

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR

ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0025838'

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5849 Société : 92537

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : ABOUFAIS MOSTAFA

Date de naissance : 14/10/1965

Adresse : Lotissement EL WAHDA 2 N° 306 DEROUA

Tél. : 0667312701 Total des frais engagés 250+100+ Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : MUPRAS 04 MARS 2020 ACCUEIL

Date de consultation : 21/01/2020

Nom et prénom du malade : ABOUFAIS MOSTAFA

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Calculs R2 + R3

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquez 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 : Casablanca le : 21/01/2020

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
21/01/20	Ce ECC		# 26,00 # 10,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21/01/20	1082,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
	O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
		<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>	H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
		H																
		25533412	21433552															
00000000		00000000																
D		G																
00000000		00000000																
35533411		11433553																
B																		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		DATE DU DEVIS <input type="text"/>															
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Berrada Gouzi Hicham

Ancien médecin attaché aux hôpitaux de France

Médecin du sommeil - Diabétologue - Nutritionniste

Membre des sociétés françaises du sommeil (SFRMS),
du diabète (SFD), de nutrition (SFN) et d'obésité (AFERO)

- Diabète de l'enfant, de l'adulte et de la grossesse
- Cholestérol - Triglycérides - Goutte
- Nutrition des maladies chroniques - Rééducation alimentaire
- Régimes - Prise en charge du surpoids et de l'obésité (Enfants - Adultes)
- Insomnies - Apnées - Polysomnographie du sommeil

الدكتور برادة غوزي هشام

طبيب سابق بمستشفيات فرنسا

طب النوم - داء السكري - التغذية

عضو الجمعيات الفرنسية لأمراض النوم،
لداء السكري، للتغذية والسمنة.

- داء السكري : الأطفال - الكبار والمرأة الحامل
- الكوليستيرول - الدهون الثلاثية - النقرس
- تغذية الأمراض المزمنة - التربية الغذائية
- برامج لإنخفاض الوزن (للأطفال والكبار)
- الأرق واضطرابات النوم - تسجيل النوم



Casablanca le : 21/01/2020

Abou Raïg BOUAFIA

A revoir le :

393.00

1 -

Janu de Pa 100 mg 

1 → 1/2 au déjeuner x 1 mois

19.90

2 x 5

Deffamine 1g 

1 → 1/2 au déjeuner x 1 mois

84.00

3 -

Amnel 4 mg 

1 → 1/2 le soir x 1 mois

le soir x 1 mois



122.10
h - Truster Day



79.00
h - Tahar Day



1 mab

152.50 x 2
6 Lants sbow (2014)



1 mab

~~1089.60~~
~~17/4 + 20 kw~~

~~Dr. CERPADJ GC JZ Mohamed Hicham
Diabète - Hypertension - Maladies du Sang
et du M... - Res. Farhatine
S... - Cat. Africa - Tel. 05 22 56 37 33~~



ORDONNANCE

Le: 21/01/2020

Dr. BERRADA MOHAMED HICHAM

"Echographie" par ultrasons

ECG fait le 21/01/2020.

Montant \$ 100,000
Club de la santé

Dr. BERRADA GOUZI Mohamed Hicham
~~Omni-praticien~~
Diabète - Nutrition - Obésité - Maladies du Sommeil
45, Bd Mohamed Bouziane Rés. Farhatine 1
5ème Etage - Casablanca - Tél. : 05 22 56 37 38

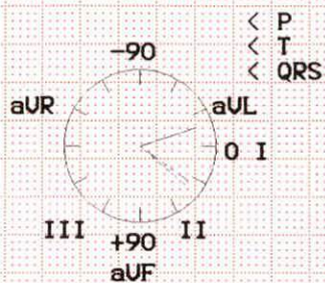
Dr. Abdou Faris

Abdallah

HR 65 bpm

Measurement Results:

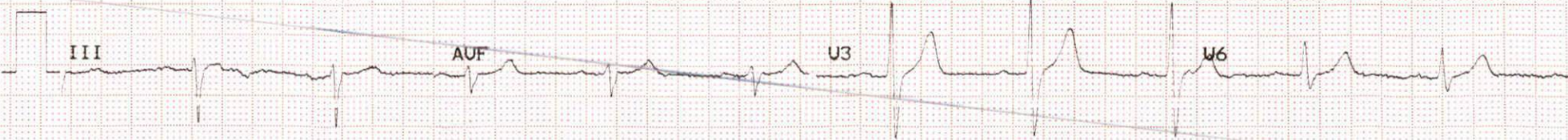
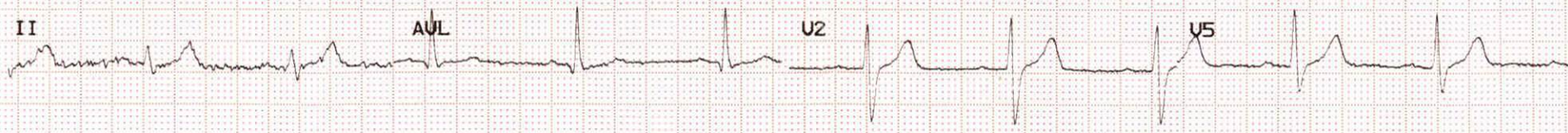
QRS	:	116 ms
QT/QTcB	:	386 / 401 ms
PR	:	190 ms
P	:	100 ms
RR/PP	:	918 / 920 ms
P/QRS/T	:	41/ -19/ 36 degrees



Interpretation:
 12SL - Interpretation:
 Normal sinus rhythm
 Normal ECG

Dr. BERRADA GOUZI Mohamed Hicham
 Diabète - Nutrition - Diésète - Maladies du Sommeil
 45, Bd Mohamed Bouziane Rés. Farhatine 1
 5ème Etage - Casablanca - Tél. : 05 22 56 37 38

Unconfirmed report.



TAHOR® 10 mg, 20 mg, 40 mg comprimé pelliculé



contient des informations.

• Gérez cette notice. Vous y

interrogez votre médecin. Il a

été personnellement prest

noctif, même si les signes de

quelconque effet indésirable

ceci s'applique aussi à la

voir rubrique 4.

Que contient cette notice

1. Du est-ce que TAHOR® est

2. Quelles sont les informations

3. Comment prendre TAHOR®,

4. Quels sont les effets indésirables

5. Comment conserver TAHOR®,

6. Contenu de l'emballage et

autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TAHOR®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant/inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

• Réduction des hypercholestérolémies pures (types 2a) ou mixtes (types 2 b et 3) en

complément d'un régime adapté et assidu. • Hypercholestérolémie familiale homozygote,

en addition à d'autres traitements hypolipémiants (notamment LDL aphasés) ou lorsque de

telles traitements ne sont pas disponibles. • Réduction des événements coronaires chez des

patients hypertendus traités avec 3 facteurs de risque cardiovasculaire primaires, avec ou sans

hyperlipidémie associée. • Prévention des événements coronaires et cérébrovasculaires chez des

patients diabétiques de type 2 avec un autre facteur de risque, avec ou sans hyperlipidémie associée

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAHOR®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TAHOR®, comprimé pelliculé : • si vous êtes allergique à l'atorvastatine

ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 5,

• si vous avez eu ou avez une maladie du foie, • si vous avez eu des résultats d'analyse des

tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués, • si vous étiez une femme en âge

d'avoir des enfants et que vous n'utilisiez pas une méthode de contraception fiable, • si vous

êtes enceinte ou essayez de l'être, • si vous allaitez.

Alertes et précautions : Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/

avant de prendre TAHOR®, comprimé pelliculé • si vous avez une insuffisance respiratoire

sevère ; • si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé

acidifiant, (notamment les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de TAHOR® peut provoquer des problèmes

musculaires graves (rhabdomyolyse) • si vous avez précédemment eu un accident vasculaire

cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans

le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral, • si vous avez des problèmes aux reins, • si

l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie), • si vous avez présenté dans

le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous

avez eu précédemment des courbatures ou fatigues de problèmes musculaires, • si vous avez eu

des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les

lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté), • si vous devez régulièrement

d'importantes quantités d'alcool, • si vous avez des antécédents de maladie du foie, • si vous

êtes âgés de plus de 70 ans. Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin

vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par TAHOR®

afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'

effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de

prise simultanée de certains médicaments avec TAHOR® (voir rubrique 2. Autres médicaments

et TAHOR® comprimé pelliculé). Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si

vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement

peuvent être nécessaires pour le diagnostiquer et le traiter. Au cours de votre traitement

avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un

diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète

si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en

surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Ne prenez pas votre

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de

prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 : • Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer. • Rhéologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans les bouches, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques. • Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires, associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). Le décès est possible si les muscles ne disparaissent pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels de TAHOR® :

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 : • inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez, • réactions allergiques, • augmentation du taux de cholestérol (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang, • maux de tête, • nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée, • douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos, • résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquents ; peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100 : • anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie), • sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire, • vision floue, • bourdonnements d'oreilles et/ou de tête, • vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac), • hépatite (inflammation du foie), • éruptions, éruptions et démangeaisons cutanées, urticaire, perte de cheveux (perte de la cheu, fatigue musculaire, • douleurs de la langue ou de la mâchoire, • douleur dans la poitrine, gonflement, en particulier des chevilles (œdèmes), augmentation de la température, • présence de globules blancs dans les urines.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 : • troubles visuels, • saignement ou ecchymose inattendu, • cholestase (jaunissement de la peau et du blanc des yeux), • lésion des tendons.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique : les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement sévère des lèvres, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles

• faiblesse musculaire constante.

Effets indésirables éventuels rapportés avec certaines statines (médicaments du même type) :

• troubles sexuels, • dépression, • troubles respiratoires, dont toux (avec ou sans essoufflement) et toux sèche, • troubles de la vision, • saignements de nez, • maux de tête, • maux de gorge (glaucome) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

Déclaration des effets secondaires : 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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le Centre National de Pharmacovigilance ou directement à votre médecin. Les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER TAHOR®, comprimé pelliculé ?

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 après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne stockez pas votre médicament dans un récipient en plastique, ni avec des médicaments

autres.

Ne jetez pas votre médicament dans les égouts, ni avec les ordures ménagères.

Ne jetez pas votre médicament dans l'eau.

TRIA TEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ra

Co

Ce
att
pa

122,00

sanofi aventis

à jour, il convient de la lire
le boîte. Pour toute question ne
pharmacien.

COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.

TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.

TRIA TEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.

TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
prégélatinisé, cellulose microcristalline, stéarylfumarate de sodium, oxyde de
fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIA TEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIA TEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase
aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète
du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de
type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire
cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



Metformine Win®**500 mg 850 mg 1000 mg**

Hydrate de metformine

METFORMINE WIN 1000MG
CP PEL B30

P.P.V. : 19DH90

**Comprimé pelliculé****Veillez lire attentivement de prendre ce médicament**

- Gardez cette notice, vous
- Si vous avez toute autre

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?**Contre-indications****Ne prenez jamais Metformine Win :**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).

- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.

- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en l'accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou un

laine ayant une odeur fruitée inhabituelle. Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple à cause d'une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidocétose (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

- Si vous consommez beaucoup d'alcool. Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament. **Veillez à demander conseil à votre médecin si :**

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;

- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précisions d'emploi ; mises en garde spéciales
Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e). **Immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

Metformine Win®**500 mg 850 mg 1000 mg**

Hydrate de metformine

METFORMINE WIN 1000MG
CP PEL B30

P.P.V. : 19DH90

**Comprimé pelliculé**

Veillez lire attentivement de prendre ce médicament

• Gardez cette notice, vous
• Si vous avez toute autre
demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

• Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

• Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE**AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?****Contre-indications****Ne prenez jamais Metformine Win :**

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).

• Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.

• Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en l'accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou un

laine ayant une odeur fruitée inhabituelle. Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple à cause d'une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidocétose (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous consommez beaucoup d'alcool. Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

• vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;

• vous devez subir une intervention chirurgicale majeure. Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précisions d'emploi ; mises en garde spéciales
Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e). **Immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

Metformine Win®**500 mg 850 mg 1000 mg**

Hydrate de metformine

METFORMINE WIN 1000MG
CP PEL B30

P.P.V. : 19DH90

**Comprimé pelliculé**

Veillez lire attentivement de prendre ce médicament

• Gardez cette notice, vous
• Si vous avez toute autre
demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

• Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

• Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?**Contre-indications****Ne prenez jamais Metformine Win :**

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).

• Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.

• Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en l'accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou un

laine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidocétose (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

• vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;

• vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales.

Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous devez immédiatement aller à l'hôpital (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

Immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

Metformine Win®**500 mg 850 mg 1000 mg**

Hydrate de metformine

METFORMINE WIN 1000MG
CP PEL B30

P.P.V. : 19DH90

**Comprimé pelliculé**

Veillez lire attentivement de prendre ce médicament

• Gardez cette notice, vous
• Si vous avez toute autre
demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

• Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

• Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?**Contre-indications****Ne prenez jamais Metformine Win :**

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).

• Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.

• Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en l'accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou un

laine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidocétose (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

• Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

• vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;

• vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales.

Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique
Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e). **Immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

Metformine Win®**500 mg 850 mg 1000 mg**

Hydrate de metformine

METFORMINE WIN 1000MG
CP PEL B30

P.P.V. : 19DH90

**Comprimé pelliculé****Veillez lire attentivement de prendre ce médicament**

- Gardez cette notice, vous
- Si vous avez toute autre

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Metformine Win, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre Metformine Win, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver Metformine Win, comprimé pelliculé ?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE Metformine Win, comprimé pelliculé ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

Metformine Win contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

Indications thérapeutiques

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2.

- Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

- Chez l'enfant de plus de 10 ans et l'adolescent : il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

Metformine Win 1000 mg peut remplacer deux comprimés dosés à 500 mg de metformine lorsque le traitement nécessite une dose de 2 ou 3 grammes par jour de metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE Metformine Win, comprimé pelliculé ?**Contre-indications**

Ne prenez jamais Metformine Win :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir « Que contient Metformine Win » dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »).

- Si vous avez des problèmes liés à vos reins ou votre foie.

- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une

acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en l'accumulation dans le sang de substances appelées « corps cétoniques » et qui peut provoquer un pré-coma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou un

laine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vu plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidocétose (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Faites attention avec Metformine Win » ci-dessous).

Si vous consommez beaucoup d'alcool.

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine ;

- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

Vous devez arrêter de prendre Metformine Win un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec Metformine Win :

Veillez noter le risque particulier suivant d'acidose lactique

Metformine Win peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e).

Immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Metformine Win et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Metformine Win à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

- Amarel® 1 mg, comprimé
- Amarel® 2 mg, comprimé
- Amarel® 3 mg, comprimé
- Amarel® 4 mg, comprimé gémipiride

Route de Rabat - R.P. 1
Ain Sebaâ 20250 - Casablanca
AMAREL 4MG CP B30
P.P.V. : 84DH00



6 118001 081325

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

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMAREL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMAREL
3. Comment prendre AMAREL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver AMAREL
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'AMAREL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

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

Dans quel cas AMAREL est-il utilisé :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AMAREL

Contre-indications

Ne prenez jamais AMAREL et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au gémipiride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1).
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire).
- En cas de coma diabétique.
- Si vous avez une maladie grave des reins.
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

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

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car, un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
 - Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AMAREL.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en

glucose-6-phosphate déshydrogénérase. Les informations disponibles de 18 ans sont limitées. Par conséquent, l'usage est recommandé.

Informations importantes sur AMAREL

- Lorsque vous prenez AMAREL dans le sang. Veuillez lire les informations importantes sur l'hypoglycémie, ses signes et ses symptômes.
- Les facteurs suivants peuvent augmenter le risque de complications :
 - Malnutrition, horaires de repas irréguliers, période de jeûne
 - Modification du régime alimentaire
 - Prise de plus d'AMAREL que prescrit
 - Fonction rénale diminuée
 - Maladie grave du foie.
 - Si vous souffrez de troubles de la glande hypophysaire (diabète insipide)
 - Consommation d'alcool (en particulier lors de la prise de certains autres médicaments)
- Si votre activité physique est plus élevée que vous mangez des aliments riches en glucides.

Les signes de l'hypoglycémie

- Faim intense, maux de tête, vertiges, troubles du sommeil, agitation, agressivité, nervosité, vigilance et des réactions, difficulté à articuler, tremblement, sensation de faiblesse.
- Les signes suivants peuvent survenir :
 - anxiété, accélération du pouls, transpiration, intense et soudaine dans la langue de poitrine et troubles de la vision.
- Si votre taux de sucre dans le sang est très bas, vous pouvez être dans un état confusionnel important, avec une respiration courte et superficielle, une perte de conscience, une respiration qui ressemble à une attaque cardiaque, une perte de conscience.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les symptômes disparaissent après l'ingestion de sucre : pain, jus de fruit, bonbon, sucre. Vous devez donc toujours avoir avec vous un produit sucré, les édulcorants de synthèse. Contactez votre médecin ou votre pharmacien en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang peut varier. Votre médecin peut vous demander de faire des tests sanguins.

Enfants et adolescents

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

Autres médicaments et AMAREL

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez ou pourriez prendre tout autre médicament. Votre médecin peut être amené à modifier votre traitement. En effet, certains médicaments peuvent modifier votre taux de sucre dans le sang. L'effet d'AMAREL (diminution de votre taux de sucre dans le sang) peut être renforcé par d'autres médicaments pour traiter le diabète :

- médicaments pour traiter la douleur (paracétamol, azopropazone, oxyphénbutazone)
- médicaments pour traiter les infections bactériennes à longue durée d'action (amoxicilline, ampicilline, ampicilline/sulfaméthoxazole, chloramphénicol, fluconazole)



Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj

SANOFI 

Veillez lire cette notice car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- 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 ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop élevée, suivez les conseils en cas de diabète et l'encadré à la fin de cette notice.

Voyages

Avant de partir en voyage, demandez à votre médecin pour vous informer sur :

- disponibilité de votre médicament lorsque vous allez,
- fourniture d'insuline pendant le voyage,
- conservation adéquate de votre médicament pendant le voyage,
- horaire des repas et de l'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement d'horaire,
- nouveaux risques éventuels dans les pays visités,
- ce que vous devez faire en cas d'urgence lorsque vous êtes malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, votre glycémie de votre diabète peut ne pas être contrôlée. Prenez des précautions (par exemple, évitez l'usage d'insuline, les analyses de sang).

- Si vous êtes malade ou blessé, c'est une situation importante, votre glycémie peut être élevée (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas correctement, votre glycémie risque d'être basse (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas, consultez votre médecin. **Veillez à consulter votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète (type 1 ou type 2, insulino-dépendant), n'arrêtez pas de continuer de prendre votre médicament. Prévenez toujours les personnes

Notice :
Information pour l'utilisateur

 **Lantus® SoloStar®**

100 unités/ml
solution injectable en stylo prérempli
insuline glargine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
Lantus SoloStar 100U/ml inj

SANOFI 

Veillez lire cette notice car elle contient des informations importantes pour vous. Veuillez également lire le mode d'emploi de Lantus SoloStar, stylo prérempli, avant d'utiliser ce médicament.

- 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 ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Contenu de cette notice

1. Qu'est-ce que Lantus et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Lantus
3. Comment utiliser Lantus
4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Si votre glycémie est trop élevée, suivez les conseils en cas de diabète et l'encadré à la fin de cette notice.

Voyages

Avant de partir en voyage, demandez à votre médecin pour vous informer sur :

- disponibilité de votre médicament lorsque vous allez,
- fourniture d'insuline pendant le voyage,
- conservation adéquate de votre médicament pendant le voyage,
- horaire des repas et de l'insuline pendant le voyage,
- effets possibles du changement d'heure pendant le voyage,
- nouveaux risques éventuels de diabète dans les pays visités,
- ce que vous devez faire en cas d'urgence lorsque vous êtes malade.

Maladies et blessures

Dans les situations suivantes, votre glycémie de votre diabète peut ne pas être contrôlée. Prenez des précautions (par exemple, évitez l'usage d'insuline, les analyses de sang).

- Si vous êtes malade ou blessé, c'est une situation importante, votre glycémie peut être élevée (hyperglycémie).
- Si vous ne vous nourrissez pas correctement, votre glycémie risque d'être basse (hypoglycémie).

Dans la plupart des cas, consultez votre médecin. **Veillez à consulter votre médecin.**

Si vous souffrez de diabète (insulinodépendant), n'arrêtez pas de continuer de prendre votre médicament. Prévenez toujours les personnes

Notice : inform

Januvia

74786120514-1
ANNA 121740XW/217NRQ

6 118001 160457
JANUVIA® 100 mg
Boîte de 28 Comprimés pelliculés
Distribué par MSD Maroc
P.P.V : 393,00 DH

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

oglycémiant ou à l'insuline, vous pouvez avoir un taux élevé de sucre dans le sang (hypoglycémie). Vous pouvez également avoir un effet indésirable qui peut entraîner une diminution de 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 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 pourriez prendre tout autre médicament.

Informez votre médecin si vous prenez notamment de la digoxine (médicament utilisé pour traiter les battements du cœur irréguliers et d'autres problèmes cardiaques). Une vérification des taux de digoxine dans votre sang peut être nécessaire en cas d'association avec Januvia.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous devenez 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 envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet très faible, sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissement ont été rapportés.