

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W21-798059

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3120 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ELAURANI JAWAL Rachid
 Date de naissance : 08 juillet 1955
 Adresse : 170 Grosse 3 ANELKIS
 TARRANECH
 Tél. : 0661187145 Total des frais engagés : 102,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 25/09/2023
 Nom et prénom du malade : ELAURANI JAWAL Rachid
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : DMLA
 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 : TARRANECH Le : 25/09/2023
 Signature de l'adhérent(e) : JAWAL

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES YACoub EL MANSOUR

31 – Avenue Yacoub El Mansour - Marrakech - Guéliz
Tél : 0524447060 / Fax : 0524437899
BIOLOGISTE : DR BOURRIOUAIAT S.

MR ELAMRANI JAMAL RACHID
170–GRAPPE III–AMELKIS MARRAKECH
DDN : 08–07–1955 ID : E4899

Prescripteur : DR JAWHARI HOURIA
Date du prélèvement : 21–09–2023 à 08:30
Dossier N° : 230921009

IONOGRAMME SANGUIN

SODIUM

(Potentiométrie – ABBOTT Ci4100 – seuil:100mEq/l)

139 mEq/l (136–145)

POTASSIUM

(Potentiométrie – ABBOTT Ci4100 – seuil:1mEq/l)

4,03 mEq/l (3,50–4,50)

CHLORE

(Potentiométrie – ABBOTT Ci4100 – seuil:50mEq/l)

108 mEq/l (98–108)

Le prélèvement a été effectué SANS GARROT

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES YACOUB EL MANSOUR

31 Avenue Yacoub El Mansour - Marrakech - Gueliz

Tél : 0524447060 / Fax : 0524437899

Biologiste : DR BOURRIOUAIAT S.



073002636

IDENTIFIANT FISCAL UNIQUE 69100750

PATENTE 45304015 RC 40434

CNSS 1195313 INP 073002636

ICE 001527687000052

FACTURE N° 230921009

Marrakech le 21-09-2023

MR ELAMRANI JAMAL RACHID

170-GRAPPE III-AMELKIS MARRAKECH

E4899

Prescripteur : DR JAWHARI HOURIA

Récapitulatif des analyses		
Analyse	Clé	Total
Triglycérides	B50	67.00 MAD
SODIUM, POTASSIUM, CHLORE	B90	120.60 MAD
Urée	B30	40.20 MAD
Numération formule	B80	107.20 MAD
Cholestérol L D L	B50	67.00 MAD
Cholestérol H D L	B50	67.00 MAD
Hémoglobine glycosylée	B100	134.00 MAD
Glycémie	B30	40.20 MAD
Cholestérol total	B30	40.20 MAD
Créatinine	B30	40.20 MAD
Acide urique	B30	40.20 MAD
Total		763.80 MAD

Total en B: B570

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE : sept cent soixante-trois dirhams quatre-vingts centimes

PAYE : 763.80DH

Dr. BOURRIOUAIAT Saloua
Pharmacie Laboratoire
YACOUB EL MANSOUR
31 Avenue Yacoub El Mansour
Gueliz - Marrakech
Tél : 05 24 44 70 60 - Fax : 05 24 43 78 99

Docteur Houria O. Jawhari

Spécialiste

Diabétologie - Glandes endocrines

Cholestérole - Obésité - Goitre

Impuissances sexuelles - Maladies du sein

Retards de croissance

Nutrition

الذكورة حرية (أ. جوهري)

اختصاصية

أمراض السكري - أمراض الغدد الهرمونية

لسمنة - الكولسترول - الضعف الجنسي

أمراض الثدي - نقصان النمو

التغذية

Marrakech, le :

19/09/23

Mr El Amrani Samir
Rachid

Acide urique - Na^+ - K^+

HbA1c - G - urée

NFS - urée

cholestérol - TG
chapele.

Docteur Houria O. Jawhari

Spécialiste

Diabétologie - Glandes endocrines

Cholestérole - Obésité - Goitre

Impuissances sexuelles - Maladies du sein

Retards de croissance

Nutrition

الطبيبة حورية أ. جوهري

اختصاصية

أمراض السكري - أمراض الغدد الهرمونية

لسمنة - الكولسترول - الضعف الجنسي

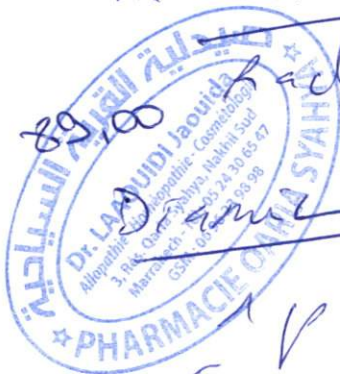
أمراض الثدي - نقصان النمو

التغذية

Marrakech, le :

25/9/23

Mr El Amrani Samel



(6 mois)

Docteur Houria O. Jawhari
Spécialiste Diabétologie - Nutrition
Endocrinologie - Hypertension
213, Av. Mohamed V, Appt 11, 2ème Etage Guéliz - Marrakech - Tél. : 06 24 43 36 62

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES YACOUB EL MANSOUR

31 – Avenue Yacoub El Mansour - Marrakech - Guéliz
Tél : 0524447060 / Fax : 0524437899
BIOLOGISTE : DR BOURRIOUAIAT S.

MR ELAMRANI JAMAL RACHID
170–GRAPPE III–AMELKIS MARRAKECH
DDN : 08–07–1955 ID : E4899

Prescripteur : DR JAWHARI HOURIA
Date du prélèvement : 21–09–2023 à 08:30
Dossier N° : 230921009

IONOGRAMME SANGUIN

SODIUM

(Potentiométrie – ABBOTT Ci4100 – seuil:100mEq/l)

139 mEq/l (136–145)

POTASSIUM

(Potentiométrie – ABBOTT Ci4100 – seuil:1mEq/l)

4,03 mEq/l (3,50–4,50)

CHLORE

(Potentiométrie – ABBOTT Ci4100 – seuil:50mEq/l)

108 mEq/l (98–108)

Le prélèvement a été effectué SANS GARROT

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES YACOUB EL MANSOUR

31 - Avenue Yacoub El Mansour - Marrakech - Guéliz
Tél : 0524447060 / Fax : 0524437899
BIOLOGISTE : DR BOURRIOUAIAT S.

MR ELAMRANI JAMAL RACHID
170-GRAPPE III-AMELKIS MARRAKECH
DDN : 08-07-1955 ID : E4899

Prescripteur : DR JAWHARI HOURIA
Date du prélèvement : 21-09-2023 à 08:30
Dossier N° : 230921009

HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE HbA1c
(H.P.L.C - ARKRAY ADAMS HA - 8180V)

6,4 %

Sujet NORMAL 4 à 6 %
Sujet diabétique bien équilibré 6 à 7 %
Sujet diabétique à surveiller 7 à 8 %
Sujet diabétique MAL équilibré 8 à 10 %
Sujet diabétique NON équilibré > à 10 %

UREE

(Enzymatique-ABBOTT Ci4100 - seuil:0.015g/l)

0,25 g/l (0,18-0,55)
4,16 mmol/l (3,00-9,16)

CREATININE SANGUINE

(Cinétique-ABBOTT ARCHITECT Ci4100-seuil:0.5mg/l)

8,3 mg/l (7,2-12,5)
73,4 µmol/l (63,7-110,6)

ACIDE URIQUE

(Enzymatique-ABBOTT Ci4100 - Seuil:0,6 mg/l)

69 mg/l (35-72)
411 µmol/l (208-428)

CHOLESTEROL TOTAL

(Enzymatique-ABBOTT Ci4100-Seuil:0,05 g/l)

1,35 g/l (<2,00)
3,49 mmol/l (<5,17)

HDL - CHOLESTEROL

(Colorimétrique-ABBOTT Ci4100:0,05 mg/l)

0,33 g/l (>0,40)
0,85 mmol/l (>1,03)

LDL - CHOLESTEROL

(Colorimétrique-ABBOTT Ci4100-Seuil:0,01 g/l)

0,65 g/l (<1,60)

TRIGLYCERIDES

(Enzymatique-ABBOTT Ci4100-Seuil:0,05,g/l)

1,83 g/l (<1,50)
2,07 mmol/l (<1,70)

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES YACOUB EL MANSOUR

31 – Avenue Yacoub El Mansour - Marrakech - Guéliz
Tél : 0524447060 / Fax : 0524437899
BIOLOGISTE : DR BOURRIOUAIAT S.

MR ELAMRANI JAMAL RACHID
170-GRAPPE III-AMELKIS MARRAKECH
DDN : 08-07-1955 ID : E4899

Prescripteur : DR JAWHARI HOURIA
Date du prélèvement : 21-09-2023 à 08:30
Dossier N° : 230921009

HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME

NUMERATION GLOBULAIRE

Sysmex XT 2000 – i

Leucocytes	7 950 /mm ³	(4 000–11 000)
Hématies	4 120 000 /mm ³	(4 280 000–6 000 000)
Hémoglobine	12,8 g/dl	(13,0–18,0)
Hématocrite	36 %	(39–49)
V.G.M	87 u ³	(78–98)
T.C.M.H	31 pg	(26–34)
C.C.M.H	36 %	(31–36)

FORMULE SANGUINE

Polynucléaires Neutrophiles	65 %	5 168 /mm ³ (1 400–7 700)
Polynucléaires Eosinophiles	2 %	159 /mm ³ (<630)
Polynucléaires Basophiles	0 %	0 /mm ³ (<110)
Lymphocytes	25 %	1 988 /mm ³ (1 000–4 800)
Monocytes	9 %	716 /mm ³ (180–1 000)

NUMERATION DES PLAQUETTES 212 000 /mm³ (150 000–400 000)

BIOCHIMIE

GLYCEMIE A JEUN

(Enzymatique – ABBOTT Ci4100 – Seuil : 0.025 g/l)

1,29 g/l	(0,80–1,15)
7,16 mmol/l	(4,44–6,38)

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES YACOUB EL MANSOUR

31 – Avenue Yacoub El Mansour - Marrakech - Guéliz

Tél : 0524447060 / Fax : 0524437899

BIOLOGISTE : DR BOURRIOUAIAT S.

MR ELAMRANI JAMAL RACHID

170-GRAPPE III-AMELKIS MARRAKECH

DDN : 08-07-1955 ID : E4899

Prescripteur : DR JAWHARI HOURIA

Date du prélèvement : 21-09-2023 à 08:30

Dossier N° : 230921009

HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE HbA1c

(H.P.L.C – ARKRAY ADAMS HA – 8180V)

6,4 %

Sujet NORMAL 4 à 6 %
Sujet diabétique bien équilibré 6 à 7 %
Sujet diabétique à surveiller 7 à 8 %
Sujet diabétique MAL équilibré 8 à 10 %
Sujet diabétique NON équilibré > à 10 %

UREE

(Enzymatique-ABBOTT Ci4100 – seuil:0.015g/l)

0,25 g/l (0,18–0,55)

4,16 mmol/l (3,00–9,16)

CREATININE SANGUINE

(Cinétique-ABBOTT ARCHITECT Ci4100–seuil:0.5mg/l)

8,3 mg/l (7,2–12,5)

73,4 µmol/l (63,7–110,6)

ACIDE URIQUE

(Enzymatique-ABBOTT Ci4100 – Seuil:0,6 mg/l)

69 mg/l (35–72)

411 µmol/l (208–428)

CHOLESTEROL TOTAL

(Enzymatique-ABBOTT Ci4100–Seuil:0,05 g/l)

1,35 g/l (<2,00)

3,49 mmol/l (<5,17)

HDL – CHOLESTEROL

(Colorimétrique-ABBOTT Ci4100:0,05 mg/l)

0,33 g/l (>0,40)

0,85 mmol/l (>1,03)

LDL – CHOLESTEROL

(Colorimétrique-ABBOTT Ci4100–Seuil:0,01 g/l)

0,65 g/l (<1,60)

TRIGLYCERIDES

(Enzymatique-ABBOTT Ci4100–Seuil:0,05,g/l)

1,83 g/l (<1,50)

2,07 mmol/l (<1,70)

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES YACOUB EL MANSOUR

31 – Avenue Yacoub El Mansour - Marrakech - Guéliz
Tél : 0524447060 / Fax : 0524437899
BIOLOGISTE : DR BOURRIOUAIAT S.

MR ELAMRANI JAMAL RACHID
170-GRAPPE III-AMELKIS MARRAKECH
DDN : 08-07-1955 ID : E4899

Prescripteur : DR JAWHARI HOURIA
Date du prélèvement : 21-09-2023 à 08:30
Dossier N° : 230921009

HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME

NUMERATION GLOBULAIRE

Sysmex XT 2000 - i

Leucocytes	7 950 /mm ³	(4 000–11 000)
Hématies	4 120 000 /mm ³	(4 280 000–6 000 000)
Hémoglobine	12,8 g/dl	(13,0–18,0)
Hématocrite	36 %	(39–49)
V.G.M	87 u ³	(78–98)
T.C.M.H	31 pg	(26–34)
C.C.M.H	36 %	(31–36)

FORMULE SANGUINE

Polynucléaires Neutrophiles	65 %	5 168 /mm ³ (1 400–7 700)
Polynucléaires Eosinophiles	2 %	159 /mm ³ (<630)
Polynucléaires Basophiles	0 %	0 /mm ³ (<110)
Lymphocytes	25 %	1 988 /mm ³ (1 000–4 800)
Monocytes	9 %	716 /mm ³ (180–1 000)

NUMERATION DES PLAQUETTES	212 000 /mm ³	(150 000–400 000)
---------------------------	--------------------------	-------------------

BIOCHIMIE

GLYCEMIE A JEUN

(Enzymatique-ABBOTT Ci4100 – Seuil : 0,025 g/l)

1,29 g/l	(0,80–1,15)
7,16 mmol/l	(4,44–6,38)

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque DIAMICRON 30 mg est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés.

DIAMICRON 30 mg peut augmenter les effets des médicaments anti-coagulants (ex: warfarine).

Consultez votre médecin avant de commencer à prendre un autre médicament. Si vous allez à l'hôpital, informez le personnel médical que vous prenez DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée.

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool

DIAMICRON 30 mg peut être pris avec des aliments et des boissons non alcoolisées. Boire de l'alcool n'est pas recommandé car cela peut altérer le contrôle de votre diabète d'une manière imprévisible.

GROSSESSE, ALLAITEMENT

DIAMICRON 30 mg est déconseillé durant la grossesse. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas DIAMICRON 30 mg si vous allaitez.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Votre capacité à vous concentrer ou à réagir peut être diminuée si votre taux de sucre dans le sang est trop bas (hypoglycémie), trop élevé (hyperglycémie) ou si vous développez des problèmes de vision en conséquence. Sachez que vous pouvez mettre votre vie et celle des autres en danger (par exemple lors de la conduite d'un véhicule ou de l'utilisation de machines).

Demandez à votre médecin si vous pouvez conduire un véhicule :

- en cas d'épisodes fréquents d'hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang),
- si vous avez peu ou pas de signes d'avertissement d'hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang).

3. COMMENT PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

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

La posologie est déterminée par votre médecin, en fonction de votre glycémie et éventuellement de votre taux de sucre dans les urines. Des changements de facteurs externes (par exemple perte de poids, changement de votre style de vie, stress) ou une amélioration du contrôle de votre glycémie peuvent nécessiter un changement de la posologie.

La dose journalière recommandée est de 1 à 4 comprimés (maximum 120 mg) en une seule prise, au petit déjeuner. Cela dépend de la réponse au traitement.

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau au petit déjeuner (de préférence chaque jour à la même heure). Les comprimés doivent être avalés en entier. Les comprimés ne doivent pas être mâchés. La prise de vos comprimés doit toujours être suivie d'un repas.

Si une association du traitement par DIAMICRON 30 mg avec de la metformine, un inhibiteur de l'alpha-glucosidase, une thiazolidinedione, un inhibiteur de la dipeptidyl peptidase-4, un agoniste des récepteurs GLP-1 ou l'insuline est initiée, votre médecin déterminera selon votre cas la dose appropriée de chaque médicament.

Si vous remarquez que votre taux de glycémie est élevé bien que vous preniez le médicament conformément à la prescription, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou les urgences de l'hôpital le plus proche.

La prise d'une dose excessive se traduit par une hypoglycémie décrite dans la rubrique 2. Celle-ci doit être traitée immédiatement par l'administration de sucre (4 à 6 morceaux) ou d'une boisson sucrée, et suivie d'un en-cas ou d'un repas substantiel.

Si le patient est inconscient, avertir immédiatement un médecin et prévenir les secours d'urgence.

Les mêmes précautions doivent être prises si quelqu'un, par exemple un enfant, a pris le médicament involontairement. Il ne faut pas donner de la nourriture ou une boisson à un patient inconscient.

Il faut s'assurer qu'il y ait toujours une personne informée qui puisse appeler un médecin en cas d'urgence.

Si vous oubliez de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

Il est important de prendre votre médicament chaque jour de manière régulière pour que le traitement marche mieux.

Cependant, si vous oubliez de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée le jour suivant reprenez votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

Le traitement du diabète étant généralement un traitement à long cours, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre. L'arrêt du traitement peut entraîner une hyperglycémie qui augmente le risque de développer des complications du diabète.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

L'effet secondaire le plus communément observé est l'hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang). Pour les symptômes et les signes, voir rubrique «Avertissements et précautions».

Si ces symptômes ne sont pas traités, ils peuvent évoluer en somnolence, perte de connaissance voire coma.

En cas d'hypoglycémie sévère ou prolongée, même temporairement contrôlée par une absorption de sucre, vous devez contacter immédiatement un médecin.

Troubles du foie

Des cas isolés de fonction hépatique anormale, pouvant entraîner une coloration jaune des yeux et de la peau, ont été rapportés. Si vous avez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin. Les symptômes disparaissent généralement à l'arrêt du traitement. Votre médecin décidera si vous devez arrêter votre traitement.

Troubles de la peau

Des cas de réactions cutanées tels qu'éruption, rougeurs, démangeaisons, urticaire, cloques et angio-œdème (gonflement rapide des tissus tels que les paupières, le visage, les lèvres, la bouche, la langue ou la gorge pouvant entraîner des difficultés respiratoires) ont été rapportés. L'éruption peut évoluer vers la formation généralisée de cloques ou une desquamation de la peau. Si vous développez ce(s) effet(s) indésirable(s), arrêtez de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée, contactez immédiatement un médecin et informez-le que vous prenez ce médicament.

Des signes de réactions d'hypersensibilité sévères (DRESS) ont été rapportés exceptionnellement : ils débutent par des symptômes grippaux et une éruption sur le visage, suivis d'une éruption étendue avec une température élevée.

Troubles sanguins

La diminution du nombre de cellules dans le sang (par exemple plaquettes, globules blancs et rouges) peut causer une pâleur, des saignements prolongés, des contusions, un mal de gorge et de la fièvre.

Ces symptômes disparaissent généralement à l'arrêt du traitement.

Troubles digestifs

Douleurs abdominales, nausées, vomissements, indigestion, diarrhée et constipation. Ces effets peuvent être réduits quand DIAMICRON 30 mg est pris avec un repas, comme recommandé.

Troubles de la vision

Votre vision peut être affectée pendant un court moment en particulier lors de l'instauration du traitement. Cet effet est dû aux variations de la glycémie.

Comme pour les autres sulfonylurées, les effets indésirables suivants ont été observés : Changements sévères du nombre de cellules sanguines et inflammation allergique de la paroi des vaisseaux sanguins, baisse du sodium dans le sang (hyponatémie), symptômes d'une insuffisance hépatique (par exemple jaunisse) qui, dans la plupart des cas, disparaissent à l'arrêt des sulfonylurées mais qui peuvent conduire, dans des cas isolés, à une insuffisance hépatique menaçant la vie du patient.

DÉCLARATION DES EFFETS SECONDAIRES

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et la plaquette thermoformée après «EXP». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

CE QUE CONTIENT DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

• La substance active est :

Gliclazide 30 mg

Pour un comprimé à libération modifiée.

• Les autres composants sont :

Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, maltodextrine, hypromellose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre.

QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET CONTENU DE L'EMBALLAGE EXTERIEUR

DIAMICRON 30 mg se présente sous la forme d'un comprimé à libération modifiée blanc, de forme oblongue, gravé sur les deux faces («DIA 30» sur une et «S» sur l'autre). Les comprimés sont disponibles en boîtes de 30 et 60 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Mars 2020.



Les Laboratoires Servier - France

SERVIER MAROC

Imm. ZEVACO, lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOUTALEB, 20180 Casablanca

89,00 **CRON[®] 30 mg**

Comprimé à **L**ibération **M**odifiée

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 DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un précoma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée»).
- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

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

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

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide.

- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants :

Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réactions altérés, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentir, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé.

Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin, si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée»), ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envas fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluorquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir. Contacter votre médecin avant de prendre ce médicament.

Des cas de porphyrie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfonurées chez les patients atteints de porphyrie (maladies génétiques héréditaires provoquant une accumulation dans l'organisme de porphyrines ou de précurseurs de porphyrines).

Effets

DIAMICRON 30 mg n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfonamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol),
- Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).