

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.

Biologie 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 tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 063120

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3686

Société : R.A.M.

33934

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : CHERATE - OMAA

Date de naissance : 21/01/1951

Adresse : IMMB1 / APPTED Residence ALWAHDA - BERRECHID

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abderrahim BAKHANY
Endocrinologue - Diabétologue
Av. Allal Ben Abdellah, Rabat Ibn Khaldoun
Porte 4 - Berrechid - Tél : 0522 22 87 67

Date de consultation : 03/07/2020

Nom et prénom du malade : CHERATE OMAA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : diabète type 2

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

21/01/2020

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.

ACCUEIL

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

Fait à :

Le : 06/07/2020

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

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
03 JUL 2020		5	250.00	Dr. Abderrahim BOUHAY Endocrinologue - Diabétologue Av. Allal Ibn Abdellah, Rés. Ibn Khaldoun Porte 4 - Berrechid - Tél : 0522 32 87 87

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie IBRAHIM HATTA Dr. IHACHMI HATTA Rue Moulay Abdesslam 33200 Berrechid - Tél : 0522 32 30 47	05/07/2020	4804.80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

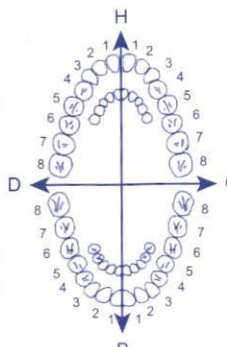
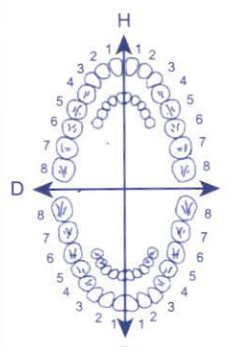
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 G 00000000 35533411 11433553 B [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		COEFFICIENT DES TRAVAUX	
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Abderrahim Bokhamy

SPECIALISTE EN ENDOCRINOLOGIE
ET MALADIES METABOLIQUES

Diabète - Obésité - Nutrition
Cholestérol - Glandes - Stérilité
Ménopause - Andrologie

الدكتور عبد الرحيم بخامي

إخصائي في أمراض السكري
الغدد و التغذية

السكر - التغذية - السمرة - الكوليسترول
الإضطرابات الهرمونية - العقم

Berrechid, le

برشيد في

03 JUL 2020

0.9

397.50 x 6

125.10 x 12

157.80 x 6

1050.00

4804.80



061011375

Pharmacie N ROCHD
Dr. LHACHIM HAFSA
30, Rue Moulay Idriss Larhar
BERRECHID - Tél: 05 22 32 87 87

Dr. Abderrahim BOKHAMY
Endocrinologue - Diabète - Obésité
Av. Mohammed VI - BORDJ BOU KHILDON
Porte 4 - Berrechid - Tél: 0522 32 87 87

شارع علال بن عبد الله - إقامة ابن خلدون - الباب رقم 4 (قرب القيسارية) - برشيد
هاتف العيادة : 05 22 328 787 - المحمول : 0666 352 104

FR

Notice : information du patient

Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 Januvia et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Januvia
3. Comment prendre Januvia
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Januvia
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Januvia et dans quel cas est-il utilisé

La substance active de Januvia est la sitagliptine qui appartient à une classe de médicaments appelés les inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4), qui diminuent les taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints de diabète de type 2.

Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits

hypoglycémiant ou à l'insuline, vous pouvez avoir un faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Votre médecin peut diminuer la posologie du sulfamide hypoglycémiant ou de l'insuline.

Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans ne doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité d'emploi de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Januvia

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez récemment pris ou prenez un autre médicament.

Informez votre médecin si vous prenez :
- digoxine (médicament du cœur irrégulier).
Une vérification de votre sang est nécessaire en cas de traitement avec Januvia.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable, sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de somnolence ont été rapportés, pouvant altérer votre aptitude à la conduite de véhicules ou à l'utilisation de machines.

La prise de ce médicament en association à des médicaments appelés sulfamides hypoglycémiantes ou à l'insuline peut provoquer une hypoglycémie, et peut ainsi diminuer votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines ou à travailler sans appui sûr.



FR

Notice : information du patient

Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 Januvia et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Januvia
3. Comment prendre Januvia
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Januvia
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Januvia et dans quel cas est-il utilisé

La substance active de Januvia est la sitagliptine qui appartient à une classe de médicaments appelés les inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4), qui diminuent les taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints de diabète de type 2.

Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits

hypoglycémiant ou à l'insuline, vous pouvez avoir un faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Votre médecin peut diminuer la posologie du sulfamide hypoglycémiant ou de l'insuline.

Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans ne doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité d'emploi de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Januvia

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez récemment pris ou prenez un autre médicament.

Informez votre médecin si vous prenez :
- digoxine (médicament du cœur irrégulier).
Une vérification de votre sang est nécessaire en cas de traitement avec Januvia.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable, sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de somnolence ont été rapportés, pouvant altérer votre aptitude à la conduite de véhicules ou à l'utilisation de machines.

La prise de ce médicament en association à des médicaments appelés sulfamides hypoglycémiantes ou à l'insuline peut provoquer une hypoglycémie, et peut ainsi diminuer votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines ou à travailler sans appui sûr.



FR

Notice : information du patient

Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 Januvia et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Januvia
3. Comment prendre Januvia
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Januvia
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Januvia et dans quel cas est-il utilisé

La substance active de Januvia est la sitagliptine qui appartient à une classe de médicaments appelés les inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4), qui diminuent les taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints de diabète de type 2.

Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits

hypoglycémiant ou à l'insuline, vous pouvez avoir un faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Votre médecin peut diminuer la posologie du sulfamide hypoglycémiant ou de l'insuline.

Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans ne doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité d'emploi de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Januvia

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez récemment pris ou prenez un autre médicament.

Informez votre médecin si vous prenez :
- digoxine (médicament du cœur irrégulier) : Une vérification de votre sang peut être nécessaire en cas de traitement avec Januvia.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable, sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de somnolence ont été rapportés, pouvant altérer votre aptitude à la conduite de véhicules ou à l'utilisation de machines.

La prise de ce médicament en association à des médicaments appelés sulfamides hypoglycémiantes ou à l'insuline peut provoquer une hypoglycémie, et peut ainsi diminuer votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines ou à travailler sans appui sûr.



FR

Notice : information du patient

Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 Januvia et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Januvia
3. Comment prendre Januvia
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Januvia
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Januvia et dans quel cas est-il utilisé

La substance active de Januvia est la sitagliptine qui appartient à une classe de médicaments appelés les inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4), qui diminuent les taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints de diabète de type 2.

Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits

hypoglycémiant ou à l'insuline, vous pouvez avoir un faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Votre médecin peut diminuer la posologie du sulfamide hypoglycémiant ou de l'insuline.

Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans ne doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité d'emploi de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Januvia

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez récemment pris ou prenez un autre médicament.

Informez votre médecin si vous prenez :
- digoxine (médicament du cœur irrégulier) : Une vérification de votre sang peut être nécessaire en cas de traitement avec Januvia.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable, sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de somnolence ont été rapportés, pouvant altérer votre aptitude à la conduite de véhicules ou à l'utilisation de machines.

La prise de ce médicament en association à des médicaments appelés sulfamides hypoglycémiantes ou à l'insuline peut provoquer une hypoglycémie, et peut ainsi diminuer votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines ou à travailler sans appui sûr.



FR

Notice : information du patient

Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 Januvia et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Januvia
3. Comment prendre Januvia
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Januvia
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Januvia et dans quel cas est-il utilisé

La substance active de Januvia est la sitagliptine qui appartient à une classe de médicaments appelés les inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4), qui diminuent les taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints de diabète de type 2.

Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits

hypoglycémiant ou à l'insuline, vous pouvez avoir un faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Votre médecin peut diminuer la posologie du sulfamide hypoglycémiant ou de l'insuline.

Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans ne doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité d'emploi de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Januvia

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez récemment pris ou prenez un autre médicament.

Informez votre médecin si vous prenez :
- digoxine (médicament du cœur irrégulier) : Une vérification de votre sang peut être nécessaire en cas de traitement avec Januvia.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable, sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de somnolence ont été rapportés, pouvant altérer votre aptitude à la conduite de véhicules ou à l'utilisation de machines.

La prise de ce médicament en association à des médicaments appelés sulfamides hypoglycémiantes ou à l'insuline peut provoquer une hypoglycémie, et peut ainsi diminuer votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines ou à travailler sans appui sûr.



FR

Notice : information du patient

Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. 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 Januvia et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Januvia
3. Comment prendre Januvia
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Januvia
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Januvia et dans quel cas est-il utilisé

La substance active de Januvia est la sitagliptine qui appartient à une classe de médicaments appelés les inhibiteurs de la DPP-4 (inhibiteurs de la dipeptidylpeptidase 4), qui diminuent les taux de sucre dans le sang chez les patients adultes atteints de diabète de type 2.

Ce médicament aide à augmenter les taux d'insuline produits

hypoglycémiant ou à l'insuline, vous pouvez avoir un faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Votre médecin peut diminuer la posologie du sulfamide hypoglycémiant ou de l'insuline.

Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans ne doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité d'emploi de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et Januvia

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez récemment pris ou prenez un autre médicament.

Informez votre médecin si vous prenez :
- digoxine (médicament du cœur irrégulier) ;
- Une vérification de votre sang peut être nécessaire en cas de traitement avec Januvia.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable, sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de somnolence ont été rapportés, pouvant altérer votre aptitude à la conduite de véhicules ou à l'utilisation de machines.

La prise de ce médicament en association à des médicaments appelés sulfamides hypoglycémiantes ou à l'insuline peut provoquer une hypoglycémie, et peut ainsi diminuer votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines ou à travailler sans appui sûr.



Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre car il pourrait causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopolone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (allerg-
- au chlorhydrate de metformine
- composants de Co-Amarel, au
- sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acido-
- si vous souffrez d'une maladie ou
- des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance ca-
- si vous avez eu récemment un in-
- choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

iride ou
s autres
autres
nt,
nement
arde, un

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre car il pourrait lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopolone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (allerg-
- au chlorhydrate de metformine
- composants de Co-Amarel, au
- sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acido-
- si vous souffrez d'une maladie ou
- des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance ca-
- si vous avez eu récemment un infar-
- choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

iride ou
s autres
autres
nt,
nement
arde, un

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre car il pourrait lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (allerg-
- au chlorhydrate de metformine
- composants de Co-Amarel, au
- sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acido-
- si vous souffrez d'une maladie ou
- des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance ca-
- si vous avez eu récemment un infar-
- choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

iride ou
s autres
autres
nt,
nement
arde, un

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre car il pourrait causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (allergique) au chlorhydrate de metformine ou aux autres composants de Co-Amarel, au sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acidocétose,
- si vous souffrez d'une maladie ou des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation, en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

Co-Amarel®

2mg/500mg

glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre car il pourrait causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (aller-
- au chlorhydrate de metformine
- composants de Co-Amarel, au
- sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acido-
- si vous souffrez d'une maladie ou
- des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance ca-
- si vous avez eu récemment un in-
- choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

iride ou
s autres
autres
nt,
nement
arde, un

Co-Amarel®

2mg/500mg

glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre car il pourrait lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopolone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (allergique) au chlorhydrate de metformine ou aux autres composants de Co-Amarel, au sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acidocétose,
- si vous souffrez d'une maladie ou des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation, en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

irrite ou
s autres
autres
nt,
nement
arde, un

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre, car il pourrait lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (allerg-
- au chlorhydrate de metformine
- composants de Co-Amarel, au
- sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acido-
- si vous souffrez d'une maladie ou
- des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance ca-
- si vous avez eu récemment un infar-
- choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation, en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

iride ou
s autres
autres
nt,
nement
arde, un

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre car il pourrait causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopolone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (allerg-
- au chlorhydrate de metformine
- composants de Co-Amarel, au
- sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acido-
- si vous souffrez d'une maladie ou
- des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance ca-
- si vous avez eu récemment un infar-
- choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

irrite ou
s autres
autres
nt,
nement
arde, un

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre car il pourrait lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (allergique) au chlorhydrate de metformine ou aux autres composants de Co-Amarel, au sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acidocétose,
- si vous souffrez d'une maladie ou des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation, en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

irrite ou
s autres
autres
nt,
nement
arde, un

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre, cela pourrait lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopolone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (allergique) au chlorhydrate de metformine ou aux autres composants de Co-Amarel, au sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acidocétose,
- si vous souffrez d'une maladie ou des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation, en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

irrite ou
s autres
autres
nt,
nement
arde, un

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre car il pourrait causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (allergique) au chlorhydrate de metformine ou aux autres composants de Co-Amarel, au sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acidocétose,
- si vous souffrez d'une maladie ou des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation, en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

irrite ou
s autres
autres
nt,
nement
arde, un

Co-Amarel®

2mg/500mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre, car il pourrait lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.



Notice

le lui

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopolone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

- **N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**
- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose di-
- si vous êtes hypersensible (allerg-
- au chlorhydrate de metformine
- composants de Co-Amarel, au
- sulfonurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous
- si vous avez déjà souffert d'acido-
- si vous souffrez d'une maladie ou
- des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance ca-
- si vous avez eu récemment un infar-
- choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

125,00

iride ou
s autres
autres
nt,
nement
arde, un