer le cholestérol),
• Erythromycine, claritromycine, tétracycline ou acide fusidique (utilisés pour traiter les infections bactériennes). Ne prenez pas d'acide fusidique pendant l'utilisation de ce médicament. Voir aussi la rubrique 4 de cette notice.
• Inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (utilisés pour traiter le SIDA),
• Boscovir ou du tégravir (utilisés pour traiter les infections dues au virus de l'hépatite C),
• Nefazodone (antidépresseur),
• Médicament contenant la substance active cobicistat,
• Amiodone (utilisé pour traiter un rythme cardiaque irrégulier),
• Verapamil, diltazem, ou amlopidine (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, les douleurs thoraciques associées à une maladie cardiaque ou d'autres troubles cardiaques),
• Lométapide (utilisé pour traiter une maladie génétique très grave et rare, liée au cholestérol),
• Cobicistat (utilisé pour traiter les infections).

De même que pour les médicaments listés ci-dessus, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance. En particulier, informez votre médecin si vous prenez des médicaments contenant une des substances actives suivantes :

• Des médicaments avec une substance active pour éviter la formation de caillots sanguins, tels que warfarine, phenprocoumon, acénocoumarol (anticoagulants),
• De la fibrinolyse (agent utilisé pour baisser le cholestérol),
• De la nicotine (pour traiter l'hypercholestérolémie),
• De la rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose),
• De la rifabutine (utilisée dans le traitement de la tuberculose).

• De la rifampicine (utilisée dans le traitement de la tuberculose).
Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez STATIOL®.

SIGNALS SYSTÈME D'ALERTEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN

Interactions avec les aliments et les boissons.
Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise certains médicaments, y compris STATIOL®. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Ne prenez pas STATIOL® si vous êtes enceinte, désirez le devenir ou pensez l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement de prendre STATIOL®.

ALLAITEMENT :
Ne prenez pas STATIOL® si vous allaitez.

Demander conseil à :
IL COMBIENT AU COU
DE VOTRE PHAR
EFFETS SUR LA CAP
STATIOL® n'a pas
contoute de véhicules
sous la prise de S
CONDUITE À TENIR
Si vous avez pris pr
résultats médicaux
INFORMEZ IMMÉ
CONDUITE À TENIR
Si vous oubliez de pr
Faites remarquer à
RISQUE DE SYNDROME
INFORMEZ votre médi
Liste 1

INFORMATIONS PARTICULIÈRES
A conserver dans un endroit sec, à l'abri des rayonnements directs de la lumière et de la chaleur.
Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Ne pas utiliser le produit après la date de péremption indiquée sur l'emballage.
NOM et ADRESSE DE L'ÉPI TITULAIRE DE L'AMM A
FABRICANT :
A. POLYMEDIC
Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsantale
Caennais - 14100 - France
Dr T. BELABADA - Pharmacien Responsable
Date de la dernière vérification du texte :
Mars 2021

VOTRE MÉDECIN

après, lors de la
ou à l'orté rapportés

je ou suivant.



100 Einheiten/ml
Injektionslösung in einem Fertipgen
Insulin glargin

SANOFI

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage einschließlich der Hinweise zur Handhabung von Lantus SoloStar, Fertipgen, sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Lantus und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Lantus beachten?
3. Wie ist Lantus anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Lantus aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Lantus und wofür wird es angewendet?

Lantus enthält Insulin glargin. Es handelt sich dabei um ein verändertes Insulin, das dem Humaninsulin sehr ähnlich ist.

Lantus wird zur Behandlung von Diabetes bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern im Alter von 2 Jahren und älter eingesetzt.

Wenn Ihr Blutzuckerspiegel zu niedrig ist (Hypoglykämie), folgen Sie den Empfehlungen bei Hypoglykämie (siehe Kasten am Ende dieser Packungsbeilage).

Hautveränderungen an der Injektionsstelle

Die Injektionsstelle ist regelmäßig zu wechseln, um Hautveränderungen, wie z. B. Knoten unter der Haut, vorzubeugen. Das Insulin wirkt möglicherweise nicht richtig, wenn Sie in einen Bereich mit Knoten injizieren (siehe „Wie ist Lantus anzuwenden?“). Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn Sie aktuell in einen Bereich mit Knoten injizieren, bevor Sie mit der Injektion in einen anderen Bereich beginnen. Ihr Arzt weist Sie möglicherweise an, Ihren Blutzucker engmaschiger zu überwachen und die Dosis Ihres Insulins oder Ihrer anderen Antidiabetika anzupassen.

Reisen

Klären Sie vor Reisen alle Fragen, die Ihre Behandlung betreffen, mit Ihrem Arzt. Sprechen Sie z. B. über

- die Verfügbarkeit Ihres Insulins in dem besuchten Land,
- ausreichend Vorrat an Insulin, Nadeln usw.,
- die richtige Aufbewahrung des Insulins während der Reise,
- Essenszeiten und Insulinverabreichung während der Reise,
- mögliche Einflüsse durch die Umstellung auf andere Zeitzonen,
- mögliche neue Gesundheitsrisiken in den besuchten Ländern,
- zu ergreifende Maßnahmen, wenn Sie sich unwohl fühlen oder krank werden.

Erkrankungen und Verletzungen

In folgenden Situationen kann die Behandlung Ihrer Zuckerkrankheit viel Sorgfalt erfordern (z. B. Anpassen der Insulindosis, Blut- und Urintests):

- Wenn Sie krank sind oder größere Verletzungen haben, kann Ihr Blutzuckerspiegel ansteigen (Hyperglykämie).
 - Wenn Sie nicht genug essen, kann Ihr Blutzuckerspiegel absinken (Hypoglykämie).
- In den meisten Fällen brauchen Sie keine

Anwendung von Lantus zusammen mit anderen Arzneimitteln

Manche Arzneimittel beeinflussen den Blutzuckerspiegel (Senkung, Erhöhung oder je nach Situation beides). In diesen Fällen kann es notwendig sein, die zu verabreichende Insulinmenge entsprechend anzupassen, um sowohl zu niedrige als auch zu hohe Blutzuckerspiegel zu vermeiden. Berücksichtigen Sie dies, wenn Sie die Anwendung eines anderen Arzneimittels beginnen oder beenden.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden. Bevor Sie ein Arzneimittel anwenden, fragen Sie Ihren Arzt, ob es Ihren Blutzuckerspiegel beeinflussen kann und was Sie gegebenenfalls unternehmen sollen.

Zu den Arzneimitteln, die den Blutzuckerspiegel senken können (Hypoglykämie), zählen:

- alle anderen Arzneimittel zur Behandlung von Diabetes,
- Hemmer des Angiotensin umwandelnden Enzyms (ACE-Hemmer) (zur Behandlung bestimmter Herzerkrankungen oder eines hohen Blutdrucks),
- Disopyramid (zur Behandlung von Herzerkrankungen),
- Fluoxetin (zur Behandlung von Depressionen),
- Fibrat (zur Behandlung von Bluthochdruck),
- Monoaminoxidase-Hemmer (zur Behandlung von Depressionen),
- Pentoxifyllin, Propoxyphen, Salicylate (z. B. Acetylsalicylsäure, zur Schmerzlinderung und zur Fiebersenkung),
- Sulfonamid-Antibiotika.

Zu den Arzneimitteln, die den Blutzuckerspiegel erhöhen können (Hyperglykämie), zählen:

- Kortikosteroide

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 -

Ain Sebaa 20250 - Casablanca

LANTUS SOLOSTAR 100U/ML SOL INJ 85

P.P.V. : 744DH00

6 118001 081615

ter

ionen),

te),

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques des complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une légère perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant », parce que le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de sucre dans le sang). Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes peuvent prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline). Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitière inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aigüe ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool
- Si l'un de ces cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique ». En particulier si vous ne fonctionnez pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aigües sévères, par exemple). Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (pour traiter l'asthme).
- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations de la peau ou l'asthme).
- Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en part avec une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranitidine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizolbin et l'olapant).
- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'acide ascorbique, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Grossesse et allaitement : Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

قد تظهر التآثرات غير مرغوبة متواترة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطرابات ضمنية، مثل الغثياض، التقيؤ، الإسهال، آوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر هذه التآثرات غير مرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليوكافاج. قد يساعد توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليوكافاج أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليوكافاج واستشارة الطبيب.

تآثرات غير مرغوبة متواترة (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص) حمض ابني. هذه المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كيتاكا أو تعلمان مشورة جيدة.

عراض الحمض البني هي محددة (انظر القسم "التحذيرات والاحتياطات").

تغير في الفحوصات البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد يسبب اليرقان، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض العينين). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليوكافاج واستشارة الطبيب.

ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماسي) أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة (شرى). انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

الأطفال والمراهقون

وقد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير مرغوبة كانت مماثلة في طبيعتها وشدها لتلك التي سجلت لدى الكبار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضا على أي تأثير غير مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التآثرات غير مرغوبة مباشرة عبر النظام الوطني للتبليغ عن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية. يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - ما هي طريقة حفظ جليوكافاج، قرص مغلف

يحفظ هذا الدواء بعيدا عن متناول الأطفال وأنظارهم. يجوز استعمال جليوكافاج بعد التاريخ الأقصى للاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفحة المشككة حرايا بعد علامة « EXP » بشهر هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.

6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية

يجب أوبا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المجاري المنزلية. أسأل الصيدلي عن ببقية التصرف في الدواء غير المستعمل. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 500 قرص مغلف؟

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 850 قرص مغلف؟

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 1000 قرص مغلف؟

تحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدات المتفورمين.

تحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

بوالغات هي:

بديون K30، ستيارات المغنيزيوم، هيبرميلون.

هو جليوكافاج 500 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟

في ماذا هذا الدواء بشكل قرص مغلف، بصرف في علبة تحتوي على 50 قرص.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 850 مغ، قرص مغلف؟

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 1000 مغ، قرص مغلف؟

تحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

بوالغات هي:

بديون K30، ستيارات المغنيزيوم، هيبرميلون.

هو جليوكافاج 500 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟

في ماذا هذا الدواء بشكل قرص مغلف، بصرف في علبة تحتوي على 50 قرص.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 850 مغ، قرص مغلف؟

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 1000 مغ، قرص مغلف؟

L0T 221254

EXP 09/2025

PPV 28.00DH

صنع من طرف

COOPER PHARMA

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte, en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques des complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une légère perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant », parce que le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de sucre dans le sang). Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes peuvent prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline). Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitière inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aigüe ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool
- Si l'un de ces cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique ». En particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aigües sévères, par exemple). Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (pour traiter l'asthme).
- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations de la peau ou l'asthme).
- Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en part avec une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizolbin et l'olapant).
- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec du chlorure de sodium : car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement : Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

قد تظهر التآثيرات غير المرغوبة في المرضى الذين يعانون من انخفاض شديد (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطرابات ضمنية، مثل الغثبات، التقيؤ، الإسهال، آوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر هذه التآثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليوكافاج. قد يساعد توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليوكافاج أثناء وجبات الطعام أو حلا بعدهما. إذا استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليوكافاج واستشارة الطبيب.

تآثيرات غير مرغوبة متواترة (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطراب الهذاق.

تآثيرات غير مرغوبة نادرة جدا (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 000 شخص) حمض لبني. هذه المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كليا كما تملنان مشورة جيدة.

عراض الحماض اللبني غير محددة (انظر القسم "التحذيرات والاحتياطات").

تغير في الفحوصات البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد يسبب اليرقان، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض العينين). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليوكافاج واستشارة الطبيب.

ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماض) أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة (شرى). انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

الأطفال والمراهقون

وقد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير المرغوبة كانت مماثلة في طبيعتها وشدها لتلك التي سجلت لدى الكبار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضا على أي تآثير غير مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التآثيرات غير المرغوبة مباشرة عبر النظام الوطني للتبليغ عن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية. يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - ما هي طريقة حفظ جليوكافاج، قرص مغلف ؟

يُحفظ هذا الدواء بعيدا عن متناول الأطفال وأنظارهم. لا يجوز استعمال جليوكافاج بعد التاريخ الأقصى للاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفحة المشككة حرايا بعد علامة « EXP » . يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.

6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية

يجب أوبا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن بغيقة التصرف في الدواء غير المستعمل. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 500 قرص مغلف ؟

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 850 قرص مغلف ؟

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 1000 قرص مغلف ؟

تحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدات المتفورمين.

تحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

معلومات أخرى :

يحتوي K30، ستيارات المغنيزيوم، هيبرميلون.

هو جليوكافاج 500 مغ، قرص مغلف وما هو محتوى العلبة ؟

هو جليوكافاج 850 مغ، قرص مغلف، هذا هو محتوى العلبة ؟

هو جليوكافاج 1000 مغ، قرص مغلف، هذا هو محتوى العلبة ؟

تحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدات المتفورمين.

تحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

L0T 221254
EXP 09/2025
PPV 28.00DH

طول الوصف والتسليم جدول (أ) القائمة (I)
مراجعة هذه النشرة: 01/2017

صنع من طرف

COOPER
PHARMA

41. زقة محمد دبوي 20110 الدار البيضاء
بترخيص من ميرك سالتني - فرنسا

41. زينة محمد ديوري 20110 الدار البيضاء
بترخيص من ميرك سائنتيه - فرنسا

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une légère perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose dans le sang. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes peuvent prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitière inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aigüe ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool
- Si l'un de ces cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous ne fonctionnez pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aigües sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (pour traiter l'asthme).
- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations de la peau ou l'asthme).
- Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en part avec une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizolbin et l'olapant).
- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool. Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement : Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

قد تظهر التآثرات غير مرغوبة متواترة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطرابات ضمنية، مثل الغثبات، التقيؤ، الإسهال، آوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر هذه التآثرات غير مرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليوكافاج. قد يساعد توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليوكافاج أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليوكافاج واستشارة الطبيب.

تآثرات غير مرغوبة متواترة (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطراب المذاق.

تآثرات غير مرغوبة نادرة جدا (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 000 شخص) حمض لبني. هذه الحمضات نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كيتات أو تملنان مشورة جيدة.

عراض الحمض اللبني غير محددة (انظر القسم "التحذيرات والاحتياطات").

تغير في الفحوصات البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد يسبب اليرقان، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض العينين). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليوكافاج واستشارة الطبيب.

ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماسي أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة شرى). انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

وقد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير مرغوبة كانت مماثلة في طبيعتها وشدها لتلك التي سجلت لدى الكبار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضا على أي تأثير غير مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التآثرات غير مرغوبة مباشرة عبر النظام الوطني للتبليغ عن الآثار الجانبية، يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - ما هي طريقة حفظ جليوكافاج، قرص مغلف؟ يحفظ هذا الدواء بعيدا عن متناول الأطفال وأنظارهم.

يجب أن يجوز استعمال جليوكافاج بعد التاريخ الأقصى للاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفحة المشككة حرايا بعد علامة « EXP » بشهر هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.

6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أولا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستعمل. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 500 قرص مغلف؟

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 850 قرص مغلف؟

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 1000 قرص مغلف؟

تحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدات المتفورمين.

تحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

L0T 221254

EXP 09/2025

PPV 28.00DH

صنع من طرف

COOPER PHARMA

رخصة محمد دويوي 20110 الدار البيضاء

بترخيص من ميرك سالتيني - فرنسا

مراجعة هذه النشرة: 01/2017

صنع من طرف

COOPER PHARMA

رخصة محمد دويوي 20110 الدار البيضاء

بترخيص من ميرك سالتيني - فرنسا

مراجعة هذه النشرة: 01/2017

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte, en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques des complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une légère perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant », parce que le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de sucre dans le sang). Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes peuvent prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline). Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitière inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aigüe ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool
- Si l'un de ces cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique ». En particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aigües sévères, par exemple). Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (pour traiter l'asthme).
- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations de la peau ou l'asthme).
- Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en part avec une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, l'indométhacine, la ranitidine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).
- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'acide ascorbique, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement : Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

قد تظهر التآثرات البينية غير مرغوبة متواترة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطرابات ضمنية، مثل الغثياض، التقيؤ، الإسهال، آوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر هذه التآثرات غير مرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليوكافاج. قد يساعد توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليوكافاج أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليوكافاج واستشارة الطبيب.

تآثرات غير مرغوبة متواترة (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص) حمض ابني. هذه المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كيتاكا لا تعلمان مسورة جدا.

تآثرات غير مرغوبة نادرة جدا (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 000 شخص) حمض ابني. هذه المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كيتاكا لا تعلمان مسورة جدا.

تغير في الفحوصات البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد يسبب اليرقان، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض العينين). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليوكافاج واستشارة الطبيب.

ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماسي) أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة (شرى). انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

وقد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير مرغوبة كانت مماثلة في طبيعتها وشدها لتلك التي سجلت لدى الكبار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضا على أي تأثير غير مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التآثرات غير مرغوبة مباشرة عبر النظام الوطني للتبليغ عن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية. يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ جليوكافاج، قرص مغلف؟ يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

6- محتوى العلبة و معلومات إضافية إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

7- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

8- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

9- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

10- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

11- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

12- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

13- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

14- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

15- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

16- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

17- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

18- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

19- محتوى العلبة و معلومات إضافية يجب أودا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن كيفية التصرف في الدواء غير المستخدم. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج بعد علامة « EXP » يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر. ين هناك احتياطات خاصة بالاحتفاظ.

L0T 221254

EXP 09/2025

PPV 28.00DH

طوط الوصف والتسليم جدول (القاملة I)

مراجعة هذه النشرة: 01/2017

صنع من طرف

COOPER PHARMA

41. زقة محمد دويوي 20110 الدار البيضاء
 بترخيص من ميرك سالتنيه - فرنسا

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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 GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte, en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques des complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une légère perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose dans le sang. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes peuvent prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevés de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitière inhabituelle
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aigüe ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un de ces cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aigües sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (pour traiter l'asthme).
- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations de la peau ou l'asthme).
- Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en part avec une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olapant).
- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec du chlorure de sodium.

Éviter une consommation excessive d'alcool avec Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

قد تظهر التآثيرات غير المرغوبة من متوافرة جدا (سجلت لدى أكثر من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطرابات ضمنية، مثل الغثبات، التقيؤ، الإسهال، آوجاع في البطن، فقدان الشهية. تظهر هذه التآثيرات غير المرغوبة في أغلب الأحيان في بداية العلاج بجليوكافاج. قد يساعد توزيع الجرعات خلال النهار وتناول جليوكافاج أثناء وجبات الطعام أو حالا بعدها. إذا استمرت الأعراض، عليك التوقف عن تناول جليوكافاج واستشارة الطبيب.

تآثيرات غير مرغوبة متوافرة (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 أشخاص) اضطراب المذاق.

تآثيرات غير مرغوبة نادرة جدا (سجلت لدى أقل من شخص من أصل 10 000 شخص) حمض لبني. هذه المضاعفة نادرة جدا، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كئيكة أو تملنان مشورة جيدة.

عراض الحماض اللبني هي محددة (انظر القسم "التحذيرات والاحتياطات").

تغير في الفحوصات البيولوجية في ما يخص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي قد يسبب اليرقان، فقدان الشهية، فقدان بعض الوزن، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض العينين). إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، عليك التوقف عن تناول جليوكافاج واستشارة الطبيب.

ردود فعل جلدية، مثل احمرار الجلد (حماض) أو الحكاك أو طفح جلدي مع حكة (شرى). انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

وقد أظهرت بيانات محدودة لدى الأطفال والمراهقين أن الآثار غير المرغوبة كانت مماثلة في طبيعتها وشدها لتلك التي سجلت لدى الكبار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا حصلت على أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو الصيدلي. وينطبق هذا أيضا على أي تآثير غير مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة. يمكنك التبليغ عن التآثيرات غير المرغوبة مباشرة عبر النظام الوطني للتبليغ عن خلال الإبلاغ عن الآثار الجانبية. يمكنك المساعدة في تقديم المزيد من المعلومات حول سلامة الدواء.

5 - ما هي طريقة حفظ جليوكافاج ، قرص مغلف ؟

يُحفظ هذا الدواء بعيدا عن متناول الأطفال وأنظاهم. لا يجوز استعمال جليوكافاج بعد التاريخ الأقصى للاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفحة المشككة حرايا بعد علامة « EXP » . يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من الشهر.

6 - محتوى العلبة و معلومات إضافية

يجب أوبا طرح الأدوية في مجاري المياه أو في المراحيض المنزلية. أسأل الصيدلي عن ببقية التصرف في الدواء غير المستعمل. هذه إجراءات لحماية البيئة.

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 500 قرص مغلف؟

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 850 قرص مغلف؟

إلى ماذا يحتوي جليوكافاج 1000 قرص مغلف؟

تحتوي كل قرص مغلف على 500 مغ من كلوريدات المتفورمين.

تحتوي كل قرص مغلف على 850 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

تحتوي كل قرص مغلف على 1000 مغ من كلوريدات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مغ من المتفورمين فاعلة.

L0T 221254

EXP 09/2025

PPV 28.00DH

صنع من طرف

COOPER PHARMA

41. زقة محمد دبوي 20110 الدار البيضاء، بترخيص من ميرك سالتني - فرنسا

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 leur maladie sont identiques aux 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez pas AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs, de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

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

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

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

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

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

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (pour soulager les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

AMEP® comprimés avec des aliments et boissons :

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Le fait de prendre de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établi. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement :

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament :

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• Maux

de tête

• Fatigue

• Douleur

• Perturbations

• Fatigue

• Troubles

• Crampes

• Gonflement

• Autres

• Sensations

• Désirabilité

• Effets sur

• Chan

• Trem

• Sens

• Sens

• Tinter

• Dimin

• Eternu

(rhinite).

• Toux.

• Boud

• Chut

plaques

• Diffic

• nombre

• Incap

• Doux

• Doux

• Augm

• Effets

• Conf

• Effets

• Dimi

• Pou

• Augm

• Trou

• Engour

• Gonf

• Bais

• Anor

• Ne pas

• Analyse

• Augm

• Infi

• Curs

• Sens

• Trou

• Déclat

• La dé

• Import

• Médica

• Com

• Pas

• Teni

• Ne p

• Ne p

• Deman

• Plus

• Inqui

• 6. Info

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

The safety of amlodipine in human pregnancy has not been established. If you might be pregnant, or are planning to get pregnant, you must tell your doctor you take AMEP®.

Breast-feeding:

It has been shown that amlodipine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines as your doctor immediately.

Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you to with your doctor or pharmacist if you are not sure.

The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose is increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drink. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® with grapefruit juice.

Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of 2.5 mg are not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are before seeing your doctor.

If you take more AMEP® tablets than you should:

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low and dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure is severely enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you may lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP® tablets.

If you forget to take AMEP® tablets:

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take the next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a forgotten tablet.

If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may worsen if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everyone gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects while taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing
- Swelling of eyelids, face or lips
- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing
- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin, your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.
- Heart attack, all
- Inflamed pancreas
- With feeling very

The following very or if it lasts for more than 7 days.

Very common side effects

- Oedema (fluid retention)

The following side effects may cause problems or if they last for more than 7 days.

Common side effects

- Headache, dizziness
- Palpitations
- Abdominal pain, nausea
- Altered bowel habits, diarrhoea, constipation, indigestion
- Tiredness, weakness
- Visual disturbances, double vision
- Muscle cramps
- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these are serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

Uncommon side effects may affect up to 1 in 100 people

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 leur maladie sont identiques aux 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 à votre pharmacien.

d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

AMEP® comprimés avec des aliments et boissons :

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Le fait de prendre de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été étudié. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement :

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines
AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents.
Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

• Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

• Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.

• Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

• Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.

• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

• Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

• (Œdème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• Maux

de tête

• Douleur

• Perturb

• Fatigue

• Troub

• Cramp

• Gonfl

• Autres

• Sensi

• Désirai

• Effets in

• Chan

• Trem

• Sens

• Sensi

• Tinter

• Dimin

• Eternu

(rhinite).

• Toux.

• Boud

• Chut

plaques

• Diffic

• nombre

• Incap

• Dou

• Dou

• Augm

• Effets i

• Conf

• Effets i

• Dimi

• Pou

• Augm

• Trou

• Engour

• Gonf

• Bais

• Anor

• Ne pas

• Analyse

• Augm

• Infi

• Curs

• Sens

• Trou

• Déclar

• La dé

• Import

• Médica

• Com

• Pas

• Teni

• Ne p

• Ne p

• Deman

• Plus

• Inqui

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

• 6. Info

The safety of amlodipine in human pregnancy has not been established. If you might be pregnant, or are planning to get pregnant, you must tell your doctor you take AMEP®.

Breast-feeding:

It has been shown that amlodipine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines as your doctor immediately.

Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you with your doctor or pharmacist if you are not sure.

The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose is increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drink. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® with grapefruit juice.

Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of 2.5 mg are not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are before seeing your doctor.

If you take more AMEP® tablets than you should:

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low and dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure is severely enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AF.

If you forget to take AMEP® tablets:

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take the next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a forgotten tablet.

If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may worsen if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everyone gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects while taking this medicine.

• Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing

• Swelling of eyelids, face or lips

• Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing

• Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin, your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.

• Heart attack, a

• Inflamed pancr

• With feeling ver

The following ver

or if it lasts for m

Very common

• Oedema (flu

The following o

problems or if t

Common side

• Headache, t

• Palpitation

• Abdominal pain, nausea

• Altered bowel habits, diarrhoea, constipation, indigestion

• Tiredness, weakness

• Visual disturbances, double vision

• Muscle cramps

• Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of the serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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 leur maladie sont identiques aux 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 à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez pas AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs, de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

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

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

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

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

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

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (pour soulager les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

AMEP® comprimés avec des aliments et boissons :

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

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse :

Le fait de prendre de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établi. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement :

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour. Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- (Edème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

• Maux

de tête

• Fatigue

• Douleur

• Perturbations

• Fatigue

• Troubles

• Crampes

• Gonflement

• Autres

• Sensations

• Désirabilité

• Effets sur

• Chan

• Trem

• Sens

• Sens

• Tinter

• Dimin

• Eternu

(rhinite).

• Toux.

• Bouc

• Chut

plaques

• Diffic

• nombre

• Incap

• Douc

• Douc

• Augm

Effets

• Conf

Effets

• Dimi

• Pou

• Augm

• Trou

• Engour

• Gonf

• Bais

• Anor

• Ne pas

analyse

• Augm

• Infi

• Curs

• Sens

• Trou

• Déclar

• La dé

• Import

• Médica

• Com

• Pas

• Teni

• Ne p

• Ne p

• Deman

• Plus

• Inqui

• Info

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

• Equi

• Exci

• Pri

The safety of amlodipine in human pregnancy has not been established. If you might be pregnant, or are planning to get pregnant, you must tell your doctor you take AMEP®.

Breast-feeding:

It has been shown that amlodipine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor you are taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines as your doctor immediately.

Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you to with your doctor or pharmacist if you are not sure.

The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose is increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drink. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® with grapefruit juice.

Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. The tablets of 2.5 mg are not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are before seeing your doctor.

If you take more AMEP® tablets than you should:

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low and dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure is severely enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you may lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP® tablets.

If you forget to take AMEP® tablets:

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take the next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a forgotten tablet.

If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may get worse if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everyone gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects while taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing
- Swelling of eyelids, face or lips
- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing
- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin, your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.
- Heart attack, a
- Inflamed panc
- With feeling ver
- The following ver
- or if it lasts for m
- Very common
- Oedema (flu
- The following o
- problems or if t
- Common side
- Headache, t
- Palpitation
- Abdominal pain, nausea
- Altered bowel habits, diarrhea, constipation, indigestion
- Tiredness, weakness
- Visual disturbances, double vision
- Muscle cramps
- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of the serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

Docteur Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat

Diplôme d'Echographie Clinique
de la Faculté de Montpellier (France)

الدكتور جمال بوهن

اختصاصي في الطب الباطني

خريج كلية الطب بالرباط

حائز على دبلوم التشخيص بالصدى

من جامعة مونتبليي بفرنسا

Nador, le

02/01/23

الناظور، في

Nom du Malade :

Amritha Jamin

اسم المريض

Jeune Snp -

gynéc - M.B.A.C.

Laboratoire Pasteur Nador
Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Médical
Tél de Garde: 0666.11.05.73

Laboratoire Pasteur Nador
Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Médical
Tél de Garde: 0666.11.05.73

Dr. Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne
110, Rue Al Massira, Appt. N° 13
2ème Etage NADOR - Tél: 05.36.33.67.97

Code Patient : 20615
Prélèvement du : 03/01/2023
Dossier édité le : 03/01/2023
Né(e) le : 12/04/1954
CIN..... : A802856

Madame AMROUSSI YAMNA

Référence : 030123 142

Dr. BOUDHEN JAMAL



Prélèvement Effectué au Laboratoire 03/01/2023 à 10h23

NB: identité du patient non vérifiée

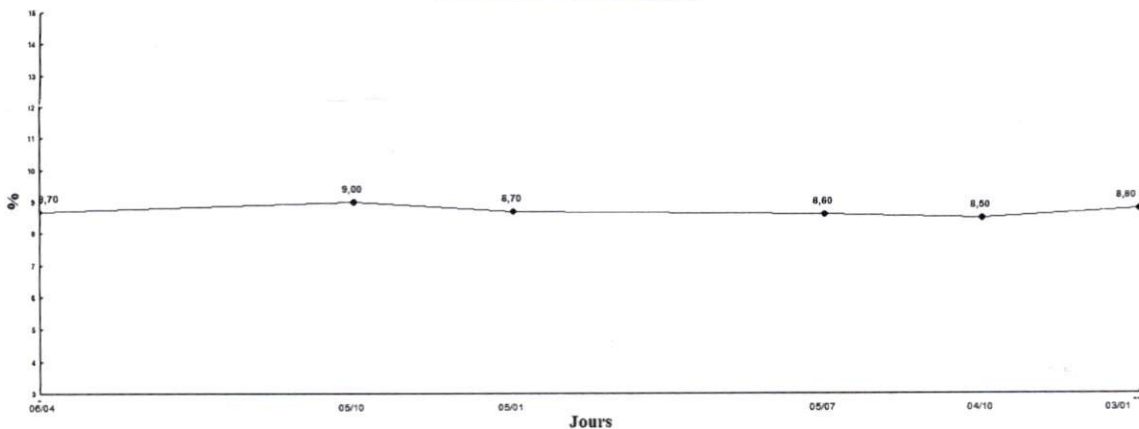
BIOCHIMIE SANGUINE

Architect Ci4100 Mindray

| | | | | |
|------------------------------|-----------|--------|----------------------|-----------------|
| GLYCEMIE A JEUN | : 1,01 | g/l | Valeurs de référence | Antécédents |
| Hexokinase/G-6-PDH | Soit..... | mmol/l | (0,70 à 1,10) | 04/10/22 : 1.96 |
| | | | (3,88 à 6,12) | |

HEMOGLOBINE GLYQUEE (HbA1c par HPLC sur automate ADAMS TM A1c)
Résultat..... : 8,80 % HbA1c

Graphe d'hémoglobine glyquée



Critères d'interprétation des résultats d'HbA1c

| | |
|---------|---|
| % HbA1c | Contrôle du taux de glucose |
| 4-6 | - Intervale non diabétique |
| < 6.5 | - Excellent équilibre glycémique (DNIN) |
| < 7 | - Excellent équilibre glycémique (DID) |
| > 8 | - Mauvais équilibre glycémique |

NB: HPLC Technique de référence, mesure l'hémoglobine glyquée en donnant une valeur HbA1c standardisée en accord avec les recommandations NGSP/IFCC et de Laboratoire de Référence European (ERL)

Fin de compte rendu validé par: Dr. Abdellah AKARKACH

Laboratoire Pasteur Taouima
Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Médical
Tél de Garde: 0666.11.05.73
CEM

Page: 1/1

FACTURE N°: 158927

NIF : 87891226
CNSS : 2147305
Registre commerce .. : 13118
INPE..... : 083000711

Nador le : 03/01/2023
Nom et Prénom ... : Madame AMROUSSI YAMNA
Prescripteur : Dr. BOUDHEN JAMAL

Code Barre : 

Bilan :

SEC Dh 0,00+ IP1 Dh 0,00+ GLY B30+
HBAC B100+

Montant Net : 199,20 Dhs

Arrêtée la présente facture à la somme de:
Cent quatre-vingt dix neuf Dh et vingt cts

Dr. Abdellah AKARKACH
Biologiste

Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Médical
Tel de Garde: 0666.11.05.73