

## 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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

### 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 canaux, 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 canaux.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée une fois par an.

### 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

M23- N° 0034836

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 9585 Société : .....

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : .....

Nom & Prénom : LA FRAIKH ABDES

Date de naissance : .....

Adresse : .....

Tél. : 06 91 866853 Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : .....

Date de consultation : .....

Nom et prénom du malade : SADOUK MINA Age : .....

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 : .....

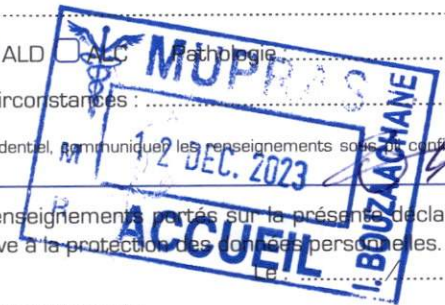
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 : .....

Signature de l'adhérent(e) : .....

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



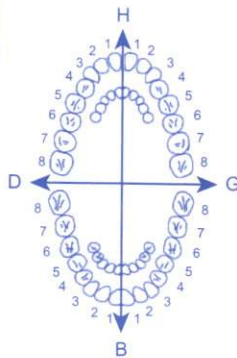
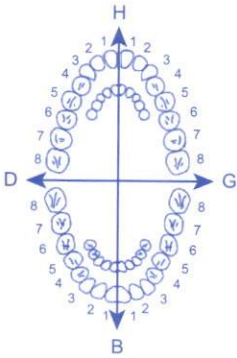
[illegible][illegible][illegible][illegible]

## RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>MONTANTS DES SOINS</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>DEBUT D'EXECUTION</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>FIN D'EXECUTION</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> <b>H</b>            25533412    21433552            00000000    00000000  <hr style="width: 100%;"/>           00000000    00000000            35533411    11433553  <b>B</b> </div> <div style="text-align: center;"> <b>D</b>                      <b>G</b> </div> </div>			<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>MONTANTS DES SOINS</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>DATE DU DEVIS</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 20px;"> <div>DATE DE L'EXECUTION</div> <div style="border: 1px solid black; width: 150px; height: 30px;"></div> </div>
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



# Conditions Générales

## POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

- |       |  |     |  |
|-------|--|-----|--|
| C     | = Consultation au Cabinet du médecin généraliste ou  | SF  | = Actes pratiqués par la sage Femme et relevant de sa compétence |
| CS    | = Consultation au Cabinet par un spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre) | SFI | = Soins infirmiers pratiqués par la sage femme                   |
| CNPSY | = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre  | AMM | = Actes pratiqués par le masseur ou le kinsithérapeute           |
| V     | = Visite de jour au domicile du malade par le médecin  | AMI | = Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière                |
| VN    | = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin  | AP  | = Actes pratiqués par un orthophoniste                           |
| VD    | = Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade  | AMY | = Actes pratiqués par un aide-orthophoniste                      |
| VD    | = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié                               | R-Z | = Electro - Radiologie   |
| PC    | = Acte de pratique médicale couvrant et de petite chirurgie                                      | B   | = Analyses   |
| K     | = Actes de chirurgie et de spécialistes  |     |  |

## POUR L'ADHERENT

- La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.
- Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la Mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.
- Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord ou de présenter ses observations
- Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous pli confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

## LES ACTES SOUMIS A ACCORD PREALABLE

- |  |                                   |
|--|-----------------------------------|
| - L'HOSPITALISATION EN CLINIQUE                  | - LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES |
| - L'HOSPITALISATION EN HOPITAL                   | - L'ORTHOPEDIE                    |
| - L'HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU             | - LA REEDUCATION                  |
| - PREVENTORIUM                                   |                                   |
| - SEJOUR EN MAISON DE REPOS                      | - LES ACCOUCHEMENTS               |
| - LES ACTES EFFECTUES EN SERIE, il s'agit        | - LES CURES THERMALES             |
| - d'actes répétés en plusieurs séances ou actes  | - LA CIRCONCISION                 |
| - globaux comportant un ou plusieurs échelonnées | - LE TRANSPORT EN AMBULANCE       |
| - dans le temps.                                 |                                   |

## EN CAS D'URGENCE

Les actes d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit prévenir dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade



# MUPRAS

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

DATE DE DEPOT

AEROPORT CASA ANFA  
CASABLANCA  
TEL : 91.26.46/2648/2649/2857/2883  
FAX : 91.26.52  
TELEX : 3998 MUT  
E-mail: mupras@RoyalAirMaroc.co.ma

FEUILLE DE SOINS N° 0400555

## A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom : LAFRAIKH ABES  
Matricule : 9585 Fonction : \_\_\_\_\_ Poste : \_\_\_\_\_  
Adresse : HAY MABROUK A Rue 3 N° 51  
Tél. : 06 41 86 62 63 Signature Adhérent : \_\_\_\_\_

## A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : SADIM K MINA Age :              
Lien de Parenté avec l'adhérent : Adhérent ☐ Conjoint ☐ Enfant ☐  
Date de la première visite du médecin : \_\_\_\_\_  
Nature de la maladie : Diabète + HTA  
S'il s'agit d'un accident : Causes et circonstances : \_\_\_\_\_  
A \_\_\_\_\_, le 11 DEC 2023  
Durée d'utilisation 3 mois

Docteur Rajab EDDAHAR  
Médecin Diabétologue  
91, Rue 17 Hay Mokhtar Soussi-Mabrouk  
Casablanca - Tél. 05 22 38 01 50

## VOLET ADHERENT

DECLARATION N° 400555  
Matricule N° : \_\_\_\_\_  
Nom du patient : \_\_\_\_\_  
Date de dépôt : \_\_\_\_\_  
Montant engagé : \_\_\_\_\_  
Nombre de pièces jointes : \_\_\_\_\_





## 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
17/12/2023	C	-	170,00 dh	Docteur Raja EDDAH Médecine Générale - D.U. Diabétologie D.U. Echographie Générale Rue 17 Hay Mohhtar Soussi - Mabrouka Tél: 05 22 38 01 50

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
صليبيك أمينة حي السلامة 22 حي السلامة شارع محمد بن زيان إقامة النخيل 15 22 59 57 73	11-12-23	916,80 صليبيك أمينة حي السلامة 22 حي السلامة شارع محمد بن زيان إقامة النخيل 15 22 59 57 73

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des coefficients	Montant des honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du praticien	Dates des soins	Nombre				Montant détaillé des honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

## SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer 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

MONTANT DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																			
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td></td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td></td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td></td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td></td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td>B</td> </tr> </table>	H		H	25533412		21433552	00000000		00000000	00000000		00000000	35533411		11433553	B		B	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H		H																	
	25533412		21433552																	
	00000000		00000000																	
	00000000		00000000																	
	35533411		11433553																	
	B		B																	
	(Création, remont, adjonction)	MONTANT DES SOINS																		
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	DATE DU DEVIS																		
		DATE DE L'EXECUTION																		

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur Raja ÉDDAHAR

MEDECINE GENERALE

Diabétologie

D.U. Echographie Générale

91, Rue 17, Hay mokhtar Soussi

Mabrouka - Casablanca

Tél. : 05.22.38.01.50

INP: 091045849

## الدكتورة رجاء الظاهر

الطب العام

أمراض السكر

الإكوغرافيا العامة

91، زقة 17 حي المختار السوسي

الدار البيضاء مبروكة

الهاتف : 05.22.38.01.50

Casablanca, le.....

11 DEC 2023

M. SADDUK Mina et LAFRAIKH

60,00 x 5 - Ado 3 mg (17)  
(17 x 17) : + 3mg

6330

35,00

Ado 28 g

17 x 3g + 4mg

111.10 x 4 - Biphetus 5/125

17 x 5 - 17 x 17 + 4mg

24.20

Siprone per  
2mg

916.90

Docteur Raja EDDAHAR  
Médecine Générale - D.U. Diabétologie  
D.U. Echographie Générale  
91, Rue 17 Hay Mokhtar Soussi - Mabrouka  
Casablanca - Tél. 05.22.38.01.50





# بيريتراكس® أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ

حبّات ملبسة

بيراندوبريل أريجيني/ إنداباميد

اقرأ بَدَقَة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكمك مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة لها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 "ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟").

في هذه النشرة:

- ما هو بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ. حبات ملبسة في أية حالة يستعمل؟
- ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ. حبات ملبسة؟
- كيف يؤخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ. حبات ملبسة؟
- ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
- كيف يحفظ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ. حبات ملبسة؟
- محتوى العبوة ومعلومات إضافية.
- ما هو بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ. حبات ملبسة في أية حالة يستعمل؟

- المسؤولات الملبسة (ملبا لها sensé)،
- مضادات التهاب الفجر ستروبيدية (مثل ibuprofen)، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من الساليسيلات (مثل حمض الأسيتيل ساليسيليك (الناذلة التي توجد في العديد من الأدوية التي تستعمل لتخفيف الألم وخضض الحرارة، إلا أنه لا منع نخر الدم).
- أمفوتريسين B amphotericin بالحقن (علاج الإصابات الفطرية الشديدة).
- الأدوية المسمّعة في علاج الاضطرابات النفسية مثل الأكتئاب، أو القلق، أو مضادات الاكتئاب الثلاثة الحلقية، أو مضادات الذهان (مثل أليسايدريد، سوليبيد، سونوبريد، هالوبيريدول، دويبريدول).
- تتراكونايد tetraconactide (علاج مرض كرون Crohn's disease).
- ترايبنوريم (علاج حالات العدوى).
- موسعات الأوعية الدموية (مثل فاسكوغريل) (مضادات التوتلات (المشعرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية).
- أدوية تستعمل لعلاج الضغط الشرياني لتخفيض الصدمة أو الربو (مثل إلفرين، تورادرائين أو أدريالين).
- بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة مع الطعام والشراب.
- من المستحسن أخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة قبل وجبة الطعام.
- الحمل والإرضاع.
- إذا كنت حاملاً أو مرضعاً أو تعتقدن بأنك حامل أو تعتقدن للإجاب، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المباشرة بتناول أي دواء.
- الجنين.

قد يجب إعلام طبيبك إذا كنت تعتقدن بأنك حامل أو تتوقعين وقوع حمل.

لا يُنصح بأخذ طبيبك بالتوقف عن أخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة قبل وقوع الحمل أو في حال ظهور الحمل. ويصف لك دواء آخر بدلاً من بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة.

لا يُنصح بأخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة خلال فترة الحمل. كما يُنظر أحده قطعاً بعد الشهر الثالث للحمل حيث أنه يُشكل خطراً على الجنين.

لا يجوز استعمال بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة لدى المرأة المرضع.

أخبر طبيبك إذا كنت ترضعين أو على وشك البدء في الرضاعة الطبيعية.

استشر طبيبك على الفور.

قيادة السيارات أو العمل في الآليات:

لا يؤثر بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة على اليقظة. ولكن قد تحدث ردود فعل فردية مثل الدوخة أو التعب المرتبط بانخفاض ضغط الدم لدى بعض المرضى. لذا فقد يؤثر ذلك على قدرتك على قيادة السيارات أو العمل على الآليات.

يتوجب بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة على سكر السكر (اللاكتوز)

إن سبق وأُعلنت طبيبك بعدم تحمّل سكري أنواع السكر، على ما يشتركه قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء.

يتوجب بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة على الصوديوم

يتوجب بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة على أقل من 1 مول (23 غم) من الصوديوم في كل حبة، مما يعني أنه بالأساس "خالٍ من الصوديوم".

كيف يؤخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة؟

تأخذ دائما الالتزام بتناول هذا الدواء، وبالطريقة التي وصفها لك طبيبك أو الصيدلي. فإن لم تكن متأكدًا، عليك باستشارة طبيبك أو الصيدلي.

إن الجرعة الموصى بها عبارة عن 5 حبات ملبسة في اليوم. يمكن لطبيبك أن يغير الجرعة إذا كنت تعاني من القصور الكلوي. يتبع الحبة مع كأس من الماء مرة واحدة في اليوم، وتستحسن أخذها في الصباح وقبل وجبة الطعام.

إذا تناولت جرعة أكثر مما ينبغي من بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة:

إذا قرأ وأخذت عدة حبات، اتصل فوراً بطبيبك أو بأقرب مستشفى للطوارئ.

فاكراً ما يجب توخي الحذر، مثل الإطراء بالجرعة، أو انخفاض الضغط الشرياني (مع الانخفاض بالغلغلين والتشنج، والتشنجات والدوخة والتعب، وصالة الارتباك، وتغير في كمية البول المنتج من الكلى)، ويمكن مكافحة ذلك بتعويض الصابغ مع رفع السائل لأعلى.

في السهول عند تناول بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة:

أخذ جرعة مما إذا أخذ الدواء يوماً بصفرة منتظمة. إن جوده فعالية العلاج تكمن في انتظامه. فإن سموت من أحد جرعة بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة عليك أخذ الجرعة العادية في اليوم التالي.

لا يجوز على الإطلاق أخذ حبات إضافية نوعياً عن السهو.

في حال التوقف عن أخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة:

ما إن علاج ارتفاع الضغط الشرياني هو علاج طويل الأمد يجب مراجعة طبيبك قبل إيقافه.

وإن تساءلت بأي أمر تابع استعمال هذا الدواء عليك بطلب المزيد من المعلومات لدى الطبيب أو الصيدلي.

ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هي الحال مع كل الأدوية، من الممكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، رغم أنها لا تصيب كافة الأشخاص.

إن لاحظت حدوث أي من الآثار الجانبية الجسيمة التالية، عليك التوقف عن أخذ هذا الدواء والاتصال بطبيب فوراً:

• دوخة شديدة أو إعياء يسبب انخفاض ضغط الدم (شائع: قد يصيب حتى 1 من 10 مرضى).

• دُخْش (الإنسحاب) ببطيء في الصدر، صرير أثناء التنفس (غير شائعة: قد تصيب حتى 1 من كل 100 مرضى).

• إن سبق وحصلت لك أعراض كالطفح في التنسب أو تضخم فيغالي للبشرة أو آسنان أو حكة مع طفح كشميد شديد بسبب علاج سابق بالأدوية الملمّعة للآزيم المحلول للأوتيسين (IEC)، أو إن كانت تلك الأعراض (المسماة بالوذمة الوعائية) قد وقع وحصلت في وقت مضى أو لك أحد أفراد عائلتك.

• إن كنت مصاباً بداء السكري أو تشكو من داء كروي وتشغلي علاجاً خافضاً لضغط الدم يحتوي على الإسكيريون (Taliskiren).

• إن كنت تشكو من القصور الكلوي الشديد أو إن كنت تشكو من الحالة المسماة بالاعتلال الكلي (الاعتلال الكلوي) (اضطرابات عضوية جسيمة ناتجة عن الإصابات الكلوية الشديدة).

• إن كنت مصاباً بداء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيّق في الشريان الكلوي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من أعراض أخرى تصفية الدم أو لديك طريقة أخرى تصفية الدم. يمكن أن لا يتلائم بيريتراكس أريجيني مع الآلة المستخدمة.

• إذا كانت معدلات البوتاسيوم في دمك منخفضة.

• إذا كنت تشكو زباضات بالقصور القلبي الغير معالج (مع احتساب مالي فائق وضيق في التنفس).

• إذا كنت حاملاً لأكثر من ثلاثة أشهر، حيث ينبغي أيضاً تجنب بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ منذ بداية الحمل (انظر إلى مقطع "الحمل").

• إذا كنت تشغلي أو تشغلي حالياً علاجاً بـ ساكوترييل/فالسارتان، هو دواء لعلاج قصور القلب نظراً لزيادة إمكانية حدوث الوذمة الوعائية (تورم سريع تحت الجلد في منطقة كالسلي) (انظر إلى مقطع "تحذيرات واحتياطات" و "الأدوية الأخرى وبيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ").

• تحذيرات واحتياطات:

استشر مع طبيبك أو مع الصيدلاني قبل أخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ:

• إذا كان لك تضيّق أهرمي (أي تضيق في الشريان الرئيسي للقلب)، أو (إملاص قلبي ضمن شخصي (إصابة الصفة العائية)، أو تضيق في الشريان الكلوي (أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من قصور أو أي خلل قلب.

• إن كنت تشكو من خلل كروي أو إن كنت خاضعاً للعلاج الدم.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

119710

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.

• إذا كنت تشكو من تراكم الزرقة أو من ألم في الصدر.







# بيريتراكس® أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ

حبّات ملبسة

بيراندوبريل أريجيني/ إنداباميد

اقرأ بَدَقَة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وُصِف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكمك مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة لها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 "ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟").

في هذه النشرة:

- ما هو بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ. حبات ملبسة في أية حالة يستعمل؟
- ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ. حبات ملبسة؟
- كيف يؤخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ. حبات ملبسة؟
- ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
- كيف يحفظ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ. حبات ملبسة؟
- محتوى العبوة ومعلومات إضافية.
- ما هو بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ. حبات ملبسة في أية حالة يستعمل؟

- المسؤولات الملبسة (ملبا لها sené)،
- مضادات التهاب الفجر ستروبيدية (مثل ibuprofen)، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من الساليسيلات (مثل حمض الأسيتيل ساليسيليك (الناذل التي توجد في العديد من الأدوية التي تستعمل لتخفيف الألم وخضض الحرارة، إلا أنه لا منع نخر الدم).
- أمفوتريسين B amphoterine بالحقن (علاج الإصابات الفطرية الشديدة).
- الأدوية المسمّعة في علاج الاضطرابات النفسية مثل الاكتئاب، أو القلق، أو مضادات الاكتئاب الثلاثة الحلقية، أو مضادات الذهان (مثل ألاميلويد، سوليبيد، سونوبريد، هالوبيريدول، دوبريدول).
- تتراكونايد tetraconactide (علاج مرض كرون Crohn's disease).
- ترايبنوريم (علاج حالات العدوى).
- موسعات الأوعية الدموية (مثل مضادات التوتلات (المستحضرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية).
- أدوية تستعمل لعلاج الضغط الشرياني لتخفيض الصدمة أو الربو (مثل إلفرين، تورادرائين أو أدريالين).
- بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة مع الطعام والشراب.
- من المستحسن أخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة قبل وجبة الطعام.
- الحمل والإرضاع.
- إذا كنت حاملاً أو مرضعاً أو تعتقدن بأنك حامل أو تعتقدن للإجاب، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المباشرة بتناولي أي دواء.
- الجنين.

قد يجب إعلام طبيبك إذا كنت تعتقدن بأنك حامل أو تتوقعين وقوع حمل.

لا يُنصح بأخذ طبيبك بالتوقف عن أخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة قبل وقوع الحمل أو في حال ظهور الحمل. ويصف لك دواء آخر بدلاً من بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة.

لا يُنصح بأخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة خلال فترة الحمل. كما يُنظر أحده قطعاً بعد الشهر الثالث للحمل حيث أنه يُشكل خطراً على الجنين.

لا يجوز استعمال بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة لدى المرأة الحُرْص.

أخبر طبيبك إذا كنت ترضعين أو على وشك البدء في الرضاعة الطبيعية.

استشر طبيبك على الفور.

قيادة السيارات أو العمل على الآليات:

لا يؤثر بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة على اليقظة، ولكن قد تحدث ردود فعل فردية مثل الدوخة أو التعب المرتبط بانخفاض ضغط الدم لدى بعض المرضى. لذا فقد يؤثر ذلك على قدرتك على قيادة السيارات أو العمل على الآليات.

يتوجب بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة على سكر السكر (اللاكتوز)

إن سبق وأُبلغت طبيبك بعدم تحمّل سكر أنواع السكر، على ما يشتركه قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء.

يتوجب بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة على الصوديوم

يتوجب بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة على أقل من 1 مول (23 غم) من الصوديوم في كل حبة، كما ينبغي أن يبالس "قل" من الصوديوم.

كيف يؤخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة؟

تأخذ دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء، وبالطريقة التي وصفها لك طبيبك أو الصيدلي. فإن لم تكن متأكدًا، عليك باستشارة طبيبك أو الصيدلي.

إن الجرعة الموصى بها عبارة عن 5 حبات ملبسة في اليوم. يمكن تخفيض أو رفع الجرعة إذا كنت تعاني من القصور الكلوي. يُتبع الحبة مع كأس من الماء مرة واحدة في اليوم، وتستحسن أخذها في الصباح وقبل وجبة الطعام.

إذا تناولت جرعة أقل مما ينبغي من بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة:

إذا قرأ وأخذت عدة حبات، اتصل فوراً بطبيبك أو بأقرب مستشفى للطوارئ.

فاكراً ما يجب توخي الحذر، من أجل الإطراء بالجرعة، مع انخفاض الضغط الشرياني (مع الانخفاض بالغلغين والتشنج، والتشنجات والدوخة والتعب، وصالة الارتباك، وتغير في كمية البول المنتج من الكلى)، ويمكن مكافحة ذلك بتعويض الصاب مع رفع السائل لأعلى.

في السهو عن أخذ الدواء، أو بصدور منتهية، فإن جرعة إضافية يمكن أن ينظمها. فإن سوت من أحد جرعة بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة عليك أخذ الجرعة العادية في اليوم التالي.

لا يجوز على الإطلاق أخذ حبات إضافية نوعياً عن السهو.

في حال التوقف عن أخذ بيريتراكس أريجيني 5 ملغ/1.25 ملغ حبات ملبسة:

ما إن علاج ارتفاع الضغط الشرياني هو علاج طويل الأمد يجب مراجعة طبيبك قبل إيقافه.

وإن تساءلت بأي أمر تابع استعمال هذا الدواء، عليك بطلب المزيد من المعلومات لدى الطبيب أو الصيدلي.

ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هي الحال مع كل الأدوية، من الممكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، رغم أنها لا تصيب كافة الأشخاص.

إن لاحظت حدوث أي من الآثار الجانبية الجسيمة التالية، عليك التوقف عن أخذ هذا الدواء والاتصال بطبيب فوراً:

• دوّار شديد أو إعياء يسبب انخفاض ضغط الدم (شائع: قد يصيب حبة 1 من 10 مرضى).

• دُخْش (الإنسحاب) ببطق في الصدر، صرير أثناء التنفس (غير شائعة: قد تصيب حبة 1 من كل 100 مرضى).

• إن سبق وحصلت لك أعراض كالطفح في التنسب أو تضخم فيمالي للبشرة أو آلاماً أو حكة مع طلع شديد شديد بسبب علاج سابق بالأدوية الملمّعة للزئبق المحلول للأوتوسم (TEC). أو إن كانت تلك الأعراض (المسماة بالوذمة الوعائية) قد وقع وحصلت في وقت مضى أو لك أحد أفراد عائلتك.

• إن كنت مصاباً بداء السكري أو تشكو من داء كروي وتلقى علاجاً خافضاً لضغط الدم يحتوي على الإسكيريّن (Taliskiren).

• إن كنت تشكو من القصور الكلوي الشديد أو إن كنت تشكو من الحالة المسماة بالإلتهال المعافي الكلي (الاضطراب مناعية جسيمة ناتجة عن الإصابات الكلى الشديدة).

• إن كنت مصاباً بداء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

• إن كنت تشكو من داء كروي حاد مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تضيق في الشريان الكلي في الشريان الذي يروي الكلية بالدم).



# ADO<sup>®</sup>

## 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 :

<b>ADO<sup>®</sup> 1000 mg</b>	
Metformine chlorhydrate .....	1000mg
(soit en metformine 780mg)	
Excipients q.s.p .....	1 comprimé
<b>ADO<sup>®</sup> 850 mg</b>	
Metformine chlorhydrate .....	850mg
(soit en metformine 663mg)	
Excipients q.s.p .....	1 comprimé
<b>ADO<sup>®</sup> 500 mg</b>	
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<sup>®</sup> 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 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, et si vos reins ne fonctionnent pas correctement le risque d'acidose lactique est également accru. Le diabète non contrôlé, le jeûne prolongé, la 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<sup>®</sup> et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO<sup>®</sup> à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> :

- 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<sup>®</sup> 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 bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la

35,00



# ADO<sup>®</sup>

## 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 :

<b>ADO<sup>®</sup> 1000 mg</b>	
Metformine chlorhydrate .....	1000mg
(soit en metformine 780mg)	
Excipients q.s.p .....	1 comprimé
<b>ADO<sup>®</sup> 850 mg</b>	
Metformine chlorhydrate .....	850mg
(soit en metformine 663mg)	
Excipients q.s.p .....	1 comprimé
<b>ADO<sup>®</sup> 500 mg</b>	
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<sup>®</sup> 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 susceptible 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 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, et si vos reins ne fonctionnent pas correctement le risque d'acidose lactique est également accru. Le diabète non contrôlé, le jeûne prolongé, la 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<sup>®</sup> et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO<sup>®</sup> à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> :

- 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<sup>®</sup> 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 bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la

35,00



# ADO<sup>®</sup>

## 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 :

<b>ADO<sup>®</sup> 1000 mg</b>	
Metformine chlorhydrate .....	1000mg
(soit en metformine 780mg)	
Excipients q.s.p .....	1 comprimé
<b>ADO<sup>®</sup> 850 mg</b>	
Metformine chlorhydrate .....	850mg
(soit en metformine 663mg)	
Excipients q.s.p .....	1 comprimé
<b>ADO<sup>®</sup> 500 mg</b>	
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<sup>®</sup> 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 susceptible 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 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, et si vos reins ne fonctionnent pas correctement le risque d'acidose lactique est également accru. Le diabète non contrôlé, le jeûne prolongé, la 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<sup>®</sup> et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO<sup>®</sup> à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> :

- 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<sup>®</sup> 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 bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la

35,00

# ADO<sup>®</sup>

## 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 :

<b>ADO<sup>®</sup> 1000 mg</b>	
Metformine chlorhydrate .....	1000mg
(soit en metformine 780mg)	
Excipients q.s.p .....	1 comprimé
<b>ADO<sup>®</sup> 850 mg</b>	
Metformine chlorhydrate .....	850mg
(soit en metformine 663mg)	
Excipients q.s.p .....	1 comprimé
<b>ADO<sup>®</sup> 500 mg</b>	
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<sup>®</sup> 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 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, et si vos reins ne fonctionnent pas correctement le risque d'acidose lactique est également accru. Le diabète non contrôlé, de jeûne prolongé, la 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<sup>®</sup> et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO<sup>®</sup> à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> 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<sup>®</sup> :

- 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<sup>®</sup> 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 bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
- corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la

35,00



Notice : Information de l'utilisateur  
**ODIA®** 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.  
Glimépiride

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ? :**

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?**

**Ne prenez jamais ODIA :**

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

**En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.**

**Avertissements et précautions**

**Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :**

- Vous devez rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

**Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)**

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang).

Veillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et traitements.

**Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :**

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- Consommation de l'absence de repas) ;
- Prise de certains médicaments ci-dessous : 'Autres' ;
- Si votre activité physique est élevée ou si vous ne mangez pas assez de glucides au quotidien.

**Les signes de l'hypoglycémie :**

- Faim intense, vomissements, apathie, concentration, diminution,

réactions, dépression, confusion, troubles de la parole, difficultés de coordination, tremblements, paralysie partielle, vertiges, sensation de chaleur, etc.

• Les signes suivants peuvent survenir : sueurs abondantes, anxiété, accélération du pouls, palpitations, douleur soudaine dans la poitrine ou dans les régions voisines (angine de poitrine), troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang baisse, vous pouvez présenter une confusion importante (délire), une perte de la maîtrise de soi, une perte de conscience, une courte et rapide, un ralentissement du rythme cardiaque, une perte de connaissance.

Une hypoglycémie sévère peut ressembler à une attaque cérébrale.

**Traitement de l'hypoglycémie**

Dans la plupart des cas, les signes de l'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple, sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc toujours avoir du sucre (sucre) avec vous. Par contre, la synthèse de sucre ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou votre pharmacien si l'ingestion de sucre n'est pas suffisante pour faire disparaître les symptômes de l'hypoglycémie.

**Tests de laboratoire**

Votre taux de sucre dans le sang doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de donner du sang pour vérifier le niveau de sucre dans le sang.

**Enfants et adolescents**

L'utilisation d'ODIA n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 18 ans.

**Autres médicaments et ODIA**

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à ajuster la dose d'ODIA si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent augmenter l'effet d'ODIA sur le sucre dans le sang.

L'effet d'ODIA (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par d'autres médicaments. Les médicaments suivants peuvent entraîner un risque d'hypoglycémie :  
• Autres médicaments pour traiter le diabète (insuline ou la metformine).

LOT 223739 1  
EXP 10-2025  
PPV 60.00

Notice : Information de l'utilisateur  
**ODIA®** 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.  
Glimépiride

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ? :**

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?**

**Ne prenez jamais ODIA :**

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

**En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.**

**Avvertissements et précautions**

**Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :**

- Vous devez rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

**Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)**

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang).

Veillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et traitements.

**Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :**

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- Consommation de l'absence de repas) ;
- Prise de certains médicaments ci-dessous : 'Autres' ;
- Si votre activité physique est élevée ;
- Si vous ne mangez pas assez de glucides au quotidien ;
- Si vous mangez des aliments glucidiques qui habitent

**Les signes de l'hypoglycémie :**

- Faim intense, vomissements, apathie, concentration, diminution

réactions, dépression, confusion, troubles de la parole, difficultés de coordination, tremblements, paralysie partielle, vertiges, sensation de chaleur, etc.

• Les signes suivants peuvent survenir : sueurs abondantes, anxiété, accélération du pouls, palpitations, douleur soudaine dans la poitrine ou dans les régions voisines (angine de poitrine), troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang baisse, vous pouvez présenter un état de confusion important (délire), une perte de la maîtrise de soi, une perte de conscience, une courte et rapide, un ralentissement du rythme cardiaque, une perte de connaissance.

Une hypoglycémie sévère peut ressembler à une attaque cérébrale.

**Traitement de l'hypoglycémie**

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple, sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc toujours avoir du sucre (sucre) avec vous. Par contre, la synthèse de sucre ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou votre pharmacien si l'ingestion de sucre n'est pas suffisante pour faire disparaître les symptômes de réapparition des symptômes.

**Tests de laboratoire**

Votre taux de sucre dans le sang doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de donner du sang pour vérifier le niveau de sucre dans le sang.

**Enfants et adolescents**

L'utilisation d'ODIA n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 18 ans.

**Autres médicaments et ODIA**

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à ajuster la dose d'ODIA si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent augmenter l'effet d'ODIA sur le sucre dans le sang.

L'effet d'ODIA (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par d'autres médicaments. Les médicaments suivants peuvent entraîner un risque d'hypoglycémie :  
• Autres médicaments pour traiter le diabète (insuline ou la metformine).

LOT 223739 1  
EXP 10-2025  
PPV 60.00



Notice : Information de l'utilisateur  
**ODIA®** 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.  
Glimépiride

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ? :**

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?**

**Ne prenez jamais ODIA :**

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

**En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.**

**Avertissements et précautions**

**Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :**

- Vous devez rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

**Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)**

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang).

Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et traitements.

**Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :**

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- Consommation de l'absence de repas) ;
- Prise de certains médicaments ci-dessous : 'Autres' ;
- Si votre activité physique est élevée ou si vous ne mangez pas assez de glucides au quotidien.

**Les signes de l'hypoglycémie :**

- Faim intense, vomissements, apathie, agitation, concentration, diminution,

réactions, dépression, confusion, troubles de la parole, difficultés de coordination, tremblements, paralysie partielle, vertiges, sensation de chaleur, etc.

• Les signes suivants peuvent survenir : sueurs abondantes, anxiété, accélération du pouls, palpitations, douleur soudaine dans la poitrine ou dans les régions voisines (angine de poitrine), troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang baisse, vous pouvez présenter une confusion importante (délire), une perte de la maîtrise de soi, une perte de conscience, une courte et rapide, un ralentissement du rythme cardiaque, une perte de connaissance.

Une hypoglycémie sévère peut ressembler à une attaque cérébrale.

**Traitement de l'hypoglycémie**

Dans la plupart des cas, les signes de l'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple, sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc toujours avoir du sucre (sucre) avec vous. Par contre, la synthèse de sucre ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou votre pharmacien si l'ingestion de sucre n'est pas suffisante pour faire disparaître les symptômes de l'hypoglycémie.

**Tests de laboratoire**

Votre taux de sucre dans le sang doit être contrôlé régulièrement par votre médecin. Votre médecin peut vous demander de donner du sang pour vérifier le niveau de sucre dans le sang.

**Enfants et adolescents**

L'utilisation d'ODIA n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 18 ans.

**Autres médicaments et ODIA**

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à ajuster la dose d'ODIA si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent augmenter l'effet d'ODIA sur le sucre dans le sang.

L'effet d'ODIA (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par d'autres médicaments. Les médicaments suivants peuvent entraîner un risque d'hypoglycémie :  
• Autres médicaments pour traiter le diabète (comme l'insuline ou la metformine).

LOT 223739 1  
EXP 10-2025  
PPV 60.00

Notice : Information de l'utilisateur  
**ODIA®** 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.  
Glimépiride

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ? :**

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?**

**Ne prenez jamais ODIA :**

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

**En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.**

**Avertissements et précautions**

**Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :**

- Vous devez rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

**Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)**

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang).

Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et traitements.

**Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :**

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- Consommation de l'absence de repas) ;
- Prise de certains médicaments ci-dessous : 'Autres' ;
- Si votre activité physique est élevée ou si vous ne mangez pas assez de glucides au quotidien.

**Les signes de l'hypoglycémie :**

- Faim intense, vomissements, apathie, agitation, concentration, diminution,

réactions, dépression, confusion, troubles de la parole, difficultés de coordination, tremblements, paralysie partielle, vertiges, sensation de chaleur, etc.

• Les signes suivants peuvent survenir : sueurs abondantes, anxiété, accélération du pouls, palpitations, douleur soudaine dans la poitrine ou dans les régions voisines (angine de poitrine), troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang baisse, vous pouvez présenter un état de confusion important (délire), une perte de la maîtrise de soi, une perte de conscience, une courte et rapide, un ralentissement du rythme cardiaque, une perte de connaissance.

Une hypoglycémie sévère peut ressembler à une attaque cérébrale.

**Traitement de l'hypoglycémie**

Dans la plupart des cas, les signes de l'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple, sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc toujours avoir du sucre (sucre) avec vous. Par contre, la synthèse de sucre ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou votre pharmacien si l'ingestion de sucre n'est pas suffisante pour faire disparaître les symptômes de l'hypoglycémie.

**Tests de laboratoire**

Votre taux de sucre dans le sang doit être contrôlé régulièrement par votre médecin. Votre médecin peut vous demander de donner un échantillon de sang pour vérifier le niveau de sucre dans le sang.

**Enfants et adolescents**

L'utilisation d'ODIA n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 18 ans.

**Autres médicaments et ODIA**

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments que vous prenez pour traiter d'autres problèmes.

Votre médecin peut être amené à ajuster la dose d'ODIA si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent augmenter l'effet d'ODIA sur le sucre dans le sang.

L'effet d'ODIA (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par d'autres médicaments. Les médicaments suivants peuvent entraîner un risque d'hypoglycémie :  
• Autres médicaments pour traiter le diabète (comme l'insuline ou la metformine).

LOT 223739 1  
EXP 10-2025  
PPV 60.00



Notice : Information de l'utilisateur  
**ODIA®** 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.  
Glimépiride

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ? :**

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?**

**Ne prenez jamais ODIA :**

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

**En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.**

**Avertissements et précautions**

**Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :**

- Vous devez rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

**Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)**

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang).

Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et traitements.

**Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :**

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- Consommation de l'absence de repas) ;
- Prise de certains médicaments ci-dessous : 'Autres' ;
- Si votre activité physique est élevée ou si vous ne mangez pas assez de glucides qui habituellement vous fournissent de l'énergie.

**Les signes de l'hypoglycémie :**

- Faim intense, vomissements, apathie, concentration, diminution,

réactions, dépression, confusion, troubles de la parole, difficultés de coordination, tremblements, paralysie partielle, vertiges, sensation de chaleur, etc.

• Les signes suivants peuvent survenir : sueurs abondantes, anxiété, accélération du pouls, palpitations, douleur soudaine dans la poitrine pouvant se propager aux régions voisines (angine de poitrine), troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang baisse, vous pouvez présenter une confusion importante (délire), une perte de la maîtrise de soi, une perte de conscience, une courte et rapide, un ralentissement du rythme cardiaque, une perte de connaissance.

Une hypoglycémie sévère peut ressembler à une attaque cérébrale.

**Traitement de l'hypoglycémie**

Dans la plupart des cas, les signes de l'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple, sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc toujours avoir du sucre (sucre) avec vous. Par contre, la synthèse de sucre ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou votre pharmacien si l'ingestion de sucre n'est pas suivie de la réapparition des symptômes.

**Tests de laboratoire**

Votre taux de sucre dans le sang et vos urines doivent être contrôlés régulièrement. Votre médecin peut vous demander de donner du sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale.

**Enfants et adolescents**

L'utilisation d'ODIA n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 18 ans.

**Autres médicaments et ODIA**

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à ajuster la dose d'ODIA si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent augmenter l'effet d'ODIA ou diminuer l'effet d'ODIA sur le sucre dans le sang.

L'effet d'ODIA (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par d'autres médicaments. Les médicaments suivants peuvent entraîner un risque d'hypoglycémie :  
• Autres médicaments pour traiter le diabète (insuline ou la metformine).

LOT 223739 1  
EXP 10-2025  
PPV 60.00

Notice : Information de l'utilisateur  
**ODIA®** 1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg comprimé.  
Glimépiride

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ? :**

1. QU'EST-CE QUE ODIA, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

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

Classe pharmacothérapeutique - Antidiabétiques excluant les insulines : sulfonylurées - code ATC : A10B B12.

ODIA est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

ODIA agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

ODIA est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?**

**Ne prenez jamais ODIA :**

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants :

fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

**En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ODIA.**

**Avertissements et précautions**

**Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA si :**

- Vous devez rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation d'ODIA chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

**Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)**

Lorsque vous prenez ODIA, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang).

Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et traitements.

**Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :**

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus d'ODIA que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- Consommation de l'absence de repas) ;
- Prise de certains médicaments ci-dessous : 'Autres' ;
- Si votre activité physique est élevée, vous ne mangez pas ou mangez des aliments glucidiques qui habituellement

**Les signes de l'hypoglycémie**

- Faim intense, vomissements, apathie, concentration, diminution

réactions, dépression, confusion, troubles de la parole, difficultés de coordination, tremblements, paralysie partielle, vertiges, sensation de chaleur, etc.

• Les signes suivants peuvent survenir : sueurs abondantes, anxiété, accélération du pouls, palpitations, douleur soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les régions voisines (angine de poitrine), troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang baisse, vous pouvez présenter une confusion importante (délire), une perte de la maîtrise de soi, une perte de conscience, une courte et rapide, un ralentissement du rythme cardiaque, une perte de connaissance.

Une hypoglycémie sévère peut ressembler à une attaque cérébrale.

**Traitement de l'hypoglycémie**

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple, sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc toujours avoir du sucre (sucre) avec vous. Par contre, la prise de médicaments ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou votre pharmacien si l'ingestion de sucre n'est pas suffisante pour faire disparaître les symptômes de réapparition des symptômes.

**Tests de laboratoire**

Votre taux de sucre dans le sang doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de donner du sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines ainsi que votre fonction rénale.

**Enfants et adolescents**

L'utilisation d'ODIA n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 18 ans.

**Autres médicaments et ODIA**

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, avez récemment pris ou devez prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à ajuster la dose d'ODIA si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent augmenter l'effet d'ODIA sur le sucre dans le sang.

L'effet d'ODIA (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par d'autres médicaments. Les médicaments suivants peuvent entraîner un risque d'hypoglycémie :  
• Autres médicaments pour traiter le diabète (comme l'insuline ou la metformine).

LOT 223739 1  
EXP 10-2025  
PPV 60.00



# DIPROSONE® 0,05 % pommade

Bétaméthasone



Avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

besoin de la relire.

consultez votre médecin ou votre pharmacien.

ne pas l'utiliser sans avis médical. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux

et indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné

DIPROSONE 0,05 %, pommade et dans quels cas est-il utilisé ?

Voici les informations à connaître avant d'utiliser DIPROSONE 0,05 %, pommade :

1. Comment utiliser DIPROSONE 0,05 %, pommade ?

2. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

3. Comment conserver DIPROSONE 0,05 %, pommade ?

4. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE DIPROSONE 0,05 %, pommade ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : DERMOCORTICOÏDE (D. Dermatologie) - code ATC : D07AC01

DIPROSONE est destiné à l'usage cutané uniquement.

Ce médicament est un corticoïde local d'activité forte.

Il est préconisé dans certaines maladies de peau comme l'eczéma de contact, la dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin peut le prescrire dans d'autres cas.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DIPROSONE 0,05 %, pommade ?

N'utilisez jamais DIPROSONE 0,05 %, pommade dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6
- lésions ulcérées
- acné
- rosacée
- maladies infectieuses de la peau d'origine virale (herpès, zona, varicelle...), bactérienne (exemple : impétigo...), mycosique (dues à des champignons microscopiques) ou parasitaire
- application sur les paupières.

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

**Avertissements et précautions**

## Mode et voie d'administration

Voie cutanée.

Il est conseillé d'appliquer le produit en touches espacées, puis de l'étaler en massant légèrement jusqu'à ce qu'il soit entièrement absorbé.

Se laver les mains immédiatement après l'application (sauf si vous utilisez la pommade pour traiter vos mains).

## Fréquence d'administration

1 à 2 applications par jour selon l'ordonnance de votre médecin.

## Durée du traitement

L'arrêt du traitement se fera de façon progressive, en espaçant les applications et/ou en utilisant un corticoïde moins fort ou moins dosé.

Respecter strictement l'ordonnance de votre médecin et ne pas prolonger le traitement.

**Si vous avez utilisé plus de DIPROSONE 0,05 %, pommade que vous n'auriez dû**

Utilisez toujours DIPROSONE 0,05 %, pommade comme votre médecin vous l'a indiqué.

Si vous avez accidentellement appliqué plus de DIPROSONE 0,05 %, pommade, que prescrit par votre médecin, ne vous inquiétez pas mais évitez de le reproduire.

L'utilisation excessive ou prolongée des corticoïdes locaux peut être à l'origine de manifestations d'hypercorticisme, incluant la maladie de Cushing.

Traitement : un traitement symptomatique approprié est indiqué.

**Si vous oubliez d'utiliser DIPROSONE 0,05 %, pommade**

N'appliquez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Continuez à l'appliquer.

**Si vous arrêtez d'utiliser DIPROSONE 0,05 %**  
Sans objet.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

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

En cas d'utilisation prolongée, il y a un risque de dilatation de petits vaisseaux sanguins, verges, des cas d'hypertrichose, de dépigmentation, de stries.

Des effets indésirables peuvent survenir en particulier en cas de traitement sous pansement occlusif ou dans les plis, ont été rapportés.

D'autres effets indésirables peuvent survenir (fréquence indéterminée) : vision floue.

**0,05 %**  
**مرهم**  
LOT : 471  
PER : FEV 2026  
PPV : 24 DH 20