

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaire, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaire.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

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

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

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



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

## Déclaration de Maladie

M22- 0058656

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5201

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SBEIT FATIMA

Date de naissance :

Adresse : DEROUA

Tél. 0668503700

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : SBEIT FATIMA

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : DEROUA

Le : 21 / 11 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30/10/2023			150,50	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien	Date	Montant de la Facture
<b>PHARMACIE AL ABAWAIN</b> 800 H Lot. Al Wala - Deroua Tél: 05 22 51 40 49	3/11/2023	154,50

INPE : 062107792

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

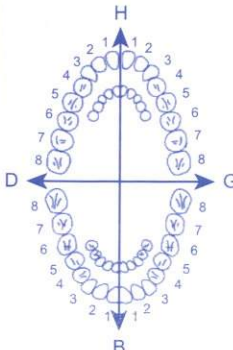
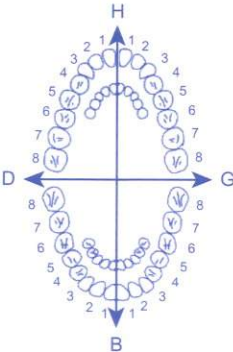
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																						
				COEFFICIENT DES TRAVAUX																					
					MONTANTS DES SOINS																				
					DÉBUT D'EXECUTION																				
				FIN D'EXECUTION																					
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCOEFFICIENT MASTICATOIRE																								
	<table><tr><td colspan="2">H</td><td></td></tr><tr><td>25533412</td><td>21433552</td><td></td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr><tr><td>D</td><td></td><td>G</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr><tr><td>35533411</td><td>11433553</td><td></td></tr><tr><td colspan="2">B</td><td></td></tr></table>			H			25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																								
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS																						
			DATE DU DEVIS																						
			DATE DE L'EXECUTION																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



# الدكتور يونس ريام

طبيب سابق بمستعجلات مستشفى ابن مسيك

متابعة الحمية و داء السكري

متابعة الحمل الفحص بالصدى

متابعة ضغط الدم تخطيط القلب

متابعة الحساسية عند الأطفال

العلاج بالحجامة

30/10/2024

Date le:

30/10/2024



دكتور يونس ريام

صيدلية الأبوين  
PHARMACIE AL ABAWAIN  
800 H Lot Al Wafa - Deroua  
Tél: 05 22 51 40 49



صيدلية الأبوين  
PHARMACIE AL ABAWAIN  
800 H Lot Al Wafa - Deroua  
Tél: 05 22 51 40 49



3x350 (م.م)  
15450  
PHARMACIE AL ABAWAIN  
800 H Lot Al Wafa - Deroua  
Tél: 05 22 51 40 49



مشروع الهراويين الجديد شطر 2 الرقم 2502 الطابق الأول بقوق صيدلية بن عباس



être utilisé avec prudence en cas d'antécédent familiale de saignements, car la prise d'antipsychotiques a été associée à des saignements.

Ce médicament est déconseillé en association avec des boissons alcoolisées, les médicaments contenant de l'alcool, la lévodopa, les antiparkinsoniens, les antiparasitaires susceptibles de donner des torsades de pointes (notamment le rythmique cardiaque), la méthadone, d'autres neuroleptiques et les médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés compte tenu du risque de dyskinésie tardive (mouvements rythmiques et involontaires de la langue et/ou du visage au cours de cures prolongées).

Un suivi médical régulier est indispensable.

Le médicament est contre-indiqué chez l'enfant avant 6 ans car il peut provoquer une détresse respiratoire.

En l'absence de lactose, ce médicament est déconseillé chez les patients atteints de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase.

#### **Posologie :**

Le médecin adapte la posologie et/ou la surveillance de votre traitement en fonction de la réponse à la prise du médicament.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

#### **Contre-indications :**

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de diabète, de maladie cardiaque, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire, de maladie rénale, de maladie hépatique, de maladie pulmonaire, de maladie thyroïdienne, de maladie vasculaire.

entacapone, lisuride, pergolide, piribédil, ropinirole, etc. Certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson : Lévodopa ; chez le patient parkinsonien utilisant ces deux médicaments.

**Alcool :** Majoration de l'effet sédatif des médicaments alcoolisés et des médicaments contenant de l'alcool.

**Associations faisant l'objet de précautions :** Certains médicaments pouvant également être utilisés en association avec ce médicament.

- Bêta-bloquants dans l'insuffisance cardiaque et le diabète.

- Bradycardisants : Antiarythmiques de classe I, certains antagonistes du calcium, digitaliques.

- Hypokaliémisants : diurétiques hypokaliémisants, glucocorticoïdes, tétracosactide et amphotéricine B.

**Certains médicaments pouvant diminuer l'efficacité :** Sulcraalfate, topique gastro-intestinal et les médicaments diminuant la motilité gastrique.

**Associations à prendre en compte :** Certains médicaments pouvant augmenter l'effet sédatif.

- Antihypertenseurs, bêta-bloquants (sauf l'insuffisance cardiaque) et les dérivés nitrés.

**Aliments et boissons :** Sans objet.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :**

**Grossesse :** Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien. Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que si le bénéfice attendu pour la mère l'emporte sur les risques pour le fœtus. Dans le cas où ce médicament est utilisé pendant la grossesse, le médecin surveillera de près l'évolution de la grossesse.

Si vous êtes enceinte pendant le traitement, informez votre médecin. Si vous avez pris ALIVAR® 50 mg, gélules pendant la grossesse, les symptômes suivants peuvent apparaître : rigidité musculaire et/ou faiblesse musculaire, problèmes d'alimentation.

Si votre bébé souffre d'un de ces symptômes, consultez votre médecin.

**Allaitement :** L'allaitement est déconseillé pendant la prise de ce médicament.

La raison en est le passage du sulpiride dans le lait maternel. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule :** L'attention est attirée notamment chez les personnes âgées, sur les risques de somnolence.

Ce médicament contient : Sans objet.

**3. COMMENT PRENDRE ALIVAR® 50 MG :**

**Posologie, mode et/ou voie d'administration :** durée du traitement :

Voie orale.

**Réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 12 ans :** Conformez-vous strictement aux instructions recommandées par votre médecin de suivre d'ALIVAR® 50 mg, gélules vous sera indiquées.

Conformez-vous strictement aux instructions recommandées par votre médecin de suivre d'ALIVAR® 50 mg, gélules vous sera indiquées.

Conformez-vous strictement aux instructions recommandées par votre médecin de suivre d'ALIVAR® 50 mg, gélules vous sera indiquées.

Conformez-vous strictement aux instructions recommandées par votre médecin de suivre d'ALIVAR® 50 mg, gélules vous sera indiquées.

Conformez-vous strictement aux instructions recommandées par votre médecin de suivre d'ALIVAR® 50 mg, gélules vous sera indiquées.

# NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**ALIVIAR® 50 mg, gélules**

**DCI : Sulpiride**

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVIAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVIAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

### **1. QU'EST-CE QU'ALIVIAR® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

• **Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

#### • **Indications :**

**Adultes :** traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

**Enfant (de plus de 6 ans) :** Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVIAR® 50 MG, GELULES ?**

- **Ne prenez jamais ALIVIAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
- Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
- Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale),
- hypertension artérielle sévère),

- En association avec les dopaminergiques non anticholinergiques (médicaments utilisés dans les troubles de la motricité).

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.**

- **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

• **Mises en garde spéciales :**

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVIAR® :

- En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, il est impératif d'interrompre le traitement et de consulter votre médecin ou le service d'urgence.

- Avant la prise de ce traitement et afin de surveiller votre état, votre médecin pourra être amené à vous faire passer des examens médicaux. Le médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de



27100

démence.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.
- La prise de ce médicament doit être évitée chez les personnes âgées, les personnes souffrant de troubles de la circulation sanguine, les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque, les personnes souffrant de troubles de la conduction cardiaque, les personnes souffrant de troubles de la conduction cardiaque, les personnes souffrant de troubles de la conduction cardiaque.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence.

#### • **Précautions d'emploi :**

Afin que votre médecin puisse vous prescrire le traitement, il est nécessaire de lui signaler :

- En cas de maladie cardiaque.
- En cas de diabète.
- En cas de maladie rénale.
- En cas de maladie hépatique.
- En cas d'insuffisance cardiaque.
- En cas d'antécédents de crises épileptiques.

- Chez les sujets âgés, le traitement doit être initié à la dose la plus faible.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER À VOTRE PHARMACIEN.**

#### • **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

#### • **Usage des autres médicaments :**

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez récemment pris ou si vous prenez un autre médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout médicament que vous prenez ou que vous avez pris, car ils peuvent interagir avec ALIVIAR®.

#### • **Associations contre-indiquées :**

Dopaminergiques non anticholinergiques (médicaments utilisés dans les troubles de la motricité).

#### • **Associations déconseillées :**

Certains médicaments (antidépresseurs, antidouleurs, médicaments cardiaques) tels que :

- Antiparkinsoniens (L-Dopa, Levodopa, Amantadine, etc.)
- Anticholinergiques (Atropine, Scopolamine, etc.)
- Antidépresseurs (Amitriptyline, Imipramine, etc.)
- Antidouleurs (Morphine, etc.)
- Médicaments cardiaques (Digoxine, etc.)

- Antiparkinsoniens (L-Dopa, Levodopa, Amantadine, etc.)

- Anticholinergiques (Atropine, Scopolamine, etc.)

- Antidépresseurs (Amitriptyline, Imipramine, etc.)

- Antidouleurs (Morphine, etc.)

- Médicaments cardiaques (Digoxine, etc.)

- Antiparkinsoniens (L-Dopa, Levodopa, Amantadine, etc.)

- Anticholinergiques (Atropine, Scopolamine, etc.)

- Antidépresseurs (Amitriptyline, Imipramine, etc.)

- Antidouleurs (Morphine, etc.)

comme une infection par sainte trinité et par campylobacter.

- Comme dans tous les traitements à long terme, en particulier lorsque la période de traitement est supérieure à un an, une surveillance régulière des patients est nécessaire.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
- Ce médicament contient un agent colorant azoïque (E110) et peut provoquer des réactions allergiques.
- Ce médicament contient du potassium. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.
- Ce médicament contient du sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

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

#### INTERACTIONS

##### Interactions médicamenteuses:

- Nelfinavir, atazanavir : diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir et du nelfinavir en cas de coadministration avec l'oméprazole.
- L'administration concomitante d'oméprazole avec le nelfinavir est contre-indiquée.
- L'administration concomitante d'oméprazole avec l'atazanavir n'est pas recommandée.
- Digoxine : augmentation de la biodisponibilité de la digoxine de 10% chez des sujets sains en cas de traitement concomitant par oméprazole (20 mg par jour). La surveillance thérapeutique de la digoxine doit alors être renforcée.
- Clopidogrel : diminution de l'inhibition moyenne de l'agrégation plaquettaire.
- Autres substances actives : diminution significative de l'absorption du posaconazole, de l'erlotinib, du kétoconazole et de l'itraconazole d'où l'efficacité clinique qui peut être affaiblie. L'association concomitante du posaconazole et de l'erlotinib avec l'oméprazole doit être évitée.
- Warfarine, antivitamines K, clostazol, diazepam et phénytoïne : augmentation de l'exposition systémique de ces substances par diminution de leur métabolisme.
- Phénytoïne : il est recommandé de surveiller les concentrations plasmatiques de phénytoïne durant les deux premières semaines qui suivent l'initiation d'un traitement par oméprazole.
- Saquinavir : augmentation des concentrations plasmatiques d'environ 70 % de saquinavir, ceci associé à une bonne tolérance chez les patients infectés par le VIH.
- Tacrolimus : augmentation des concentrations sériques du tacrolimus. Une surveillance renforcée des concentrations du tacrolimus et de la fonction rénale (clairance de la créatinine) doit être réalisée ainsi qu'un ajustement du dosage du tacrolimus, si nécessaire.
- Clarithromycine et voriconazole : augmentation des taux sériques d'oméprazole par diminution de sa métabolisation. Un ajustement de dose peut être nécessaire chez les patients souffrant d'une insuffisance hépatique sévère et si un traitement à long terme est indiqué.
- Rifampicine, millepertuis : diminution des concentrations plasmatiques d'oméprazole par augmentation de sa métabolisation.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

#### d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : l'oméprazole peut être utilisé lors de la grossesse.

Allaitement : l'oméprazole est excrété dans le lait maternel, mais n'a probablement pas d'influence sur l'enfant s'il est utilisé à dose thérapeutique.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

#### e) CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

Des effets indésirables tels qu'étourdissements et troubles visuels peuvent se produire. Si cela est le cas, les patients ne doivent pas conduire de véhicules automobiles ou utiliser des machines.

#### f) LISTE DES EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NECESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS

Saccharose, sodium, potassium, et sunset jaune (colorant E110).

avaler en entier avec un demi-verre d'eau. Les gélules ne doivent être ni mâchées ni croquées. Chez les patients ayant des difficultés de déglutition et chez les enfants capables de boire ou d'avaler des aliments semi-liquides :

Ouvrir les gélules et avaler le contenu avec un demi-verre d'eau après mélange avec un aliment légèrement acid comme, par exemple : jus de fruit, compote de pomme ou eau non gazeuse. Prendre le mélange immédiatement (ou dans les 30 minutes) et toujours remuer le mélange juste avant de le boire, puis rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire.

Les patients peuvent également sucer la gélule et avaler les granules avec un demi-verre d'eau. Les granules gastro-résistants ne doivent pas être mâchés.

VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

#### c) DUREE DU TRAITEMENT

VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

#### d) CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de Belmazol® 20 mg que vous n'auriez dû (en cas de prise massive et/ou accidentelle) : Les symptômes liés à un surdosage d'oméprazole tels que nausées, vomissements, étourdissements, douleurs abdominales, diarrhées, céphalées, apathie, dépression et confusion sont transitoires. Le traitement, s'il est nécessaire est symptomatique.  
PREVENIR IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

#### 5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Effets fréquents : troubles gastriques (douleurs abdominales, constipation, diarrhées, flatulence et vomissements) et céphalées.

Effets peu fréquents : insomnie, étourdissements, paresthésie, somnolence, vertiges, augmentation des enzymes hépatiques, dermatite, prurit, rash, urticaire, malaise et œdème périphérique.

Effets rares à très rares : leucopénie, thrombocytopénie, agranulocytose, pancytopenie, fièvre, angioedème, réaction/choc anaphylactique, hyponatrémie, hypomagnésémie, agitation, confusion, dépression, agressivité, hallucinations, troubles du goût, vision trouble, bronchospasme, sécheresse buccale, stomatite, candidose gastro-intestinale, hépatite avec ou sans icterus, insuffisance hépatique, encéphalopathie chez les patients ayant une insuffisance hépatique préexistante, alopecie, photosensibilité, érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique, arthralgies, myalgies, faiblesses musculaires, néphrite interstitielle, gynécomastie, hypersudation.  
SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### 6. CONSERVATION

a) NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

b) PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

A conserver à une température inférieure à 25°C.

#### CONDITIONS DE DELIVRANCE

Tableau C

Date d'édition de la notice : Novembre 2013

Fabriqué par les Laboratoires



Zone Industrielle Ouest Ain Harouda  
Route Régionale n° 322 (ex R.S 111)

Km 12,400 Ain Harouda 28 630 - Mohammedia, Maroc



# BELMAZOL® 20 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

BELMAZOL® 20 mg

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par gélule :

Omeprazole ..... 20 mg

Excipients : q.s.

Composition de la gélule : sunset jaune (E110), dioxyde de titane (E171), indigo carmin (E132), gélatine.

### c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Bolles de 7, 14 et de 28 gélules.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons (code ATC : A02BC01).

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### Adulte :

- Traitement des ulcères duodénaux.
- Prévention des récurrences d'ulcères duodénaux.
- Traitement des ulcères gastriques.
- Prévention des récurrences d'ulcères gastriques.
- En association à des antibiotiques appropriés, éradication de *Helicobacter pylori* (H pylori) dans la maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

### Utilisation pédiatrique :

Enfant à partir de 1 an et  $\geq 10$  kg :

- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.

Enfant de plus de 4 ans et adolescent :

- En association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodénal consécutif à une infection par *Helicobacter pylori*.

## 3. ATTENTION !

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'oméprazole, aux dérivés benzimidazolés ou à l'un des excipients.
- L'oméprazole ne doit pas être administré de façon concomitante avec le nelfinavir.

### b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé.
- Un traitement par inhibiteurs de la pompe à protons pourrait légèrement augmenter le risque d'infections

## 4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

### a) POSOLOGIE USUELLE

#### Adulte :

Traitement des ulcères duodénaux : 1 à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 2 à 4 semaines.

Prévention des récurrences des ulcères duodénaux : 1 à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement des ulcères gastriques : 1 à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Prévention des récurrences des ulcères gastriques : Chez les patients faiblement répondeurs : 1 à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Éradication de *Helicobacter pylori* dans la maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine 500 mg + amoxicilline 1000 mg, chacun 2 fois par jour pendant une semaine,

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine 250 mg (ou 500 mg) + métronidazole 400 mg (ou 500 mg ou tinidazole 500 mg), chacun 2 fois par jour pendant une semaine,

- soit 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg une fois par jour + amoxicilline 500 mg + métronidazole 400 mg (ou 500 mg ou tinidazole 500 mg), chacun des deux 3 fois par jour pendant une semaine.

Si le patient présente encore H pylori après cette trithérapie, le traitement peut être répété.

Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'AINS : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'AINS chez les patients à risque (âge > 60 ans, antécédents d'ulcères gastriques et duodénaux, antécédent d'hémorragie digestive haute) : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement de l'œsophagite par reflux : 1 à 2 gélules par jour pendant 4 à 8 semaines.

Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux : la dose peut augmenter à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 semaines.

Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison : 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à 80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

#### Enfant :

Enfant de plus de 1 an et 10 - 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Enfant de plus de 2 ans et > 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Traitement de l'ulcère duodénal : 1 à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 2 à 4 semaines.

Prévention des récurrences des ulcères duodénaux : 1 à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) : 1 à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque : 1 à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Traitement de l'œsophagite par reflux : 1 à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux : la dose peut augmenter à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 semaines.

Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison : 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à 80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.



n cas de reflux  
tant 2 à 4 semaines.  
tant 4 à 8 semaines.

clarithromycine 7,5  
semaine.

5 mg/kg de poids

3 mg administrés

Voie orale.

Il est recommandé de prendre les gélules de Belmazol® 20 mg le matin, de préférence à jeun, et de les

maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

#### **Allaitement :**

L'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par la metformine.

#### **Conducteur et utilisateur de machines :**

La metformine en monothérapie n'entraîne pas d'hypoglycémie et n'a donc pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, il convient d'attirer l'attention du patient sur les risques de survenue d'hypoglycémie lorsque la metformine est utilisée en association avec d'autres antidiabétiques (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les meglitinides).

#### **Effets indésirables :**

Comme tous médicaments ADO® est susceptible d'avoir des effets plus ou moins gênants, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10) : Troubles gastro-intestinaux, notamment nausées, vomissements, diarrhée, douleurs abdominales et perte d'appétit. Ces effets indésirables surviennent le plus souvent lors de l'instauration du traitement, et régressent spontanément dans la plupart des cas. Pour les prévenir, il est recommandé d'administrer la metformine en 2 ou 3 prises dans la journée, au cours ou à la fin des repas. Si les symptômes persistent, arrêter de prendre ADO® et consultez votre médecin. Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10) : perturbation du goût. Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10000) : acidose lactique, réactions cutanées comme érythème, prurit, urticaire. Baisse du taux de la vitamine B12 dans le sang. Cas isolés d'anomalies des tests de la fonction hépatique ou hépatite disparaissant à l'arrêt du traitement par la metformine.

#### **Posologie et mode d'administration :**

Prescrire la posologie indiquée par votre médecin, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### **Adultes**

##### En monothérapie ou en association avec d'autres antidiabétiques oraux :

- La posologie initiale habituelle est de 500 mg ou de 850 mg de chlorhydrate de metformine, 2 ou 3 fois par jour, administrés au cours ou à la fin des repas. - Au bout de 10 à 15 jours, la posologie sera adaptée en fonction de la glycémie. Une augmentation progressive de la posologie peut permettre d'améliorer la tolérance gastro-intestinale.

La dose maximale recommandée de chlorhydrate de metformine est de 3 g/jour, en 3 prises distinctes.

- Si une substitution à un autre antidiabétique oral est envisagée, il convient d'arrêter le traitement précédent, et de le substituer par la metformine à la posologie indiquée ci-dessus.

##### En association avec l'insuline :

La metformine et l'insuline peuvent être associées afin d'obtenir un meilleur contrôle glycémique.

La posologie initiale habituelle de chlorhydrate de metformine est de 500 mg ou de 850 mg, 2 ou 3 fois par jour, et la dose d'insuline sera adaptée en fonction de la glycémie.

#### **Sujet âgé**

Compte tenu de la diminution éventuelle de la fonction rénale chez le sujet âgé, la posologie de metformine doit être adaptée à la fonction rénale, et un contrôle régulier de celle-ci est nécessaire.

#### **Enfants et adolescents**

##### En monothérapie ou en association avec l'insuline :

- ADO® peut être utilisé chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent.

- La posologie initiale habituelle est de 500 mg ou de 850 mg de chlorhydrate de metformine 1 fois par jour, administrés au cours ou à la fin des repas. Après 10 à 15 jours, la posologie doit être ajustée en fonction de la glycémie. Une augmentation progressive de la posologie peut permettre d'améliorer la tolérance gastro-intestinale. La dose maximale recommandée de metformine est de 2 g/jour, en 2 ou 3 prises.

#### **Mode d'administration :**

- A avaler avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin à jeun (au petit déjeuner).

- Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au dîner).

- Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le midi (au déjeuner), et une le soir (au dîner).

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que l'effet du ADO® sont trop forts ou faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### **Symptômes et instructions en cas de surdosage**

##### **Si vous avez pris plus de ADO® que vous n'auriez dû :**

- Si vous avez pris plus de ADO® que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer.

- Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

##### **Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses**

##### **Si vous oubliez de prendre ADO® :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante au moment habituel.

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.

Tableau A (liste 1).

  
**PHARMA 5**

**Laboratoires PHARMA 5**

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

#### **Site de fabrication :**

Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc  
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable



# ADO®

## Metformine

### Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

### Composition :

**ADO® 1000 mg**  
Metformine chlorhydrate ..... 1000mg  
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

**ADO® 850 mg**  
Metformine chlorhydrate ..... 850mg  
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

**ADO® 500 mg**  
Metformine chlorhydrate ..... 500mg  
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

### Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

### Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

### Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétotique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement,
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle des diabétiques, en cas de nécessité traitement 48 h avant et ne l'examen.

### Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une acidose lactique rare mais grave appelée acidose lactique si vos reins ne fonctionnent plus. Le risque d'acidose lactique est augmenté en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

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

### Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une anesthésie générale.

**ADO 1g.**  
Boîte de 30 ou comprimés pelliculés  
6 118000 092452

traiter l'asthme).

produit de  
ation sanguine,  
que ou un  
DO® un  
iens.  
rtie de l'eau  
n d'urine),  
tiques

### Grossesse et allaitement :

#### Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour

35,00

# ADO®

## Metformine

### Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

### Composition :

**ADO® 1000 mg**  
Metformine chlorhydrate ..... 1000mg  
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

**ADO® 850 mg**  
Metformine chlorhydrate ..... 850mg  
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

**ADO® 500 mg**  
Metformine chlorhydrate ..... 500mg  
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

### Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

### Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

### Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétotique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement,
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle des diabétiques, en cas de nécessité de jeûne prolongé ou de traitement 48 h avant et ne l'examen.

### Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une acidose lactique rare mais grave appelée acidose lactique si vos reins ne fonctionnent plus. Le risque d'acidose lactique est augmenté en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

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

### Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une anesthésie générale.

**ADO 1g.**  
Boîte de 30 ou comprimés pelliculés  
6 118000 092452

traiter l'asthme).

produit de  
ation sanguine,  
que ou un  
DO® un  
iens.  
rtie de l'eau  
n d'urine),  
iques

### Grossesse et allaitement :

#### Grossesse :

Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour

35,00



maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

#### **Allaitement :**

L'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par la metformine.

#### **Conducteur et utilisateur de machines :**

La metformine en monothérapie n'entraîne pas d'hypoglycémie et n'a donc pas d'effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, il convient d'attirer l'attention du patient sur les risques de survenue d'hypoglycémie lorsque la metformine est utilisée en association avec d'autres antidiabétiques (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides).

#### **Effets indésirables :**

Comme tous médicaments ADO® est susceptible d'avoir des effets plus ou moins gênants, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10) : Troubles gastro-intestinaux, notamment nausées, vomissements, diarrhée, douleurs abdominales et perte d'appétit. Ces effets indésirables surviennent le plus souvent lors de l'instauration du traitement, et régressent spontanément dans la plupart des cas. Pour les prévenir, il est recommandé d'administrer la metformine en 2 ou 3 prises dans la journée, au cours ou à la fin des repas. Si les symptômes persistent, arrêter de prendre ADO® et consulter votre médecin. Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10) : perturbation du goût. Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10000) : acidose lactique, réactions cutanées comme érythème, prurit, urticaire. Baisse du taux de la vitamine B12 dans le sang. cas isolés d'anomalies des tests de la fonction hépatique ou hépatite disparaissant à l'arrêt du traitement par la metformine.

#### **Posologie et mode d'administration :**

respecter la posologie indiquée par votre médecin, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### **Adultes**

##### En monothérapie ou en association avec d'autres antidiabétiques oraux :

- La posologie initiale habituelle est de 500 mg ou de 850 mg de chlorhydrate de metformine, 2 ou 3 fois par jour, administrés au cours ou à la fin des repas.

- Au bout de 10 à 15 jours, la posologie sera adaptée en fonction de la glycémie. Une augmentation progressive de la posologie peut permettre d'améliorer la tolérance gastro-intestinale.

La dose maximale recommandée de chlorhydrate de metformine est de 3 g/jour, en 3 prises distinctes.

- Si une substitution à un autre antidiabétique oral est envisagée, il convient d'arrêter le traitement précédent, et de le substituer par la metformine à la posologie indiquée ci-dessus.

##### En association avec l'insuline :

La metformine et l'insuline peuvent être associées afin d'obtenir un meilleur contrôle glycémique.

La posologie initiale habituelle de chlorhydrate de metformine est de 500 mg ou de 850 mg, 2 ou 3 fois par jour, et la dose d'insuline sera adaptée en fonction de la glycémie.

#### **Sujet âgé**

Compte tenu de la diminution éventuelle de la fonction rénale chez le sujet âgé, la posologie de metformine doit être adaptée à la fonction rénale, et un contrôle régulier de celle-ci est nécessaire.

#### **Enfants et adolescents**

##### En monothérapie ou en association avec l'insuline :

- ADO® peut être utilisé chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent.

- La posologie initiale habituelle est de 500 mg ou de 850 mg de chlorhydrate de metformine 1 fois par jour, administrés au cours ou à la fin des repas.

Après 10 à 15 jours, la posologie doit être ajustée en fonction de la glycémie. Une augmentation progressive de la posologie peut permettre d'améliorer la tolérance gastro-intestinale. La dose maximale recommandée de metformine est de 2 g/jour, en 2 ou 3 prises.

#### **Mode d'administration :**

- A avaler avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin à jeun (au petit déjeuner).

- Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au dîner).

- Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le midi (au déjeuner), et une le soir (au dîner).

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que l'effet du ADO® sont trop forts ou faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### **Symptômes et instructions en cas de surdosage**

**Si vous avez pris plus de ADO® que vous n'auriez dû :**

- Si vous avez pris plus de ADO® que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer.

- Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

#### **Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses**

**Si vous oubliez de prendre ADO® :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante au moment habituel.

Ne pas dépasser la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

**NE PAS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS.**

Tableau A (liste I).

**PHARMA 5**

**Laboratoires PHARMA 5**

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

**Site de fabrication :**

Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc  
Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

# ADO®

Metformine

## Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

## Composition :

### ADO® 1000 mg

Metformine chlorhydrate ..... 1000mg  
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

### ADO® 850 mg

Metformine chlorhydrate ..... 850mg  
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

### ADO® 500 mg

Metformine chlorhydrate ..... 500mg  
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p ..... 1 comprimé

## Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

## Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

## Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement,
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

## Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre

(douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

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

## Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.
  - diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
  - agonistes des récepteurs  $\beta_2$  (utilisés pour traiter l'asthme),
  - corticostéroïdes (utilisés pour traiter certaines affections, notamment l'asthme),
  - autres médicaments.
- Si vous prenez

ADO 1g  
Boîte de 60 comprimés pelliculés



grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour