

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.



Déclaration de Maladie
M23-005865

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5340 Société :
 Actif Pensionné(e) Autre :
 Nom & Prénom : M. MOUARID BOUCHAIB
 Date de naissance : 1953
 Adresse :
 Tél. : 0663517268 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 23/08/23
 Nom et prénom du malade : M. MOUARID BOUCHAIB Age :
 Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
 Nature de la maladie : Diabète
 Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

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

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

Adresses Mails utiles

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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

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
23/09/23		Ca 300 dh		<i>[Signature]</i>
12/09/23				<i>[Signature]</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>[Cachet]</i>	21/09/2023	638,50

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
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

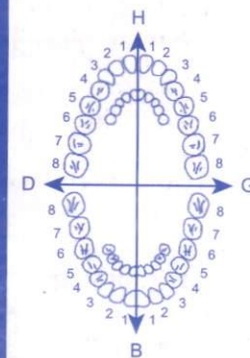
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				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

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	



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

	Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	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

Dr Khadija CHERKAOUI ZAHOUANI

ENDOCRINOLOGIE - DIABÉTOLOGIE
OBESITE - NUTRITION

Ex Médecin Chef du Centre Régional
de Diabétologie

Sur rendez-vous

الدكتورة خديجة الشرفاوي زهواني

اختصاصية أمراض السكري و أمراض الغدد
السمنة - التغذية

طبيبة رئيسة سابقا للمركز الجهوي
الأمراض السكري

بالموعد

Casablanca, le :

12 09 23

NOVARID - Ban choub

46,00 x 3

Polynum emg 3m

46,70

19 34
Zyluco 200

49,60 x 2

Da

A P/15

78,60

Alora 3m

638,50

Dr. Khadija **CHERKAOUI ZAHOUANI**
Spécialiste Endocrinologie
Diabétologie
100, Résidence Al Ofok Bd. Oum Rabii
Oulfa - Casa - Tél: 0522 89 79 34

PHARMACIE SEMLALI
No 87 Angule
Bidi El Khadir - Casablanca
Tél: 05 22 89 62 93

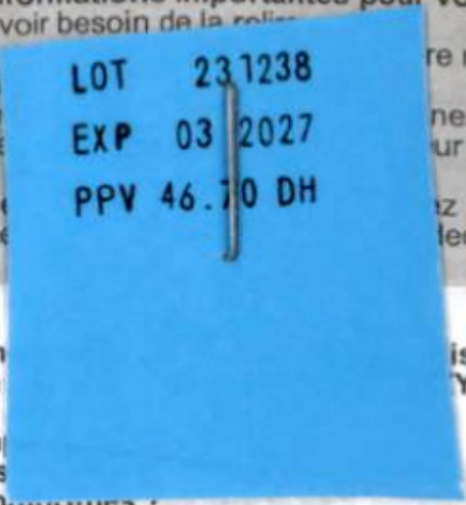


ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés

ALLOPURINOL

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-les à votre pharmacien ou votre infirmier.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il pourrait leur être prescrit à d'autres personnes. Il pourrait leur être prescrit sous une autre forme pharmaceutique. Les comprimés sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient gênant ou indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre pharmacien.



Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ZYLORIC comprimés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZYLORIC comprimés ?
3. Comment prendre ZYLORIC comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver ZYLORIC comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS UTILISE ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. L'allopurinol agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate/d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la formation de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou votre pharmacien.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Etes d'origine chinoise, ethnies Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une cornée (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre le médicament.

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I.
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalférol (Vitamine D 3).

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies par votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à la personne mentionnée dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration.

PPV: 49,60 DH
LOT: 23809
EXP: 02/2026

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte ?
3. Comment prendre D-Cure forte ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte ?
6. Information supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate,
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.
- il est recommandé de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Les médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en compte. Toute administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

Il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale. Une surveillance particulière est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement par D-CURE FORTE.

Notice :
Information de l'utilisateur
D-CURE FORTE 100.000 U.I.
solution buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalférol (Vitamine D 3).

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies par votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à un autre professionnel de santé mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration.

PPV: 49,60 DH
LOT: 23809
EXP: 02/2026

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte ?
3. Comment prendre D-Cure forte ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte ?
6. Information supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate,
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire),
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.
- il est recommandé de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Les médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE doit être prise en compte. Toute administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous surveillance médicale. Dans ces cas, les taux de calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés.

Il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et les urines ainsi que la fonction rénale. Une surveillance particulière est particulièrement importante chez les personnes âgées recevant un traitement par D-CURE FORTE.

ألورا 5 ملغ

Deva
Pharmaceutique

ديسلوراتادين



أقراص ملبسة
عن طريق الفم

-الرجاء قراءة النشرة كاملة وبعناية قبل البدء بتناول الدواء
-احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج الي قراءتها من جديد.
-إذا كان لديك إستفسار آخر أو شك أطلب المزيد من المعلومات إلى طبيبك أو الصيدلاني
-وصف هذا الدواء لك شخصيا لا تعطلم إلى أي شخص آخر حتى ولو كان لديه نفس الأعراض التي لديك لأنه من الممكن أن يضر به
-إذا أصبحت بعض الآثار الجانبية خطيرة أو لاحظتُم آثار جانبية لم يتم ذكرها في هذه النشرة فالرجو إخبار الطبيب أو الصيدلاني

في هذه النشرة

- 1 - ماهو ألورا وماهي حالات استعماله
- 2 - المعلومات التي يجب معرفتها قبل البدء بتناول الدواء
- 3 - كيفية تناول ألورا
- 4 - ماهي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة
- 5 - طريقة حفظ ألورا
- 6 - معلومات إضافية

1 - ماهو ألورا وماهي حالات استعماله

في ضبط ردة الفعل الاستهدافية لديك

التهاب أنفي ناتج عن الحساسية مثل الربو
حكة سقف الفم، حكة العيون إحمرارها

الحكة والطفح الجلدي
متابعة أعمالك اليومية بشكل طبيعي

تألورا الأخرى أو اللوراتادين

ALORA 5 mg
30 Comprimés
Deva Pharmaceutique



6 118000 410096

LOT: M1069
PER: 06/2025
PPU: 78,60DH

إذا كنت تعاني من مرض كلوي
إذا كان الأمر يهمك أو لديك أدنى شك إستشر طبيبك

POLYNORM® 1 et 2 mg

Comprimés sécables

Boîtes de 30 et de 90

Répaglinide

• 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 MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Répaglinide (DCI) 1 mg

..... ou 2 mg

Excipients Q.S.P. 1 comprimé sécable

Excipients à effet notoire :

Ethanol.

Classe pharmacothérapeutique

Antidiabétique oral de la famille des glitnides. Son mécanisme d'action est proche de celui des sulfamides hypoglycémiants. Il permet de réduire le taux de sucre dans le sang en augmentant la sécrétion de l'insuline par le pancréas.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

POLYNORM® est utilisé dans le traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et une activité physique régulière sont insuffisants à eux seuls pour contrôler la glycémie.

Il est également utilisé en association avec la Metformine, lorsque la prise de cet antidiabétique ne suffit pas à réguler la glycémie.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

• Allergie connue à la Répaglinide ou à l'un des autres composants de ce médicament ;

• Insuffisance hépatique grave

• Acidocétose diabétique, avec ou sans coma ;

• En association avec un médicament contenant du Gemfibrozil.

Ce médicament n'a pas été étudié chez les Sujets de moins de 18 ans et de plus de 75 ans ; sauf avis contraire de votre médecin, il ne devra pas être administré chez ces personnes.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament n'est pas adapté au traitement du diabète de type 1 : celui-ci requiert un traitement par injections d'insuline.

Une hypoglycémie peut survenir lors de la prise de ce médicament. Un sentiment de malaise associé à des sueurs froides, une fringale, une accélération du cœur sont les signes habituels d'une hypoglycémie. Cette hypoglycémie peut également se traduire par des troubles du comportement, qui doivent alerter votre entourage, voire des convulsions ou un coma. En présence de ces signes ou en cas de simple doute, buvez une boisson sucrée ou mangez du sucre. Si le diabétique est inconscient, surtout ne lui donnez rien à boire et appelez votre médecin ou à défaut un service d'urgence.

Consultez rapidement votre médecin en cas de malaises hypoglycémiques répétés.

Certaines situations peuvent contribuer à augmenter la glycémie : infections, prise de médicaments, stress. En cas de soif intense, de grande fatigue, de sensation de malaise général, consultez rapidement votre médecin.

Des analyses de sang régulières permettent à votre médecin d'adapter la posologie. Dans certains cas, il peut être nécessaire que vous preniez vous même des contrôles, à l'aide de bandelettes et d'un appareil lecteur de glycémie.

Évitez les boissons alcoolisées à jeun ou à distance des repas : augmentation du risque d'hypoglycémie.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Ce médicament ne doit pas être associé aux médicaments contenant :

Certains médicaments peuvent augmenter ou diminuer l'effet du

nouveau médicament appartenant aux familles suivantes, un effet

• Peuvent augmenter la glycémie : contraceptifs oraux, certains

décongestionnants et autres dérivés de l'adrénaline, Danazol ;

• Peuvent diminuer la glycémie : IMAO, certains bêta-bloquants, in-

teractions médicamenteuses et autres interactions

médicaments contenant de la Clarithromycine, de l'itraconazole, de

SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse :

L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu. Son u-

encente nécessite un traitement par insuline. Si une grossesse survit,

votre médecin pour un passage à l'insuline.

Allaitement :

Les données disponibles ne permettent pas de savoir si ce médicament passe dans le lait maternel : il est déconseillé pendant d'allaitement.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

Une hypoglycémie peut entraîner un malaise pendant la conduite ou l'utilisation de machines.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

• Adulte de plus de 18 ans et de moins de 75 ans : la posologie initiale est à 0,5 mg soit un 1/2 comprimé de 1 mg ; avant les principaux repas. Elle est ensuite adaptée par le médecin en fonction de la glycémie, sans dépasser la dose maximale de 16 mg soit 8 comprimés à 2 mg par jour.

Une adaptation des doses peut être nécessaire en cas d'insuffisance rénale ou hépatique.

Suivre attentivement la prescription de votre médecin. Le régime alimentaire reste nécessaire pendant le traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau, dans la demi-heure qui précède les principaux repas.

DUREE DU TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE : NE LE CONSEILLEZ PAS A UN PROCHE ET NE LE

REUTILISEZ PAS SANS AVIS MEDICAL.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Un surdosage d'antidiabétiques oraux peut faire baisser exagérément votre glycémie et induire un épisode hypoglycémique, caractérisé par les symptômes suivants :

- Maux de tête ;
- Vertiges ;
- Fatigue ;
- Accélération du rythme cardiaque ;
- Nervosité et tremblements ;
- Nausées ;
- Transpiration.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez prendre des comprimés de glucose ou du sucre ou prendre une boisson sucrée puis vous reposer. En cas d'aggravation, contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Non traités, les épisodes hypoglycémiques peuvent s'aggraver et causer des maux de tête, une déshydratation, une perte de conscience et même certains troubles plus graves.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMMISE.

Si vous oubliez de prendre POLYNORM® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre. Si vous avez oublié plusieurs doses, demandez l'avis de votre médecin.

Vous avez pris plus de comprimés de POLYNORM® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, cela pourra faire baisser exagérément votre taux de sucre dans le sang et induire une hypo. Voir Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, POLYNORM®, comprimés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

• Fréquents (1 à 10 % des utilisateurs) : hypoglycémie ; douleurs abdominales, diarrhée.

• Exceptionnellement (moins de 1 cas 10 000) : réaction allergique, vomissements, constipation, troubles de la vision, en particulier en début de traitement, augmentation des transaminases.

• Rougeur cutanée, démangeaisons, éruption de boutons.

VOUS AVEZ RESSENTI UN EFFET INDESIRABLE SUSCEPTIBLE D'ETRE DU A CE MEDICAMENT, INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 25 °C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

Fabriqué par

POLYMEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca - Maroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

46,00

prêt d'un

saire : r

diennes,

s, AINS,

N.

N.

N.

N.

la femme

apidement

POLYNORM® 1 et 2 mg

Comprimés sécables

Boîtes de 30 et de 90

Répaglinide

• 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

Répaglinide (DCI) 1 mg

..... ou 2 mg

Excipients Q.S.P. 1 comprimé sécable

Excipients à effet notoire :

Ethanol.

Classe pharmacothérapeutique

Antidiabétique oral de la famille des glitnides. Son mécanisme d'action est proche de celui des sulfamides hypoglycémiants. Il permet de réduire le taux de sucre dans le sang en augmentant la sécrétion de l'insuline par le pancréas.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POLYNORM® est utilisé dans le traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et une activité physique régulière sont insuffisants à eux seuls pour contrôler la glycémie.

Il est également utilisé en association avec la Metformine, lorsque la prise de cet antidiabétique ne suffit pas à réguler la glycémie.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie connue à la Répaglinide ou à l'un des autres composants de ce médicament ;

- Insuffisance hépatique grave

- Acidocétose diabétique, avec ou sans coma ;

- En association avec un médicament contenant du Gemfibrozil.

Ce médicament n'a pas été étudié chez les Sujets de moins de 18 ans et de plus de 75 ans ; sauf avis contraire de votre médecin, il ne devra pas être administré chez ces personnes.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament n'est pas adapté au traitement du diabète de type 1 : celui-ci requiert un traitement par injections d'insuline.

Une hypoglycémie peut survenir lors de la prise de ce médicament. Un sentiment de malaise associé à des sueurs froides, une fringale, une accélération du cœur sont les signes habituels d'une hypoglycémie. Cette hypoglycémie peut également se traduire par des troubles du comportement, qui doivent alerter votre entourage, voire des convulsions ou un coma. En présence de ces signes ou en cas de simple doute, buvez une boisson sucrée ou mangez du sucre. Si le diabétique est inconscient, surtout ne lui donnez rien à boire et appelez votre médecin ou a défaut un service d'urgence.

Consultez rapidement votre médecin en cas de malaises hypoglycémiques répétés.

Certaines situations peuvent contribuer à augmenter la glycémie : infections, prise de médicaments, stress. En cas de soif intense, de grande fatigue, de sensation de malaise général, consultez rapidement votre médecin.

Des analyses de sang régulières permettent à votre médecin d'adapter la posologie. Dans certains cas, il peut être nécessaire que vous preniez vous même des contrôles, à l'aide de bandelettes et d'un appareil lecteur de glycémie.

Évitez les boissons alcoolisées à jeun ou à distance des repas : augmentation du risque d'hypoglycémie.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Ce médicament ne doit pas être associé aux médicaments suivants :

Certains médicaments peuvent augmenter ou diminuer l'effet du

nouveau médicament appartenant aux familles suivantes, un effet

- Peuvent augmenter la glycémie : contraceptifs oraux, certains

- décongestionnants et autres dérivés de l'adrénaline, Danazol ;

- Peuvent diminuer la glycémie : IMAO, certains bêta-bloquants, in

- médicaments contenant de la Clarithromycine, de l'itraconazole, di

SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse :

L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu. Son u

encente nécessite un traitement par insuline. Si une grossesse survit

votre médecin pour un passage à l'insuline.

Allaitement :

Les données disponibles ne permettent pas de savoir si ce médicament passe dans le lait maternel : il est déconseillé pendant d'allaitement.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

Une hypoglycémie peut entraîner un malaise pendant la conduite ou l'utilisation de machines.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

- Adulte de plus de 18 ans et de moins de 75 ans : la posologie initiale est à 0,5 mg soit un 1/2 comprimé de 1 mg ; avant les principaux repas. Elle est ensuite adaptée par le médecin en fonction de la glycémie, sans dépasser la dose maximale de 16 mg soit 8 comprimés à 2 mg par jour.

- Une adaptation des doses peut être nécessaire en cas d'insuffisance rénale ou hépatique. Suivre attentivement la prescription de votre médecin. Le régime alimentaire reste nécessaire pendant le traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau, dans la demi-heure qui précède les principaux repas.

DUREE DU TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE : NE LE CONSEILLEZ PAS A UN PROCHE ET NE LE

REUTILISEZ PAS SANS AVIS MEDICAL.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Un surdosage d'antidiabétiques oraux peut faire baisser exagérément votre glycémie et induire un épisode hypoglycémique, caractérisé par les symptômes suivants :

- Maux de tête ;
- Vertiges ;
- Fatigue ;
- Accélération du rythme cardiaque ;
- Nervosité et tremblements ;
- Nausées ;
- Transpiration.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez prendre des comprimés de glucose ou du sucre ou prendre une boisson sucrée puis vous reposer. En cas d'aggravation, contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Non traités, les épisodes hypoglycémiques peuvent s'aggraver et causer des maux de tête, une déshydratation, une perte de conscience et même certains troubles plus graves.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN

CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMMISE.

Si vous oubliez de prendre POLYNORM® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre. Si vous avez oublié plusieurs doses, demandez l'avis de votre médecin.

Vous avez pris plus de comprimés de POLYNORM® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, cela pourra faire baisser exagérément votre taux de sucre dans le sang et induire une hypo. Voir Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, POLYNORM®, comprimés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

- Fréquents (1 à 10 % des utilisateurs) : hypoglycémie, douleurs abdominales, diarrhée.
- Exceptionnellement (moins de 1 cas 10 000) : réaction allergique, vomissements, constipation, troubles de la vision, en particulier en début de traitement, augmentation des transaminases.

- Rougeur cutanée, démangeaisons, éruption de boutons.

VOUS AVEZ RESSENTI UN EFFET INDESIRABLE SUSCEPTIBLE D'ETRE DU A CE MEDICAMENT, INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 25 °C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

Fabriqué par

POLYMEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca - Maroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

46,00

prêt d'un

saire : s

diennes,

s, AINS,

N.

N.

N.

N.

la femme

apidement

CV2500-02
ACV020069-02

POLYNORM® 1 et 2 mg
Comprimés sécables
Boîtes de 30 et de 90
Répaglinide

• 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 MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Répaglinide (DCI) 1 mg

Excipients ou 2 mg

Excipients Q.S.P. 1 comprimé sécable

Excipients à effet notoire :

Ethanol.

Classe pharmacothérapeutique

Antidiabétique oral de la famille des glitnides. Son mécanisme d'action est proche de celui des sulfamides hypoglycémisants. Il permet de réduire le taux de sucre dans le sang en augmentant la sécrétion de l'insuline par le pancréas.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

POLYNORM® est utilisé dans le traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et une activité physique régulière sont insuffisants à eux seuls pour contrôler la glycémie.

Il est également utilisé en association avec la Metformine, lorsque la prise de cet antidiabétique ne suffit pas à réguler la glycémie.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

• Allergie connue à la Répaglinide ou à l'un des autres composants de ce médicament ;

• Insuffisance hépatique grave

• Acidocétose diabétique, avec ou sans coma ;

• En association avec un médicament contenant du Gemfibrozil.

Ce médicament n'a pas été étudié chez les Sujets de moins de 18 ans et de plus de 75 ans ; sauf avis contraire de votre médecin, il ne devra pas être administré chez ces personnes.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament n'est pas adapté au traitement du diabète de type 1 : celui-ci requiert un traitement par injections d'insuline.

Une hypoglycémie peut survenir lors de la prise de ce médicament. Un sentiment de malaise associé à des sueurs froides, une fringale, une accélération du cœur sont les signes habituels d'une hypoglycémie. Cette hypoglycémie peut également se traduire par des troubles du comportement, qui doivent alerter votre entourage, voire des convulsions ou un coma. En présence de ces signes ou en cas de simple doute, buvez une boisson sucrée ou mangez du sucre. Si le diabétique est inconscient, surtout ne lui donnez rien à boire et appelez votre médecin ou a défaut un service d'urgence.

Consultez rapidement votre médecin en cas de malaises hypoglycémiques répétés.

Certaines situations peuvent contribuer à augmenter la glycémie : infections, prise de médicaments, stress. En cas de soif intense, de grande fatigue, de sensation de malaise général, consultez rapidement votre médecin.

Des analyses de sang régulières permettent à votre médecin d'adapter la posologie. Dans certains cas, il peut être nécessaire que vous preniez vous même des contrôles, à l'aide de bandelettes et d'un appareil lecteur de glycémie.

Évitez les boissons alcoolisées à jeun ou à distance des repas : augmentation du risque d'hypoglycémie.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Ce médicament ne doit pas être associé aux médicaments contenant du méthotrexate. Certains médicaments peuvent augmenter ou diminuer l'effet du nouveau médicament appartenant aux familles suivantes, un refus :

• Peuvent augmenter la glycémie : contraceptifs oraux, certains décongestionnants et autres dérivés de l'adrénaline, Danazol ;

• Peuvent diminuer la glycémie : IMAO, certains bêta-bloquants, in-
médicaments contenant de la Clarithromycine, de l'itraconazole, de
SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse : L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu. Son u-
encente nécessite un traitement par insuline. Si une grossesse survit,
votre médecin pour un passage à l'insuline.

Allaitement :

Les données disponibles ne permettent pas de savoir si ce médicament passe dans le lait maternel : il est déconseillé pendant d'allaitement.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

Une hypoglycémie peut entraîner un malaise pendant la conduite ou l'utilisation de machines.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

• Adulte de plus de 18 ans et de moins de 75 ans : la posologie initiale est à 0,5 mg soit un 1/2 comprimé de 1 mg ; avant les principaux repas. Elle est ensuite adaptée par le médecin en fonction de la glycémie, sans dépasser la dose maximale de 16 mg soit 8 comprimés à 2 mg par jour.

Une adaptation des doses peut être nécessaire en cas d'insuffisance rénale ou hépatique. Suivre attentivement la prescription de votre médecin. Le régime alimentaire reste nécessaire pendant le traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau, dans la demi-heure qui précède les principaux repas.

DUREE DU TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE : NE LE CONSEILLEZ PAS A UN PROCHE ET NE LE REUTILISEZ PAS SANS AVIS MEDICAL.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Un surdosage d'antidiabétiques oraux peut faire baisser exagérément votre glycémie et induire un épisode hypoglycémique, caractérisé par les symptômes suivants :

- Maux de tête ;
- Vertiges ;
- Fatigue ;
- Accélération du rythme cardiaque ;
- Nervosité et tremblements ;
- Nausées ;
- Transpiration.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez prendre des comprimés de glucose ou du sucre ou prendre une boisson sucrée puis vous reposer. En cas d'aggravation, contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Non traités, les épisodes hypoglycémiques peuvent s'aggraver et causer des maux de tête, une déshydratation, une perte de conscience et même certains troubles plus graves.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN

CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMMISE.

Si vous oubliez de prendre POLYNORM® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre. Si vous avez oublié plusieurs doses, demandez l'avis de votre médecin.

Vous avez pris plus de comprimés de POLYNORM® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, cela pourra faire baisser exagérément votre taux de sucre dans le sang et induire une hypo. Voir Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT LES MEDICAMENTS, POLYNORM®, comprimés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

• Fréquents (1 à 10 % des utilisateurs) : hypoglycémie ; douleurs abdominales, diarrhée.

• Exceptionnellement (moins de 1 cas 10 000) : réaction allergique, vomissements, constipation, troubles de la vision, en particulier en début de traitement, augmentation des transaminases.

• Rougeur cutanée, démangeaisons, éruption de boutons.

VOUS AVEZ RESSENTI UN EFFET INDESIRABLE SUSCEPTIBLE D'ETRE DU A CE MEDICAMENT, INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 25 °C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

Fabriqué par

POLYMEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca - Maroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

46,00

prêt d'un
saire : r
diennes,

s, AINS,
N.

la femme
apidement

CV2500-02
ACV0200689-02

POLYNORM® 1 et 2 mg
Comprimés sécables
Boîtes de 30 et de 90
Répaglinide

• 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 MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Répaglinide (DCI) 1 mg

Excipients ou 2 mg

Excipients Q.S.P. 1 comprimé sécable

Excipients à effet notoire :

Ethanol.

Classe pharmaco-thérapeutique

Antidiabétique oral de la famille des glitnides. Son mécanisme d'action est proche de celui des sulfamides hypoglycémiants. Il permet de réduire le taux de sucre dans le sang en augmentant la sécrétion de l'insuline par le pancréas.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

POLYNORM® est utilisé dans le traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et une activité physique régulière sont insuffisants à eux seuls pour contrôler la glycémie.

Il est également utilisé en association avec la Metformine, lorsque la prise de cet antidiabétique ne suffit pas à réguler la glycémie.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

• Allergie connue à la Répaglinide ou à l'un des autres composants de ce médicament ;

• Insuffisance hépatique grave

• Acidocétose diabétique, avec ou sans coma ;

• En association avec un médicament contenant du Gemfibrozil.

Ce médicament n'a pas été étudié chez les Sujets de moins de 18 ans et de plus de 75 ans ; sauf avis contraire de votre médecin, il ne devra pas être administré chez ces personnes.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament n'est pas adapté au traitement du diabète de type 1 : celui-ci requiert un traitement par injections d'insuline.

Une hypoglycémie peut survenir lors de la prise de ce médicament. Un sentiment de malaise associé à des sueurs froides, une fringale, une accélération du cœur sont les signes habituels d'une hypoglycémie. Cette hypoglycémie peut également se traduire par des troubles du comportement, qui doivent alerter votre entourage, voire des convulsions ou un coma. En présence de ces signes ou en cas de simple doute, buvez une boisson sucrée ou mangez du sucre. Si le diabétique est inconscient, surtout ne lui donnez rien à boire et appelez votre médecin ou à défaut un service d'urgence.

Consultez rapidement votre médecin en cas de malaises hypoglycémiques répétés.

Certaines situations peuvent contribuer à augmenter la glycémie : infections, prise de médicaments, stress. En cas de soif intense, de grande fatigue, de sensation de malaise général, consultez rapidement votre médecin.

Des analyses de sang régulières permettent à votre médecin d'adapter la posologie. Dans certains cas, il peut être nécessaire que vous preniez vous même des contrôles, à l'aide de bandelettes et d'un appareil lecteur de glycémie.

Évitez les boissons alcoolisées à jeun ou à distance des repas : augmentation du risque d'hypoglycémie.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Ce médicament ne doit pas être associé aux médicaments contenant du méthotrexate. Certains médicaments peuvent augmenter ou diminuer l'effet du nouveau médicament appartenant aux familles suivantes, un refus

• Peuvent augmenter la glycémie : contraceptifs oraux, certains décongestionnants et autres dérivés de l'adrénaline, Danazol ;

• Peuvent diminuer la glycémie : IMAO, certains bêta-bloquants, in-
médicaments contenant de la Clarithromycine, de l'itraconazole, de
SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse : L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu. Son u-
encente nécessite un traitement par insuline. Si une grossesse survit
votre médecin pour un passage à l'insuline.

Allaitement :

Les données disponibles ne permettent pas de savoir si ce médicament passe dans le lait maternel : il est déconseillé pendant d'allaitement.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

Une hypoglycémie peut entraîner un malaise pendant la conduite ou l'utilisation de machines.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

• Adulte de plus de 18 ans et de moins de 75 ans : la posologie initiale est à 0,5 mg soit un 1/2 comprimé de 1 mg ; avant les principaux repas. Elle est ensuite adaptée par le médecin en fonction de la glycémie, sans dépasser la dose maximale de 16 mg soit 8 comprimés à 2 mg par jour.

Une adaptation des doses peut être nécessaire en cas d'insuffisance rénale ou hépatique.

Suivre attentivement la prescription de votre médecin. Le régime alimentaire reste nécessaire pendant le traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau, dans la demi-heure qui précède les principaux repas.

DUREE DU TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE : NE LE CONSEILLEZ PAS A UN PROCHE ET NE LE REUTILISEZ PAS SANS AVIS MEDICAL.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Un surdosage d'antidiabétiques oraux peut faire baisser exagérément votre glycémie et induire un épisode hypoglycémique, caractérisé par les symptômes suivants :

• Maux de tête ;

• Vertiges ;

• Fatigue ;

• Accélération du rythme cardiaque ;

• Nervosité et tremblements ;

• Nausées ;

• Transpiration.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez prendre des comprimés de glucose ou du sucre ou prendre une boisson sucrée si vous ne pouvez pas vous reposer. En cas d'aggravation, contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Non traités, les épisodes hypoglycémiques peuvent s'aggraver et causer des maux de tête, une déshydratation, une perte de conscience et même certains troubles plus graves.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN

CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMMISE.

Si vous oubliez de prendre POLYNORM® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre. Si vous avez oublié plusieurs doses, demandez l'avis de votre médecin.

Vous avez pris plus de comprimés de POLYNORM® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, cela pourra faire baisser exagérément votre taux de sucre dans le sang et induire une hypo. Voir Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT LES MEDICAMENTS, POLYNORM®, comprimés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

• Fréquents (1 à 10 % des utilisateurs) : hypoglycémie ; douleurs abdominales, diarrhée.

• Exceptionnellement (moins de 1 cas 10 000) : réaction allergique, vomissements, constipation, troubles de la vision, en particulier en début de traitement, augmentation des transaminases.

• Rougeur cutanée, démangeaisons, éruption de boutons.

VOUS AVEZ RESSENTI UN EFFET INDESIRABLE SUSCEPTIBLE D'ETRE DU A CE MEDICAMENT, INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 25 °C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

Fabriqué par

POLYMEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca - Maroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

46,00

prêt d'un

saire : r

diennes,

is, AINS,

N.

la femme

apidement

CV2500-02
ACV020069-02

POLYNORM® 1 et 2 mg

Comprimés sécables

Boîtes de 30 et de 90

Répaglinide

• 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

Répaglinide (DCI) 1 mg

..... ou 2 mg

Excipients Q.S.P. 1 comprimé sécable

Excipients à effet notoire :

Ethanol.

Classe pharmacothérapeutique

Antidiabétique oral de la famille des glitnides. Son mécanisme d'action est proche de celui des sulfamides hypoglycémiants. Il permet de réduire le taux de sucre dans le sang en augmentant la sécrétion de l'insuline par le pancréas.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POLYNORM® est utilisé dans le traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et une activité physique régulière sont insuffisants à eux seuls pour contrôler la glycémie.

Il est également utilisé en association avec la Metformine, lorsque la prise de cet antidiabétique ne suffit pas à réguler la glycémie.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

• Allergie connue à la Répaglinide ou à l'un des autres composants de ce médicament ;

• Insuffisance hépatique grave

• Acidocétose diabétique, avec ou sans coma ;

• En association avec un médicament contenant du Gemfibrozil.

Ce médicament n'a pas été étudié chez les Sujets de moins de 18 ans et de plus de 75 ans ; sauf avis contraire de votre médecin, il ne devra pas être administré chez ces personnes.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament n'est pas adapté au traitement du diabète de type 1 : celui-ci requiert un traitement par injections d'insuline.

Une hypoglycémie peut survenir lors de la prise de ce médicament. Un sentiment de malaise associé à des sueurs froides, une fringale, une accélération du cœur sont les signes habituels d'une hypoglycémie. Cette hypoglycémie peut également se traduire par des troubles du comportement, qui doivent alerter votre entourage, voire des convulsions ou un coma. En présence de ces signes ou en cas de simple doute, buvez une boisson sucrée ou mangez du sucre. Si le diabétique est inconscient, surtout ne lui donnez rien à boire et appelez votre médecin ou a défaut un service d'urgence.

Consultez rapidement votre médecin en cas de malaises hypoglycémiques répétés.

Certaines situations peuvent contribuer à augmenter la glycémie : infections, prise de médicaments, stress. En cas de soif intense, de grande fatigue, de sensation de malaise général, consultez rapidement votre médecin.

Des analyses de sang régulières permettent à votre médecin d'adapter la posologie. Dans certains cas, il peut être nécessaire que vous preniez vous même des contrôles, à l'aide de bandelettes et d'un appareil lecteur de glycémie.

Évitez les boissons alcoolisées à jeun ou à distance des repas : augmentation du risque d'hypoglycémie.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Ce médicament ne doit pas être associé aux médicaments suivants :

Certains médicaments peuvent augmenter ou diminuer l'effet du

nouveau médicament appartenant aux familles suivantes, un effet

• Peuvent augmenter la glycémie : contraceptifs oraux, certains

décongestionnants et autres dérivés de l'adrénaline, Danazol ;

• Peuvent diminuer la glycémie : IMAO, certains bêta-bloquants, in-

médicaments contenant de la Clarithromycine, de l'itraconazole, de

SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse :

L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu. Son u-

encente nécessite un traitement par insuline. Si une grossesse survit,

votre médecin pour un passage à l'insuline.

Allaitement :

Les données disponibles ne permettent pas de savoir si ce médicament passe dans le lait maternel : il est déconseillé pendant d'allaitement.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

Une hypoglycémie peut entraîner un malaise pendant la conduite ou l'utilisation de machines.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

• Adulte de plus de 18 ans et de moins de 75 ans : la posologie initiale est à 0,5 mg soit un 1/2 comprimé de 1 mg ; avant les principaux repas. Elle est ensuite adaptée par le médecin en fonction de la glycémie, sans dépasser la dose maximale de 16 mg soit 8 comprimés à 2 mg par jour.

Une adaptation des doses peut être nécessaire en cas d'insuffisance rénale ou hépatique.

Suivre attentivement la prescription de votre médecin. Le régime alimentaire reste nécessaire pendant le traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau, dans la demi-heure qui précède les principaux repas.

DUREE DU TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE : NE LE CONSEILLEZ PAS A UN PROCHE ET NE LE

REUTILISEZ PAS SANS AVIS MEDICAL.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Un surdosage d'antidiabétiques oraux peut faire baisser exagérément votre glycémie et induire un épisode hypoglycémique, caractérisé par les symptômes suivants :

- Maux de tête ;
- Vertiges ;
- Fatigue ;
- Accélération du rythme cardiaque ;
- Nervosité et tremblements ;
- Nausées ;
- Transpiration.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez prendre des comprimés de glucose ou du sucre ou prendre une boisson sucrée puis vous reposer. En cas d'aggravation, contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Non traités, les épisodes hypoglycémiques peuvent s'aggraver et causer des maux de tête, une déshydratation, une perte de conscience et même certains troubles plus graves.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMMISE.

Si vous oubliez de prendre POLYNORM® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre. Si vous avez oublié plusieurs doses, demandez l'avis de votre médecin.

Vous avez pris plus de comprimés de POLYNORM® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, cela pourra faire baisser exagérément votre taux de sucre dans le sang et induire une hypo. Voir Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, POLYNORM®, comprimés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

• Fréquents (1 à 10 % des utilisateurs) : hypoglycémie ; douleurs abdominales, diarrhée.

• Exceptionnellement (moins de 1 cas 10 000) : réaction allergique, vomissements, constipation, troubles de la vision, en particulier en début de traitement, augmentation des transaminases.

• Rougeur cutanée, démangeaisons, éruption de boutons.

VOUS AVEZ RESSENTI UN EFFET INDESIRABLE SUSCEPTIBLE D'ETRE DU A CE MEDICAMENT, INFORMEZ IMMEDIATEMENT

VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 25 °C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

Fabriqué par

POLYMEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca - Maroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

46,00

prêt d'un

saire : r

diennes,

s, AINS,

N.

la femme

apidement

POLYNORM® 1 et 2 mg

Comprimés sécables
Boîtes de 30 et de 90
Répaglinide

• 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

Répaglinide (DCI) 1 mg

..... ou 2 mg

Excipients Q.S.P. 1 comprimé sécable

Excipients à effet notoire :

Ethanol.

Classe pharmacothérapeutique

Antidiabétique oral de la famille des glitnides. Son mécanisme d'action est proche de celui des sulfamides hypoglycémiants. Il permet de réduire le taux de sucre dans le sang en augmentant la sécrétion de l'insuline par le pancréas.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POLYNORM® est utilisé dans le traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et une activité physique régulière sont insuffisants à eux seuls pour contrôler la glycémie.

Il est également utilisé en association avec la Metformine, lorsque la prise de cet antidiabétique ne suffit pas à réguler la glycémie.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

• Allergie connue à la Répaglinide ou à l'un des autres composants de ce médicament ;

• Insuffisance hépatique grave

• Acidocétose diabétique, avec ou sans coma ;

• En association avec un médicament contenant du Gemfibrozil.

Ce médicament n'a pas été étudié chez les Sujets de moins de 18 ans et de plus de 75 ans ; sauf avis contraire de votre médecin, il ne devra pas être administré chez ces personnes.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament n'est pas adapté au traitement du diabète de type 1 : celui-ci requiert un traitement par injections d'insuline.

Une hypoglycémie peut survenir lors de la prise de ce médicament. Un sentiment de malaise associé à des sueurs froides, une fringale, une accélération du cœur sont les signes habituels d'une hypoglycémie. Cette hypoglycémie peut également se traduire par des troubles du comportement, qui doivent alerter votre entourage, voire des convulsions ou un coma. En présence de ces signes ou en cas de simple doute, buvez une boisson sucrée ou mangez du sucre. Si le diabétique est inconscient, surtout ne lui donnez rien à boire et appelez votre médecin ou a défaut un service d'urgence.

Consultez rapidement votre médecin en cas de malaises hypoglycémiques répétés.

Certaines situations peuvent contribuer à augmenter la glycémie : infections, prise de médicaments, stress. En cas de soif intense, de grande fatigue, de sensation de malaise général, consultez rapidement votre médecin.

Des analyses de sang régulières permettent à votre médecin d'adapter la posologie. Dans certains cas, il peut être nécessaire que vous preniez vous même des contrôles, à l'aide de bandelettes et d'un appareil lecteur de glycémie.

Évitez les boissons alcoolisées à jeun ou à distance des repas : augmentation du risque d'hypoglycémie.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Ce médicament ne doit pas être associé aux médicaments contenant du méthotrexate. Certains médicaments peuvent augmenter ou diminuer l'effet du nouveau médicament appartenant aux familles suivantes, un refus :

• Peuvent augmenter la glycémie : contraceptifs oraux, certains décongestionnants et autres dérivés de l'adrénaline, Danazol ;

• Peuvent diminuer la glycémie : IMAO, certains bêta-bloquants, les médicaments contenant de la Clarithromycine, de l'itraconazole, de la SINGALAR SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse : L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu. Son utilisation nécessite un traitement par insuline. Si une grossesse survit, votre médecin pour un passage à l'insuline.

Allaitement :

Les données disponibles ne permettent pas de savoir si ce médicament passe dans le lait maternel : il est déconseillé pendant d'allaitement.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

Une hypoglycémie peut entraîner un malaise pendant la conduite ou l'utilisation de machines.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

• Adulte de plus de 18 ans et de moins de 75 ans : la posologie initiale est à 0,5 mg soit un 1/2 comprimé de 1 mg ; avant les principaux repas. Elle est ensuite adaptée par le médecin en fonction de la glycémie, sans dépasser la dose maximale de 16 mg soit 8 comprimés à 2 mg par jour.

Une adaptation des doses peut être nécessaire en cas d'insuffisance rénale ou hépatique. Suivre attentivement la prescription de votre médecin. Le régime alimentaire reste nécessaire pendant le traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau, dans la demi-heure qui précède les principaux repas.

DUREE DU TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE : NE LE CONSEILLEZ PAS A UN PROCHE ET NE LE REUTILISEZ PAS SANS AVIS MEDICAL.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Un surdosage d'antidiabétiques oraux peut faire baisser exagérément votre glycémie et induire un épisode hypoglycémique, caractérisé par les symptômes suivants :

• Maux de tête ;

• Vertiges ;

• Fatigue ;

• Accélération du rythme cardiaque ;

• Nervosité et tremblements ;

• Nausées ;

• Transpiration.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez prendre des comprimés de glucose ou du sucre ou prendre une boisson sucrée puis vous reposer. En cas d'aggravation, contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Non traités, les épisodes hypoglycémiques peuvent s'aggraver et causer des maux de tête, une déshydratation, une perte de conscience et même certains troubles plus graves.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMMISE.

Si vous oubliez de prendre POLYNORM® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre. Si vous avez oublié plusieurs doses, demandez l'avis de votre médecin.

Vous avez pris plus de comprimés de POLYNORM® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, cela pourra faire baisser exagérément votre taux de sucre dans le sang et induire une hypo. Voir Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT LES MEDICAMENTS, POLYNORM®, comprimés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

• Fréquents (1 à 10 % des utilisateurs) : hypoglycémie ; douleurs abdominales, diarrhée.

• Exceptionnellement (moins de 1 cas 10 000) : réaction allergique, vomissements, constipation, troubles de la vision, en particulier en début de traitement, augmentation des transaminases.

• Rougeur cutanée, démangeaisons, éruption de boutons.

VOUS AVEZ RESSENTI UN EFFET INDESIRABLE SUSCEPTIBLE D'ETRE DU A CE MEDICAMENT, INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 25 °C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

Fabriqué par

POLYMEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca - Maroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

46,00

la femme
apidement

POLYNORM® 1 et 2 mg
Comprimés sécables
Boîtes de 30 et de 90
Répaglinide

• 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 MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Répaglinide (DCI) 1 mg
ou 2 mg
Excipients Q.S.P. 1 comprimé sécable

Excipients à effet notoire :

Ethanol.

Classe pharmaco-thérapeutique

Antidiabétique oral de la famille des glitnides. Son mécanisme d'action est proche de celui des sulfamides hypoglycémiants. Il permet de réduire le taux de sucre dans le sang en augmentant la sécrétion de l'insuline par le pancréas.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

POLYNORM® est utilisé dans le traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et une activité physique régulière sont insuffisants à eux seuls pour contrôler la glycémie.

Il est également utilisé en association avec la Metformine, lorsque la prise de cet antidiabétique ne suffit pas à réguler la glycémie.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie connue à la Répaglinide ou à l'un des autres composants de ce médicament ;
- Insuffisance hépatique grave
- Acidocétose diabétique, avec ou sans coma ;
- En association avec un médicament contenant du Gemfibrozil.

Ce médicament n'a pas été étudié chez les Sujets de moins de 18 ans et de plus de 75 ans ; sauf avis contraire de votre médecin, il ne devra pas être administré chez ces personnes.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament n'est pas adapté au traitement du diabète de type 1 : celui-ci requiert un traitement par injections d'insuline.

Une hypoglycémie peut survenir lors de la prise de ce médicament. Un sentiment de malaise associé à des sueurs froides, une fringale, une accélération du cœur sont les signes habituels d'une hypoglycémie. Cette hypoglycémie peut également se traduire par des troubles du comportement, qui doivent alerter votre entourage, voire des convulsions ou un coma. En présence de ces signes ou en cas de simple doute, buvez une boisson sucrée ou mangez du sucre. Si le diabétique est inconscient, surtout ne lui donnez rien à boire et appelez votre médecin ou à défaut un service d'urgence.

Consultez rapidement votre médecin en cas de malaises hypoglycémiques répétés.

Certaines situations peuvent contribuer à augmenter la glycémie : infections, prise de médicaments, stress. En cas de soif intense, de grande fatigue, de sensation de malaise général, consultez rapidement votre médecin.

Des analyses de sang régulières permettent à votre médecin d'adapter la posologie. Dans certains cas, il peut être nécessaire que vous preniez vous même des contrôles, à l'aide de bandelettes et d'un appareil lecteur de glycémie.

Évitez les boissons alcoolisées à jeun ou à distance des repas : augmentation du risque d'hypoglycémie.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Ce médicament ne doit pas être associé aux médicaments contenant :

- Certains médicaments peuvent augmenter ou diminuer l'effet du nouveau médicament appartenant aux familles suivantes, un refus
- Peuvent augmenter la glycémie : contraceptifs oraux, certains décongestionnants et autres dérivés de l'adrénaline, Danazol ;
- Peuvent diminuer la glycémie : IMAO, certains bêta-bloquants, in

médicaments contenant de la Clarithromycine, de l'itraconazole, de SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse : L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu. Son utilisation nécessite un traitement par insuline. Si une grossesse survit, votre médecin pour un passage à l'insuline.

Allaitement :

Les données disponibles ne permettent pas de savoir si ce médicament passe dans le lait maternel : il est déconseillé pendant d'allaitement.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

Une hypoglycémie peut entraîner un malaise pendant la conduite ou l'utilisation de machines.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

- Adulte de plus de 18 ans et de moins de 75 ans : la posologie initiale est à 0,5 mg soit un 1/2 comprimé de 1 mg ; avant les principaux repas. Elle est ensuite adaptée par le médecin en fonction de la glycémie, sans dépasser la dose maximale de 16 mg soit 8 comprimés à 2 mg par jour.

Une adaptation des doses peut être nécessaire en cas d'insuffisance rénale ou hépatique. Suivre attentivement la prescription de votre médecin. Le régime alimentaire reste nécessaire pendant le traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau, dans la demi-heure qui précède les principaux repas.

DUREE DU TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE : NE LE CONSEILLEZ PAS A UN PROCHE ET NE LE REUTILISEZ PAS SANS AVIS MEDICAL. NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Un surdosage d'antidiabétiques oraux peut faire baisser exagérément votre glycémie et induire un épisode hypoglycémique, caractérisé par les symptômes suivants :

- Maux de tête ;
- Vertiges ;
- Fatigue ;
- Accélération du rythme cardiaque ;
- Nervosité et tremblements ;
- Nausées ;
- Transpiration.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez prendre des comprimés de glucose ou du sucre ou prendre une boisson sucrée puis vous reposer. En cas d'aggravation, contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche. Non traités, les épisodes hypoglycémiques peuvent s'aggraver et causer des maux de tête, une déshydratation, une perte de conscience et même certains troubles plus graves.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMMISE.

Si vous oubliez de prendre POLYNORM® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre. Si vous avez oublié plusieurs doses, demandez l'avis de votre médecin.

Vous avez pris plus de comprimés de POLYNORM® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, cela pourra faire baisser exagérément votre taux de sucre dans le sang et induire une hypo. Voir Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, POLYNORM®, comprimés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

- Fréquents (1 à 10 % des utilisateurs) : hypoglycémie ; douleurs abdominales, diarrhée.
- Exceptionnellement (moins de 1 cas 10 000) : réaction allergique, vomissements, constipation, troubles de la vision, en particulier en début de traitement, augmentation des transaminases.

• Rougeur cutanée, démangeaisons, éruption de boutons.

VOUS AVEZ RESSENTI UN EFFET INDESIRABLE SUSCEPTIBLE D'ETRE DU A CE MEDICAMENT, INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 25 °C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

Fabriqué par

POLYMEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca - Maroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

46,00

prêt d'un
saire :
diennes,
s, AINS,
N.
la femme
apidement

CV2500-02
ACV0200689-02

POLYNORM® 1 et 2 mg

Comprimés sécables

Boîtes de 30 et de 90

Répaglinide

• 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 MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Répaglinide (DCI) 1 mg

..... ou 2 mg

Excipients Q.S.P. 1 comprimé sécable

Excipients à effet notoire :

Ethanol.

Classe pharmacothérapeutique

Antidiabétique oral de la famille des glitnides. Son mécanisme d'action est proche de celui des sulfamides hypoglycémiants. Il permet de réduire le taux de sucre dans le sang en augmentant la sécrétion de l'insuline par le pancréas.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

POLYNORM® est utilisé dans le traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et une activité physique régulière sont insuffisants à eux seuls pour contrôler la glycémie.

Il est également utilisé en association avec la Metformine, lorsque la prise de cet antidiabétique ne suffit pas à réguler la glycémie.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

• Allergie connue à la Répaglinide ou à l'un des autres composants de ce médicament ;

• Insuffisance hépatique grave

• Acidocétose diabétique, avec ou sans coma ;

• En association avec un médicament contenant du Gemfibrozil.

Ce médicament n'a pas été étudié chez les Sujets de moins de 18 ans et de plus de 75 ans ; sauf avis contraire de votre médecin, il ne devra pas être administré chez ces personnes.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament n'est pas adapté au traitement du diabète de type 1 : celui-ci requiert un traitement par injections d'insuline.

Une hypoglycémie peut survenir lors de la prise de ce médicament. Un sentiment de malaise associé à des sueurs froides, une fringale, une accélération du cœur sont les signes habituels d'une hypoglycémie. Cette hypoglycémie peut également se traduire par des troubles du comportement, qui doivent alerter votre entourage, voire des convulsions ou un coma. En présence de ces signes ou en cas de simple doute, buvez une boisson sucrée ou mangez du sucre. Si le diabétique est inconscient, surtout ne lui donnez rien à boire et appelez votre médecin ou a défaut un service d'urgence.

Consultez rapidement votre médecin en cas de malaises hypoglycémiques répétés.

Certaines situations peuvent contribuer à augmenter la glycémie : infections, prise de médicaments, stress. En cas de soif intense, de grande fatigue, de sensation de malaise général, consultez rapidement votre médecin.

Des analyses de sang régulières permettent à votre médecin d'adapter la posologie. Dans certains cas, il peut être nécessaire que vous preniez vous même des contrôles, à l'aide de bandelettes et d'un appareil lecteur de glycémie.

Évitez les boissons alcoolisées à jeun ou à distance des repas : augmentation du risque d'hypoglycémie.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Ce médicament ne doit pas être associé aux médicaments contenant du méthotrexate. Certains médicaments peuvent augmenter ou diminuer l'effet du nouveau médicament appartenant aux familles suivantes, un refus :

• Peuvent augmenter la glycémie : contraceptifs oraux, certains décongestionnants et autres dérivés de l'adrénaline, Danazol ;

• Peuvent diminuer la glycémie : IMAO, certains bêta-bloquants, médicaments contenant de la Clarithromycine, de l'itraconazole, de la SINALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse : L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu. Son utilisation nécessite un traitement par insuline. Si une grossesse survit, votre médecin pour un passage à l'insuline.

Allaitement :

Les données disponibles ne permettent pas de savoir si ce médicament passe dans le lait maternel : il est déconseillé pendant d'allaitement.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

Une hypoglycémie peut entraîner un malaise pendant la conduite ou l'utilisation de machines.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

• Adulte de plus de 18 ans et de moins de 75 ans : la posologie initiale est à 0,5 mg soit un 1/2 comprimé de 1 mg ; avant les principaux repas. Elle est ensuite adaptée par le médecin en fonction de la glycémie, sans dépasser la dose maximale de 16 mg soit 8 comprimés à 2 mg par jour.

Une adaptation des doses peut être nécessaire en cas d'insuffisance rénale ou hépatique. Suivre attentivement la prescription de votre médecin. Le régime alimentaire reste nécessaire pendant le traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau, dans la demi-heure qui précède les principaux repas.

DUREE DU TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE : NE LE CONSEILLEZ PAS A UN PROCHE ET NE LE REUTILISEZ PAS SANS AVIS MEDICAL.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Un surdosage d'antidiabétiques oraux peut faire baisser exagérément votre glycémie et induire un épisode hypoglycémique, caractérisé par les symptômes suivants :

• Maux de tête ;

• Vertiges ;

• Fatigue ;

• Accélération du rythme cardiaque ;

• Nervosité et tremblements ;

• Nausées ;

• Transpiration.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez prendre des comprimés de glucose ou du sucre ou prendre une boisson sucrée puis vous reposer. En cas d'aggravation, contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Non traités, les épisodes hypoglycémiques peuvent s'aggraver et causer des maux de tête, une déshydratation, une perte de conscience et même certains troubles plus graves.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMMISE.

Si vous oubliez de prendre POLYNORM® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre. Si vous avez oublié plusieurs doses, demandez l'avis de votre médecin.

Vous avez pris plus de comprimés de POLYNORM® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, cela pourra faire baisser exagérément votre taux de sucre dans le sang et induire une hypo. Voir Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT LES MEDICAMENTS, POLYNORM®, comprimés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

• Fréquents (1 à 10 % des utilisateurs) : hypoglycémie ; douleurs abdominales, diarrhée.

• Exceptionnellement (moins de 1 cas 10 000) : réaction allergique, vomissements, constipation, troubles de la vision, en particulier en début de traitement, augmentation des transaminases.

• Rougeur cutanée, démangeaisons, éruption de boutons.

VOUS AVEZ RESSENTI UN EFFET INDESIRABLE SUSCEPTIBLE D'ETRE DU A CE MEDICAMENT, INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 25 °C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

Fabriqué par

POLYMERIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca - Maroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

46,00

prêt d'un

saire : s,

diennes,

s, AINS,

N.

CV2500-02
ACV020069-02

POLYNORM® 1 et 2 mg

Comprimés sécables

Boîtes de 30 et de 90

Répaglinide

• 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 MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Répaglinide (DCI) 1 mg

..... ou 2 mg

Excipients Q.S.P. 1 comprimé sécable

Excipients à effet notoire :

Ethanol.

Classe pharmaco-thérapeutique

Antidiabétique oral de la famille des glitnides. Son mécanisme d'action est proche de celui des sulfamides hypoglycémiants. Il permet de réduire le taux de sucre dans le sang en augmentant la sécrétion de l'insuline par le pancréas.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

POLYNORM® est utilisé dans le traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et une activité physique régulière sont insuffisants à eux seuls pour contrôler la glycémie.

Il est également utilisé en association avec la Metformine, lorsque la prise de cet antidiabétique ne suffit pas à réguler la glycémie.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

• Allergie connue à la Répaglinide ou à l'un des autres composants de ce médicament ;

• Insuffisance hépatique grave

• Acidocétose diabétique, avec ou sans coma ;

• En association avec un médicament contenant du Gemfibrozil.

Ce médicament n'a pas été étudié chez les Sujets de moins de 18 ans et de plus de 75 ans ; sauf avis contraire de votre médecin, il ne devra pas être administré chez ces personnes.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Ce médicament n'est pas adapté au traitement du diabète de type 1 : celui-ci requiert un traitement par injections d'insuline.

Une hypoglycémie peut survenir lors de la prise de ce médicament. Un sentiment de malaise associé à des sueurs froides, une fringale, une accélération du cœur sont les signes habituels d'une hypoglycémie. Cette hypoglycémie peut également se traduire par des troubles du comportement, qui doivent alerter votre entourage, voire des convulsions ou un coma. En présence de ces signes ou en cas de simple doute, buvez une boisson sucrée ou mangez du sucre. Si le diabétique est inconscient, surtout ne lui donnez rien à boire et appelez votre médecin ou à défaut un service d'urgence.

Consultez rapidement votre médecin en cas de malaises hypoglycémiques répétés.

Certaines situations peuvent contribuer à augmenter la glycémie : infections, prise de médicaments, stress. En cas de soif intense, de grande fatigue, de sensation de malaise général, consultez rapidement votre médecin.

Des analyses de sang régulières permettent à votre médecin d'adapter la posologie. Dans certains cas, il peut être nécessaire que vous preniez vous même des contrôles, à l'aide de bandelettes et d'un appareil lecteur de glycémie.

Évitez les boissons alcoolisées à jeun ou à distance des repas : augmentation du risque d'hypoglycémie.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Ce médicament ne doit pas être associé aux médicaments contenant du méthotrexate. Certains médicaments peuvent augmenter ou diminuer l'effet du nouveau médicament appartenant aux familles suivantes, un refus :

• Peuvent augmenter la glycémie : contraceptifs oraux, certains décongestionnants et autres dérivés de l'adrénaline, Danazol ;

• Peuvent diminuer la glycémie : IMAO, certains bêta-bloquants, médicaments contenant de la Clarithromycine, de l'itraconazole, du SINALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse : L'effet de ce médicament pendant la grossesse est mal connu. Son utilisation nécessite un traitement par insuline. Si une grossesse survit, votre médecin pour un passage à l'insuline.

Allaitement :

Les données disponibles ne permettent pas de savoir si ce médicament passe dans le lait maternel : il est déconseillé pendant d'allaitement.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

Une hypoglycémie peut entraîner un malaise pendant la conduite ou l'utilisation de machines.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

• Adulte de plus de 18 ans et de moins de 75 ans : la posologie initiale est à 0,5 mg soit un 1/2 comprimé de 1 mg ; avant les principaux repas. Elle est ensuite adaptée par le médecin en fonction de la glycémie, sans dépasser la dose maximale de 16 mg soit 8 comprimés à 2 mg par jour.

Une adaptation des doses peut être nécessaire en cas d'insuffisance rénale ou hépatique.

Suivre attentivement la prescription de votre médecin. Le régime alimentaire reste nécessaire pendant le traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau, dans la demi-heure qui précède les principaux repas.

DUREE DU TRAITEMENT :

N'arrêtez pas de vous-même le traitement.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PRESCRIT DANS UNE SITUATION PRECISE : NE LE CONSEILLEZ PAS A UN PROCHE ET NE LE REUTILISEZ PAS SANS AVIS MEDICAL.

NE DEPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Un surdosage d'antidiabétiques oraux peut faire baisser exagérément votre glycémie et induire un épisode hypoglycémique, caractérisé par les symptômes suivants :

• Maux de tête ;

• Vertiges ;

• Fatigue ;

• Accélération du rythme cardiaque ;

• Nervosité et tremblements ;

• Nausées ;

• Transpiration.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez prendre des comprimés de glucose ou du sucre ou prendre une boisson sucrée puis vous reposer. En cas d'aggravation, contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Non traités, les épisodes hypoglycémiques peuvent s'aggraver et causer des maux de tête, une déshydratation, une perte de conscience et même certains troubles plus graves.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMMISE.

Si vous oubliez de prendre POLYNORM® :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre. Si vous avez oublié plusieurs doses, demandez l'avis de votre médecin.

Vous avez pris plus de comprimés de POLYNORM® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez trop de comprimés, cela pourra faire baisser exagérément votre taux de sucre dans le sang et induire une hypo. Voir Si vous avez une hypo pour comprendre ce qu'est une hypo et comment la traiter.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, POLYNORM®, comprimés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

• Fréquents (1 à 10 % des utilisateurs) : hypoglycémie ; douleurs abdominales, diarrhée.

• Exceptionnellement (moins de 1 cas 10 000) : réaction allergique, vomissements, constipation, troubles de la vision, en particulier en début de traitement, augmentation des transaminases.

• Rougeur cutanée, démangeaisons, éruption de boutons.

VOUS AVEZ RESSENTI UN EFFET INDESIRABLE SUSCEPTIBLE D'ETRE DU A CE MEDICAMENT, INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 25 °C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Liste I

Fabriqué par

POLYMEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Arsalane

Casablanca - Maroc

Dr. T. BELABDA - Pharmacien Responsable

46,00

prêt d'un
saire :
diennes,
s, AINS,
N.
la femme
apidement

CV2500-02
ACV020069-02