

# 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

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



# MUPRAS

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

## Déclaration de Maladie

M22- 0044001

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 329 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : AZMI MILONDA  
Date de naissance :  
Adresse :  
Tél. : 0522327194 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /  
Nom et prénom du malade :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même  
Nature de la maladie :  
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
Age : ☐ Conjoint ☐ Enfant  
02 JUN 2023  
ACCUEIL

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

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

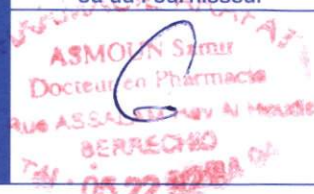
Fait à : Le :  
Signature de l'adhérent(e) :



# 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

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	16/03/23	1304,10

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

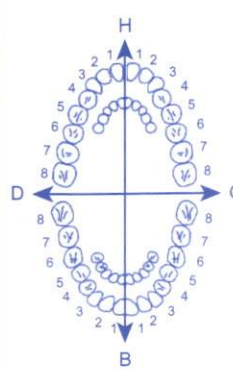
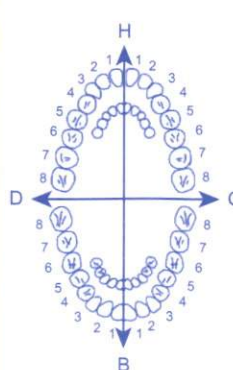
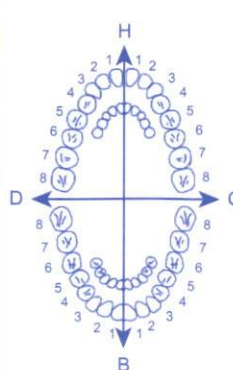
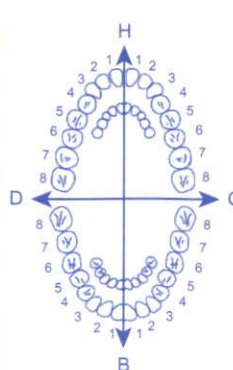
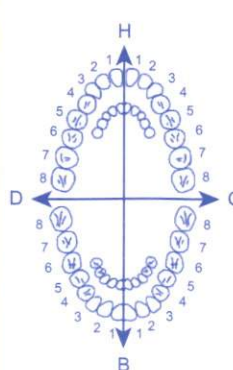
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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			
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>		
					MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>	
		O.D.F PROTHESES DENTAIRES				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 G 35533411 11433553 B [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession						FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
						CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
						MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession						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

ASMOUN Samir  
 Docteur en Pharmacie  
 12, RUE ASSALAM Hay Al Houda  
 BEIRUTH  
 05 22 87 84 04

Le 16/03/23  
 Facture N° 31  
 M. AZMI Milouda

Quantité	désignation	Prix	Montant
3	gal us nit 80/15	39,00	117,00
3	namex 60/30	44,90	134,70
		T. 1304,10	

ASMOUN Samir  
 Docteur en Pharmacie  
 12, RUE ASSALAM Hay Al Houda  
 BEIRUTH  
 05 22 87 84 04



**N<sup>®</sup> 60 mg**

### Les câbles à Libération Modifiée

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à  
in ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet  
ne serait pas mentionné dans cette notice. voir rubrique 4.

Compte ?

3. Contient 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans
4. Quel
5. Contient à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg,
6. Contenu modifiée ?

QN 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?

Effets éventuels ?

**TORONTO** 60 mg, comp  
pharmaceuticals.

Classe pharmacoth. : A10BB09  
ATC : A10BB09

1 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION

**IL UTILISÉ ?**

DIAMICRON 60 mg, comprimés à libération modifiée est un médicament qui

Le régime alimentaire, l'exercice

QUELLES SONT LES

QUELLES SONT LES INFORMATIONS  
IAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉC  
e prenez jamais

ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, car si vous êtes allergique au chlorure de sodium, ce médicament peut vous nuire.

**AVANT D'UTILISER CE MÉDICAMENT, LIRE ATTENTIVEMENT LE FOLIOLE ET LE LISSER.**

elle classe (sulfonylurées), ou à d'autres (biguanides, glitazones, glimépiride, etc.).  
vous avez un diabète.

vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1)  
vous avez des corps cétoniques et/ou  
vous avez une

vous souffrez d'insuffisances rénales, un pré-com

vous prenez des médicaments pour traiter des infections, un pré-coma qui peut signifier

... que «Autres médicaments pour traiter des infections (à diabétiques ;  
ion modifiée) ; médicaments et DIAMICRON 60mg  
us allaitez (voir rubrique

sements et précautions

ez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

vous respecter le traitement prescrit par votre pharmacien avant de prendre DIANA. Cela signifie que vous devez respecter le traitement prescrit par votre pharmacien avant de prendre DIANA. Cela signifie que vous devez respecter le traitement prescrit par votre pharmacien avant de prendre DIANA.

normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous devez mener une vie normale. Un régime alimentaire, faites de l'exercice, ne perdez pas du poids.

traitements par gliclazide, un contrôle

est nécessaire. (contrôle régulier de votre taux de sucre dans les urines), et également de votre

remières semaines de traitement, le risque d'hémoglobine glycosylée (le sang) peut être augmenté.

Le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical régulier est recommandé.

Le diabète peut survenir :  
 - chez vos repas de manière irrégulière  
 - dans ce cas, un contrôle médical rigoureux

nez, de repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas.

nguez de régime alimentaire,  
mentez votre activité physique.

pas cette augmentation, l'apport en hydrates de carbone de l'alcool en partie.

z d'autres médicaments ou des repas

de trop fortes doses de gliclazide,  
de troubles hormonaux particuliers,

la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien.

physique ou du cortex surrénalien),



44120

N<sup>®</sup> 60 mg

sécables à Libération Modifiée

**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.

ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable ne serait pas mentionné dans cette notice. voir rubrique 4.

## 2. NOTICE ?

1. Contenu
2. Composition
3. Diamcron 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans
4. Que
5. Contre-indications à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg,
6. Contenu

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
2. CLASSIFICATION
3. DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Informations.
5. DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?

Classe pharmacothérapeutique : A10BB09  
ATC : A10BB09  
DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code générique : gliclazide).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui agit sur le métabolisme du sucre. Il est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 (diabète de l'adulte) lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et les autres médicaments ne suffisent pas pour obtenir une glycémie normale.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?

- Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique « Autres médicaments ».
- Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1).
- Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans l'urine.
- Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous avez une acido-cétose diabétique, un pré-coma diabétique ou une coma diabétique.
- Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévère.
- Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole).
- Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous allaitez (voir rubrique « Grossesse, allaitement et fertilité »).

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée. Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du médicament, vous devez respecter un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glycosylée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

- Une hypoglycémie peut survenir :
- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),



**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

**Dénomination du médicament :**

**Galvus Met® 50 mg/850 mg**

**Galvus Met® 50 mg/1000 mg**

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine



6 118001 031085

**GALVUS MET 50 mg/850 mg**  
Boîte de 60 comprimés pelliculés  
PPV : 390.00 DH

**Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

**1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?**

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

L'insuline et le glucagon sont produits par le pancréas. L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon agit sur la production de sucre par le foie, ce qui entraîne une augmentation du taux de sucre dans le sang.

**Comment Galvus Met agit**

Les deux substances actives, vildagliptine et metformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire moins d'insuline et moins de glucagon. La metformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Il a été démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aide à prévenir des complications.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?**

**Ne prenez jamais Galvus Met**

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants dans ce médicament (mentionné dans la notice) ;
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux élevé de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose métabolique « Risque d'acidose lactique » ci-dessus, une acidocétose. En cas d'acidocétose, des corps cétoniques s'appellent « corps cétoniques » s'appellent dans le sang ce qui peut conduire à un coma. Les symptômes comprennent des symptômes tels qu'une respiration rapide et profonde, votre haleine présente une odeur d'ammoniac, vous avez eu récemment une crise cardiaque, vous présentez une insuffisance cardiaque.

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

**Dénomination du médicament :**

**Galvus Met® 50 mg/850 mg**

**Galvus Met® 50 mg/1000 mg**

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine



6 118001 031085

**GALVUS MET 50 mg/850 mg**  
Boîte de 60 comprimés pelliculés  
PPV : 390.00 DH

**Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

**1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?**

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

L'insuline et le glucagon sont produits par le pancréas. L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon agit en augmentant la production de sucre par le foie, compensant ainsi la diminution du taux de sucre dans le sang.

**Comment Galvus Met agit**

Les deux substances actives, vildagliptine et metformine, agissent à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire plus d'insuline et moins de glucagon. La metformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Il a été démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aide à prévenir des complications liées au diabète.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?**

**Ne prenez jamais Galvus Met**

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants dans ce médicament (mentionné dans la notice) ;
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux élevés de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose métabolique « Risque d'acidose lactique » ci-dessus mentionnée, une acidocétose. En cas d'acidocétose, des corps cétoniques s'appellent « corps cétoniques » s'appellent dans le sang ce qui peut conduire à un coma. Les symptômes comprennent des vomissements, une respiration rapide et profonde, votre haleine présente une odeur d'ammoniac. Si vous avez eu récemment une crise cardiaque ou un AVC, présentez une insuffisance cardiaque.



**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

**Dénomination du médicament :**

**Galvus Met® 50 mg/850 mg**

**Galvus Met® 50 mg/1000 mg**

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine



6 118001 031085

**GALVUS MET 50 mg/850 mg**  
Boîte de 60 comprimés pelliculés  
PPV : 390.00 DH

**Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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 que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

**1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?**

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

L'insuline et le glucagon sont produits par le pancréas. L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon agit sur la production de sucre par le foie, ce qui entraîne une augmentation du taux de sucre dans le sang.

**Comment Galvus Met agit**

Les deux substances actives, vildagliptine et metformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire moins d'insuline et moins de glucagon. La metformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Il a été démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aide à prévenir des complications.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?**

**Ne prenez jamais Galvus Met**

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants dans ce médicament (mentionné dans la notice) ;
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux élevé de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose métabolique « Risque d'acidose lactique » ci-dessus, une acidocétose. En cas d'acidocétose, des symptômes appelés « corps cétoniques » s'appellent dans le sang ce qui peut conduire à un coma. Les symptômes comprennent des douleurs, une respiration rapide et profonde, votre haleine présente une odeur d'ammoniac. Si vous avez eu récemment une crise cardiaque ou si vous présentez une insuffisance cardiaque.