

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 : 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° W19-453714

56653

Maladie **Dentaire** **Optique** **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1537 Société : RAM

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : HOUBAN MOHAMED

Date de naissance : 16.06.50

Adresse : BD. TAHA HOUSSEN, RUE 61 N°3, NADOR

Tél. : 066108917 Total des frais engagés : 2116,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
110, Rue Al Massira Appt. N°13
NADOR - Tél: 05.36.33.67.97



Date de consultation : 13/01/2021

Nom et prénom du malade : AMBOUSSI YAMNA Age : 66 ANS

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Dialyse + HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : NADOR Le : 05/01/2021

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
05/01/21	C.S		9,47	DIP: 115 1035738
06/01/21	C.S		2,22	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	08/01/21	1677,10 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	06/01/21	GLY, CHOL HBAC	239,40 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	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 : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.																								
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	DIP : <input type="text"/>																				
				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"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>00000000</td> <td>21433552</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th colspan="2"></th> <th>B</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>			H		G		25533412	00000000	21433552	00000000	D			B	00000000	00000000	00000000	11433553	35533411				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	H		G																					
	25533412	00000000	21433552	00000000																				
	D			B																				
	00000000	00000000	00000000	11433553																				
	35533411																							
	(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 Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat



الدكتور جمال بوهن

اختصاصي في الطب الباطني

خريج كلية الطب بالرباط

Diplômé d'Echographie Clinique
de la Faculté de Montpellier (France)

INPE 081035792

حائز على دبلوم التشخيص بالصدى
من جامعة مونتبيلي بفرنسا

Nador, Le 08/09/2020 في الناظور،

Nom: Amrouti Hamza الاسم



- 66,30x3 - Davitel 5mg (hp) - 1 hp 2x2 (3 mois)
- 2800x6 - plenocharge 1000 (hp) - 1 hp 2x2 (3 mois)
- 744,00 - Lantus 2000 (hp) - 1200i le jour (3 mois)
- 49,40x3 - Amrop 5mg (hp) - 1 hp 1x1 (3 mois)
- 86,00x2 - losintem 50mg (hp) - 1 hp 1x1 (3 mois)
- 91,00x2 - statinal 20mg (hp) - 1 hp 1x1 (3 mois)

INPE : 082035558

Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
110, Rue Al Massira, Appt. N° 13
Tél.: 05 36 33 67 97

32,000 X 2/ - Enclosure (hp)
1677, 10 } ent rap (hp)



Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
110, Rue Al Massira Apt N°13
2ème Etage NADOR-Tél: 05 36 28 67 97

3. ...
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUCARBON® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE EUCARBON® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

Laxatif de contact, sennosides ; code ATC : A06AB06

EUCARBON® contient exclusivement des agents actifs végétaux et minéraux. EUCARBON® a un double effet : régulateur de la fonction intestinale et légèrement laxatif. Le charbon végétal adsorbe les toxines bactériennes et celles du métabolisme, les feuilles de séné et les racines de rhubarbe évacuent rapidement les toxines adsorbées par le charbon. En outre, EUCARBON® a un effet légèrement désinfectant dans l'intestin, antispasmodique et adoucissant.

Indications thérapeutiques

EUCARBON® est indiqué dans les cas suivants :

- Dyspepsie, digestion pénible.
- Flatulence, ballonnement, météorisme, émission de gaz, fermentation et putréfaction intestinale.
- Auto-intoxication intestinale.
- Paresse intestinale.
- Toutes les formes de constipation.
- Constipation due aux hémorroïdes ou fissures anales.
- Traitement du syndrome du côlon irritable (ICS).
- Colopathie fonctionnelle.
- Préparation à la radiographie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE EUCARBON® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais EUCARBON®, comprimés en cas de :

- Hypersensibilité à l'un des principes actifs ou l'un des excipients ;
- Les enfants de moins de 12 ans ;
- Troubles graves de l'équilibre hydro-électrolytique ;

comprimés le soir précédant l'attente.

Traitement du syndrome du côlon irritable (ICS) : 2 à 3 comprimés en 2 à 3 prises/jour, une réduction des symptômes nécessite une diminution de la dose en 1 à 2 comprimés, 2 fois/jour.

La dose nécessaire pour une action efficace peut être différente selon les cas individuels.

Mode et voie d'administration

Voie orale,

Prendre les comprimés avec une grande quantité de liquide pendant ou après les repas.

Durée du traitement

Sans objet

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

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

D'une manière générale, un surdosage en laxatifs peut être à la base d'un déséquilibre hydrique et électrolytique et diminuer la tolérance des composés de digitale.

La survenue d'une diarrhée est un signe de surdosage et le médicament doit être soit arrêté, soit diminuer la dose administrée.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Sans objet

Mention, si nécessaire, d'un

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS ?

Comme tout médicament, EUCARBON® peut avoir des effets plus ou moins graves. Aucun effet secondaire en particulier n'est observé. Même en cas de traitement prolongé, il n'y a pas d'interaction entre la vitamine K, l'eau et les électrolytes. Toutefois de très fortes doses peuvent entraîner un déséquilibre hydro-électrolytique.

5. COMMENT CONSERVER EUCARBON® ?

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

Ne pas utiliser EUCARBON® après la date de péremption mentionnée sur la



3. ...
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EUCARBON® ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE EUCARBON® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

Laxatif de contact, sennosides ; code ATC : A06AB06

EUCARBON® contient exclusivement des agents actifs végétaux et minéraux. EUCARBON® a un double effet : régulateur de la fonction intestinale et légèrement laxatif. Le charbon végétal adsorbe les toxines bactériennes et celles du métabolisme, les feuilles de séné et les racines de rhubarbe évacuent rapidement les toxines adsorbées par le charbon. En outre, EUCARBON® a un effet légèrement désinfectant dans l'intestin, antispasmodique et adoucissant.

Indications thérapeutiques

EUCARBON® est indiqué dans les cas suivants :

- Dyspepsie, digestion pénible.
- Flatulence, ballonnement, météorisme, émission de gaz, fermentation et putréfaction intestinale.
- Auto-intoxication intestinale.
- Paresse intestinale.
- Toutes les formes de constipation.
- Constipation due aux hémorroïdes ou fissures anales.
- Traitement du syndrome du côlon irritable (ICS).
- Colopathie fonctionnelle.
- Préparation à la radiographie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE EUCARBON® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais EUCARBON®, comprimés en cas de :

- Hypersensibilité à l'un des principes actifs ou l'un des excipients ;
- Les enfants de moins de 12 ans ;
- Troubles graves de l'équilibre hydro-électrolytique ;

comprimés le soir précédant l'attente.

Traitement du syndrome du côlon irritable (ICS) : 2 à 3 comprimés en 2 à 3 prises/jour, une réduction des symptômes nécessite une diminution de la dose en 1 à 2 comprimés, 2 fois/jour.

La dose nécessaire pour une action efficace peut être différente selon les cas individuels.

Mode et voie d'administration

Voie orale,

Prendre les comprimés avec une grande quantité de liquide pendant ou après les repas.

Durée du traitement

Sans objet

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

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

D'une manière générale, un surdosage en laxatifs peut être à la base d'un déséquilibre hydrique et électrolytique et diminuer la tolérance des composés de digitale.

La survenue d'une diarrhée est un signe de surdosage et le médicament doit être soit arrêté, soit diminuer la dose administrée.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Sans objet

Mention, si nécessaire, d'un

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS ?

Comme tout médicament, EUCARBON® peut avoir des effets plus ou moins graves. Aucun effet secondaire en particulier. Même en cas de traitement prolongé, il n'y a pas d'interaction entre la vitamine K, l'eau et les électrolytes. Toutefois de très fortes doses peuvent entraîner un déséquilibre hydro-électrolytique.

Lot: 3 7 1 3 A
 02 20 25
 EXP: 3 2 0 0 D H S
 32,00
 PPV:

5. COMMENT CONSERVER EUCARBON® ?

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

Ne pas utiliser EUCARBON® après la date de péremption mentionnée sur la

Daonil® 5 mg

Comprimé sécable

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE DAONIL 5 mg, comprimé sécable

SULFAMIDE HYPOGLYCÉMIANT ANTIDIABÉTIQUE ORAL

AVANT DE PRENDRE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ?

Le médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

• allergie au glibenclamide, à d'autres sulfonurées ou sulfonamides ou à l'un des composants du produit,

• diabète nécessitant un traitement à l'insuline,

• diabète acido-cétosique, pré-coma diabétique,

• maladie sévère du foie ou des reins,

• traitement par miconazole (cf. interactions médicamenteuses et autres interactions),

• porphyrine ; accumulation de pigments (porphyrine) dans l'organisme,

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque de hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec le glibenclamide.

Yopoglycémie (diminution du taux de sucre dans le sang) :
Au cours de votre traitement, vous pouvez avoir des hypoglycémies. Si cela vous arrive, une hospitalisation pourra être nécessaire pour rétablir votre taux de sucre. Après un épisode d'hypoglycémie, votre médecin vous suivra attentivement pendant au moins 24 heures. Une hypoglycémie peut se manifester par différents signes tels que : maux de tête, faim intense, nausées, tremblements, sueurs, pâleur, fatigue, somnolence.

vertiges, troubles visuels et troubles du comportement (fusion), troubles de l'attention, troubles de l'audition, troubles de la vue, si l'on veut éviter les repas régulièrement.

Il est recommandé de surveiller l'augmentation du poids, l'augmentation du risque d'obésité, l'insuffisance hépatique et l'insuffisance rénale.

• l'hypoglycémie par un régime trop sévère ou l'association de l'alcool ou lors de la prise ou utilisation d'autres médicaments hypoglycémisants (cf. Prise ou utilisation d'autres médicaments).

En cas d'intervention chirurgicale, de traumatisme, de fièvre ou d'infection, votre médecin pourra arrêter ce traitement et vous prescrire de l'insuline.

Analyses biologiques :
Votre taux de glucose dans le sang et l'urine doit être surveillé régulièrement.

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec la phénylbutazone et le danazol.

Votre médecin vous expliquera, à vous et à votre entourage, comment éviter les hypoglycémies, comment en reconnaître les premiers symptômes et comment les traiter. Il vous expliquera aussi dans quelles conditions vous pourriez devenir résistants au traitement par le glibenclamide ; d'autres médicaments pourront alors vous être prescrits en remplacement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, notamment :

1. Médicaments risquant d'augmenter l'hypoglycémie : miconazole, phénylbutazone, bêta-bloquants (sauf esmolol), fluconazole, inhibiteurs de l'enzyme de conversion, clarithromycine, érythromycine, alcool.

2. Médicaments risquant d'entraîner une hypoglycémie par baisse de l'efficacité de l'antidiabétique : danazol, chlorpromazine, glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone), salbutamol, terbutaline, nitroglycérine, autres médicaments ; bosentan ; risque d'augmentation de certaines enzymes hépatiques.

1202 20 PER - LOT
800MA06 - LOT
P.P.V. : 800380
CP SEC B60
DAONIL 5mg



sensation de mal

troubles de la

agressivité, dim

somnolence, dim

la vigilance

des épisodes

comportement

du risque d'obésité

br

peu

l'hydropysse

l'insuffisance hépatique et

l'insuffisance rénale.

l'hydropysse

l'insuffisance hépatique et

l'insuffisance rénale.

l'hydropysse

l'insuffisance hépatique et

l'insuffisance rénale.

Daonil® 5 mg

Glibenclamide
Comprimé sécable

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE DAONIL 5 mg, comprimé sécable

SULFAMIDE HYPOGLYCEMIANT-ANTIDIABÉTIQUE ORAL
Le médicament est indiqué en cas de diabète non
insulinodépendant (diabète de type 2), après échec du

AVANT DE PRENDRE DAONIL 5 mg, comprimé
sécable ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas

suivants :

• allergie au glibenclamide, à d'autres sulfonurées ou
sulfonamides ou à l'un des composants du produit,

• diabète nécessitant un traitement à l'insuline,

• diabète acido-cétosique, pré-coma diabétique,

• maladie sévère du foie ou des reins,

• traitement par miconazole (cf. interactions
médicamenteuses et autres interactions),

• porphyrine : accumulation de pigments (porphyrine)
dans l'organisme,

DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE
PHARMACIEN.

Faites attention avec DAONIL 5 mg, comprimé
sécable :

Mises en garde spéciales

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les
patients présentant une intolérance au galactose, un
déficit en lactase de l'app ou un syndrome de
malabsorption du glucose ou du galactose (maladies
héréditaires rares).

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou
un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en
glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie
héréditaire des globules rouges) car un risque
d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe
avec le glibenclamide.

Ypo glycémie (diminution du taux de sucre dans le
sang) :

Au cours de votre traitement, vous pouvez avoir des
hypoglycémies. Si cela vous arrive, une hospitalisation
pourra être nécessaire pour rétablir votre taux de sucre.

Après un épisode d'hypoglycémie, votre médecin vous
suivra attentivement pendant au moins 24 heures.
Une hypoglycémie peut se manifester par différents
signes tels que : maux de tête, faim intense, nausées,
trémblements, sueurs, pâleur, fatigue, somnolence.

vertiges, troubles visuels et
troubles du comportement
(fusion), troubles de la
concentration, troubles de
cardiaques.
et, si l'on veut éviter
repas régulièrement. y

• Il est recommandé de surveiller
la vigilance et la conscience
L'information sur les effets
des épisodes hypoglycémiques
• Il est recommandé de surveiller
la vigilance et la conscience
L'information sur les effets
des épisodes hypoglycémiques
• Il est recommandé de surveiller
la vigilance et la conscience
L'information sur les effets
des épisodes hypoglycémiques

peuvent favoriser par un régime trop
sévère ou un effort important ou
prolongé, par l'ingestion d'alcool ou lors de
l'association d'autres médicaments hypoglycémisants
(cf. Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Déséquilibre glycémique.
En cas d'intervention chirurgicale, de traumatisme, de
fièvre ou d'infection, votre médecin pourra arrêter ce
traitement et vous prescrire de l'insuline.
Analyses biologiques.

Votre taux de glucose dans le sang et l'urine doit être
surveillé régulièrement.
Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis
contraire de votre médecin, en association avec la
phénylbutazone et le danazol.

Votre médecin vous expliquera, à vous et à votre
entourage, comment éviter les hypoglycémies,
comment en reconnaître les premiers symptômes et
comment les traiter. Il vous expliquera aussi dans
quelles conditions vous pourriez devenir résistants au
traitement par le glibenclamide : d'autres
médicaments pourront alors vous être prescrits en
remplacement.

1. Médicaments risquant d'augmenter l'hypoglycémie :
miconazole, phénylbutazone, bêta-bloquants (sauf
esmolol), fluconazole, inhibiteurs de l'enzyme de
conversion, clarithromycine, érythromycine, alcool.
2. Médicaments risquant d'entraîner une hypoglycémie-
d'après un épisode d'hypoglycémie, votre médecin vous
suivra attentivement pendant au moins 24 heures.
Une hypoglycémie peut se manifester par différents
signes tels que : maux de tête, faim intense, nausées,
trémblements, sueurs, pâleur, fatigue, somnolence.

sensation de mal
troubles de la
agressivité, dim
sommell, dim
la vigilance et
L'informati
des épisodes
• Il est recom
la vigilance
L'informati
des épisodes
• Il est recom
la vigilance
L'informati
des épisodes
• Il est recom
la vigilance
L'informati
des épisodes

1202 20 PER 800
DAONIL 5MG
CP SEC B60
P.P.V. : B60380

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS
DE VOTRE MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
Prise ou utilisation d'autres médicaments
AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE
PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMA-
TIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A
VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN,
notamment :

3. Autres médicaments : bosentan ; risque
d'augmentation de certaines enzymes hépatiques,
hydrocortisone), salbutamol, terbutaline, nitroglycé-
rine, d'après un épisode d'hypoglycémie ;
danazol, chlorpromazine, glucocorticoïdes (sauf

STATICOL® 20 et 40 mg

Comprimé pelliculé
Simvastatine

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

	P CP
SIMVASTATINE (DCI)	20 mg ou 40 mg

Excipients..... Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Lactose.

Forme pharmaceutique :

STATICOL® 20 mg : Boîtes de 14 et de 28 ;

STATICOL® 40 mg : Boîtes de 30.

Classe pharmaco-thérapeutique

Hypolipémiant ; Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

STATICOL® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, STATICOL® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). STATICOL® fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de « mauvais » cholestérol HDL.

Le LDL, cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL, cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

STATICOL® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie métabolique).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). STATICOL® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à attendre.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par STATICOL®.

Dosage :

La dose recommandée est de 5mg, 10mg, 20mg, 40mg ou 80mg de simvastatine, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximale de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque cardiovasculaire et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Prenez STATICOL® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Continuez à prendre STATICOL®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit STATICOL® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant l'acide biliaire, vous devez prendre STATICOL® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le cholestérol.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MÉDECIN.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais STATICOL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la Simvastatine (mentionnés dans la rubrique 6 : Contenu de l'emballage et autres informations).
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous êtes enceinte ou allaitez.
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des ingrédients suivants :
 - de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou de la tétrazolone,
 - De l'érythromycine, de la claritromycine ou de la tétracycline
 - Des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'inéavir, nelfinavir dans le traitement des infections par le VIH,
 - Du bicéquivir ou du tégravir (utilisés dans le traitement de l'infection par le VIH)
 - De la nifédipine (utilisée dans le traitement de la hypertension)
 - Du colchicine,
 - Du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
 - De la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
 - Du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'ostéoporose de l'adulte).

• Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous traite les infections bactériennes.

• Ne dépassez pas la dose de STATICOL® 40mg si vous prenez rare ou jamais du cholestérol.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS D'UN MÉDECIN.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRANTS

COMME TOUTS LES MÉDICAMENTS, STATICOL® peut entraîner des effets indésirables, surtout durant le traitement.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire, crampes, et/ou, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes de marche.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant gêner la respiration.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
 - Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des maux de tête.
 - Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
- Bicus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatite allergique) :
 - Essoufflements (dyspnée) et maux de tête,
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations).
- Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la sclérotique, sensation d'être fatigué(e) ou faible, perte de l'appétit, douleurs abdominales.
- Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
- Diminution des globules blancs (leucémie).
- Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.
- Maux de tête, sensation de tournoiement, étourdissement.
- Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulences).
- Éruption, démangeaisons, perte de cheveux.
- Faiblesse.
- Sommeil agité (très rare).
- Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.
- Troubles de l'érection.
- Dépression.
- Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration.
- Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.
- Troubles du sommeil, y compris cauchemars.
- Troubles sexuels.
- Diabète. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang élevé et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Test biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire (CK-MB) peuvent être observés pendant le traitement.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Informations et précautions :

Avant de commencer le traitement :

- De tout problème médical que vous avez ou avez eu, et de tout médicament que vous prenez ou avez pris.
- Si vous êtes enceinte ou allaitez.

91100
0 8320 0623
PPV 91DH0

LOARTAN GT® 50 mg

LOARTAN GT® 50 mg
LOARTAN GT® 100 mg
Loartan potassique

COMPOSITION
La substance active

Loartan potassique 50,0 mg
Loartan potassique 100,0 mg

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon, croscarmellose, stéarate de magnésium, opavine Y-17000 White.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS.

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Antihypertenseurs (A), non associés

CODE ATC : C08CA01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

• Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 15 ans.

• Traitement de l'hypertension rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie à 0,5 g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadéquat en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le loartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\geq 40\%$ et doivent être cliniquement stables et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.

• Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais Loartan GT, comprimé pelliculé sécable

• Si vous êtes allergique au loartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Loartan GT, comprimé pelliculé sécable, pendant les 3 premiers mois de grossesse).

• Si votre fonction hépatique n'est pas gravement dégradée.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPHI

Faites attention avec Loartan GT, comprimé pelliculé sécable

Adressé-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Loartan GT, comprimé pelliculé sécable.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Loartan GT, comprimé pelliculé sécable, est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte.

• Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte très importante de liquides et/ou de sels de votre organisme.

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine passant au travers de vos reins) ou autres sels sans en être conscient, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

• Si vous avez un évanouissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une transfusion de sang.

• Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère concomitante pouvant mettre en jeu pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous prenez des médicaments pour le cœur ou des diurétiques.

• Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque.

• Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).

• Si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).

• Enfants et adolescents

Loartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous à votre médecin.

L'utilisation de Loartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandée chez les enfants atteints d'une maladie rénale ou hépatique, ou chez les enfants âgés de moins de 6 ans, les données disponibles étant limitées chez ces patients.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prenez d'autres médicaments

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

Faites particulièrement attention si vous prenez (un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par Loartan GT, comprimé pelliculé sécable

ou d'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments/classes de médicaments suivants : antidiépenseurs tricycliques, antipsychotiques, baclofène, amifoline.

Les médicaments élevant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple : suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments épargneurs de potassium tels que certains diurétiques [amilofrine, furosemide, spironolactone] ou héparine).

Les médicaments élevant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple : suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments épargneurs de potassium tels que certains diurétiques [amilofrine, furosemide, spironolactone] ou héparine).

Les médicaments réduisant l'inflammation et pouvant être prescrites pour diminuer la douleur car ils peuvent diminuer l'effet antihypertenseur du loartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation de l'insuffisance rénale.

Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le loartan que sous le contrôle rapproché de votre médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

Interactions avec les aliments et les boissons

Loartan GT, comprimé pelliculé sécable peut être pris au cours ou en dehors des repas.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Loartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un médicament à la place de Loartan GT, comprimé pelliculé sécable. Loartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car il pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Enfants et adolescents (6 à 15 ans)

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 50 kg est de 0,7 mg de loartan par kg, une fois par jour (jusqu'à 25 mg de Loartan GT). Le médecin peut augmenter la dose si votre pression artérielle n'est pas contrôlée.

Une autre forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de loartan une fois par jour (1 comprimé de Loartan GT 50 mg). La dose maximale peut être augmentée à 100 mg de loartan une fois par jour (2 comprimés de Loartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Loartan GT 100 mg en fonction de la rigueur tensionnelle.

Les comprimés de loartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les ACE-inhibiteurs, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloqu岸tics) ou les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glicazone et inhibiteurs des glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de loartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de loartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 2 comprimés de Loartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Loartan GT 100 mg et 1 comprimé de Loartan GT 50 mg).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le loartan est habituellement associé à un diurétique (médiement qui augmente le passage de l'eau à travers les reins) et/ou un angiotensin (médicament qui aide le cœur à fonctionner efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier

• Si vous avez subi un passage de l'eau à travers le rein) et/ou un angiotensin (médicament qui aide le cœur à fonctionner efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier

• Si vous avez subi un passage de l'eau à travers le rein) et/ou un angiotensin (médicament qui aide le cœur à fonctionner efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Administration

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par Loartan GT, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Loartan GT, comprimé pelliculé sécable que vous n'avez dû :

• Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de la vision.

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

Si vous avez oublié de prendre Loartan GT, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose quotidienne, prenez simplement la prochaine dose normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets suivants, arrêtez de prendre le loartan et informez immédiatement votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche :

• une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la gorge qui peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus d'un patient sur 10 000, mais moins d'un patient sur 1 000. Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec Loartan GT, comprimé pelliculé sécable

Fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

• étourdissements

• hypotension

• faiblesse

• fatigue

• trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie)

• trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie)

• modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.

• réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie).

• élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sérum des patients en insuffisance cardiaque

Peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

• somnolence

• maux de tête

• troubles du sommeil

• sensations d'accélération du rythme cardiaque (palpitations)

• toux dans la poitrine (angine de poitrine)

• baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques).

• effet ulcérogène lié à la dose tel que diminution de la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position assise.

• essoufflement (dyspnée)

• douleurs abdominales

• constipation opiniâtre

• diarrhée

• nausées

• vomissements

• éruption (urticaire)

• démangeaisons (prurit)

• rash

• gonflement localisé (œdème)

• toux

Rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

• Neuf effets indésirables suivants ont été rapportés avec Loartan GT, comprimé pelliculé sécable après la date de préemption mentionnée sur la boîte

Aucune condition particulière de conservation.

TABLEAU A (Liste I).

Fabriquй par ZENITH PHARMA
Sous Licence FARMAC
M, Zone Industrielle Tascia Inzanga Agadir-Maro
Dr M.E.L. BOUHADI, Pharmacien Responsable Imp AJDR

CS200402

LOARTAN GT® 50 mg

LOARTAN GT® 50 mg
LOARTAN GT® 100 mg
Loartan potassique

COMPOSITION

La substance active
Loartan potassique 50,0 mg
Loartan potassique 100,0 mg

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon, croscarmellose, stéarate de magnésium, opavine Y-17000 White.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculés sécables, boîte de 30

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Antihypertenseurs (A), non associés

CODE ATC : C08CA01

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

- Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 16 ans.
- Traitement de l'hypertension rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie à 0,5 g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadéquat en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le loartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\geq 40\%$ et doivent être cliniquement stables et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

CONTRE-INDICATIONS

- Ne prenez jamais Loartan GT, comprimé pelliculé sécable
- Si vous êtes allergique au loartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Loartan GT, comprimé pelliculé sécable pendant les 3 premiers mois de grossesse).
- Si votre fonction hépatique n'est pas gravement dégradée.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPHI

Faites attention avec Loartan GT, comprimé pelliculé sécable
Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Loartan GT, comprimé pelliculé sécable.
Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Loartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte.

- Si vous avez subi un hémorragie ou un bouchage des artères rénales ou si vous avez récemment reçu une transfusion de sang.
- Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'arythmie cardiaque sévère concomitante pouvant mettre en jeu pronostic vital. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous prenez des médicaments pour le cœur et des diurétiques.
- Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque.
- Si vous souffrez d'une maladie coronarienne (causée par une réduction de la circulation sanguine dans les vaisseaux cardiaques), ou d'une maladie vasculaire cérébrale (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).
- Si vous avez un hyperaldostérionisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).
- Enfants et adolescents
Loartan GT, comprimé pelliculé sécable a été étudié chez les enfants. Pour plus d'informations, adressez-vous à votre médecin.

L'utilisation de Loartan GT, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandée chez les enfants atteints d'une maladie rénale ou hépatique, ou chez les enfants âgés de moins de 6 ans, les données disponibles étant limitées chez ces patients.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Prenez d'autres médicaments
Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
Faites particulièrement attention si vous prenez (un des médicaments suivants lorsque vous êtes traité par Loartan GT, comprimé pelliculé sécable)
- d'autres médicaments antihypertenseurs, car ils pourraient entraîner une baisse supplémentaire de votre pression artérielle. La pression artérielle est susceptible d'être abaissée par l'un des médicaments/classes de médicaments suivants : antidiurétiques thiazidiques, antihypertenseurs, bêta-bloquants, bêtédopamine, amiloride.

Les médicaments élevant le potassium ou qui peuvent augmenter le taux de potassium (par exemple : suppléments de potassium, substituts de sel contenant du potassium ou des médicaments épargnant des potassium tels que certains diurétiques [amiloride, triméthoprime, spironolactone] ou héparine)
- des anti-inflammatoires non stéroïdiens tels que l'indométhacine, incluant les inhibiteurs de la COX-2 (médicaments réduisant l'inflammation et pouvant être prescrits pour diminuer la douleur) car ils peuvent diminuer l'effet antihypertenseur du loartan.

Si votre fonction rénale est altérée, l'utilisation concomitante de ces médicaments peut entraîner une aggravation de l'insuffisance rénale.
Les médicaments à base de lithium ne doivent être pris avec le loartan que sous le contrôle rapproché de votre médecin. Des précautions particulières (bilan sanguin) peuvent être appropriées.

Interactions avec les aliments et les boissons
Loartan GT, comprimé pelliculé sécable peut être pris au cours ou en dehors des repas.

UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

Grossesse
Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Loartan GT, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de Loartan GT, comprimé pelliculé sécable. Loartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car il pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement
Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Loartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé chez les femmes qui allaitent ou votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.
Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES OU À UTILISER DES MACHINES
Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.
Il est peu probable que Loartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, certains effets de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, le loartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines. Lire des explications à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.
POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de Loartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Loartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle. Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de loartan une fois par jour (1 comprimé de Loartan GT 50 mg). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut être augmentée à 100 mg de loartan une fois par jour (2 comprimés de Loartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Loartan GT 100 mg.
Si vous avez l'impression que l'effet de Loartan GT est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Enfants et adolescents (6 à 16 ans)
La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 50 kg est de 0,7 mg de loartan par kg, une fois par jour (jusqu'à 25 mg de Loartan GT). Le médecin peut augmenter la dose si votre pression artérielle n'est pas contrôlée.
Une autre forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants : adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2
La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de loartan une fois par jour (1 comprimé de Loartan GT 50 mg). La dose maximale peut être augmentée à 100 mg de loartan une fois par jour (2 comprimés de Loartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Loartan GT 100 mg en fonction de la rigueur tensionnelle.
Les comprimés de loartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants) ou les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glicazone et inhibiteurs des glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques
La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de loartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de loartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 2 comprimés de Loartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Loartan GT 100 mg et 1 comprimé de Loartan GT 50 mg).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le loartan est habituellement associé à un diurétique (médiement qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un anti-glucosidique (médicament qui aide le cœur à fonctionner efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers
Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier

Administration
Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par Loartan GT, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage
Si vous avez pris plus de Loartan GT, comprimé pelliculé sécable que vous n'avez dû :
Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de la vision.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses
Si vous oubliez de prendre Loartan GT, comprimé pelliculé sécable :
Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose quotidienne, prenez simplement la prochaine dose normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

DESCRIPTION DES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
Si vous ressentez l'un des effets suivants, arrêtez de prendre le loartan et informez immédiatement votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche :

- une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la gorge qui peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus d'un patient sur 10 000, mais moins d'un patient sur 1 000. Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec Loartan GT, comprimé pelliculé sécable

Fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)
- étourdissements
- hypotension
- faiblesse
- fatigue
- trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie)
- trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie)

- modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.
- réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie).
- élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sérum des patients en insuffisance cardiaque

Peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)
- somnolence
- maux de tête
- troubles du sommeil
- sensations d'accélération du rythme cardiaque (palpitations)
- toux dans la poitrine (urgence de toux)
- baisse de la pression artérielle (particulièrement après une perte d'eau excessive, patients en insuffisance cardiaque sévère ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques).

- effet utéro-vasculaire lié à la dose tel que diminution de la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position assise
- essoufflement (dyspnée)
- douleurs abdominales
- constipation opiniâtre
- diarrhée
- nausées
- vomissements
- éruption (urticaire)
- rash
- démangeaisons localisées (aigües)

- toux
Rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000)
Ne s'applique pas à Loartan GT, comprimé pelliculé sécable après la date de prescription mentionnée sur la boîte
- angio-œdème
- inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura de Henoch-Schönlein)
- engorgement des vaisseaux sanguins (œdème)

86,00



Ne prenez pas de Loartan GT, comprimé pelliculé sécable après la date de prescription mentionnée sur la boîte
Aucune condition particulière de conservation.

TABLEAU A (Liste I)

Fabriqué par ZENITH PHARMA
Sous Licence FARMAC

M. Zone Industrielle Tassa Inezgane Agadir-Moroc
Dr M.E.L. BOUHADI, Pharmacien Responsable

Imp A/JDR C526042

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

ites en garde spéciales et précautions d'emploi :

avertissements et précautions

acide/lactose/lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé de consommation d'alcool, de déshydratation (voir Informations complémentaires ci-dessous), de blesses au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un port réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

ête de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

ête de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- omissements
 - naux d'estomac (douleurs abdominales)
 - rampes musculaires
 - ensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - ifficultés à respirer
 - inution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.
- vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au ment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du ment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.
- lucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). pendant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les mégliténines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes hypoglycémiques tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des tremblements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou rger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.
- vous devez votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.
- ants : Sans objet.

te des excipients à effet notoire : Sans objet.

ractions :

res médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :
vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

rez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est également important de signaler les médicaments suivants :

- es médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- es médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
- ertains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- onizistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
- orticosrécorticoïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères ou l'asthme).

es médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la nifédipine, la cimétidine, le tétracycline, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).

utres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

enter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

estation en cas de grossesse et d'allaitement :

essence et allaitement :

ant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Un médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez Glucophage avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les mégliténines). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode d'administration, durée de traitement et Fréquence d'administration :

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

Glucophage ne remplace pas les biberiats d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée :

Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg ou 2 à 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

Si votre fonction rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance :

- Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage que vous prenez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).
- Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Si vous n'avez pas mangé, ne prenez pas de comprimé. Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés. Avant chaque comprimé avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).
- Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et le soir (au dîner).
- Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au déjeuner) et une le soir (au dîner).
- Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :
Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme 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. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. **Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut**

288 00

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), mais très grave appelé acidose lactique (voir rubrique « Avertissements et précautions »). Si cela arrive, **arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche**, car l'acidose lactique peut entraîner un coma.

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

Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

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

Êtes en garde spéciale et précautions d'emploi :

Interactions et précautions

Acidose/lactose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé de consommation d'alcool, de déshydratation (voir Informations complémentaires ci-dessous), de blessures au foot et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un port réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Êtes de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez eu des liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Êtes de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- omissements
 - naux d'estomac (douleurs abdominales)
 - rampes musculaires
 - ensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - ifficultés à respirer
 - inution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- Acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes hypoglycémiques tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des tremblements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. Si vous ne trouvez pas votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

ants : Sans objet.

te des excipients à effet notoire : Sans objet.

ractions :

res médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :
ous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

omez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- es médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- es médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2 comme l'ibuprofène et le célécoxib).
- ertains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- onizistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
- orticosrécorticoïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères ou l'asthme).

es médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la nifédipine, la cimétidine, le tétracycline, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).- utes médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

enter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

estation en cas de grossesse et d'allaitement :

essence et allaitement :

ant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si l'âge enceinte, pensez l'être ou prévoyez l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Un médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez Glucophage avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode d'administration, durée de traitement et Fréquence d'administration :

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

Glucophage ne remplace pas les biberillants d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée :

Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg ou 2 à 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

Si votre fonction rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance :

- Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage que vous prenez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).
- Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Si vous n'avez rien mangé, ne prenez pas de Glucophage. Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés. Avant chaque comprimé avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).
- Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au dîner).
- Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au déjeuner) et une le soir (au dîner).
- Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :
Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme 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. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. **Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut**

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), mais très grave appelé acidose lactique (voir rubrique « Avertissements et précautions »). Si cela arrive, **arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche**, car l'acidose lactique peut entraîner un coma.

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

Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

288 00

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

ites en garde spéciales et précautions d'emploi :

avertissements et précautions

acide/lactose/lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé de consommation d'alcool, de déshydratation (voir Informations complémentaires ci-dessous), de blesses au foie et toutes autres affections médicamenteuses pour lesquelles une partie du corps reçoit un port réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

ête de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez des liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

ête de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- omissements
 - naux d'estomac (douleurs abdominales)
 - rampes musculaires
 - ensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - ifficultés à respirer
 - inution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- Acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage avant ment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du ment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Pendant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes hypoglycémiques tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des tremblements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou rger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. Si vous ne obtenez votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

ants : Sans objet.

te des excipients à effet notoire : Sans objet.

ractions :
res médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ; vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Prenez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est également important de signaler les médicaments suivants :

- es médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- es médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2 comme l'ibuprofène et le célécoxib).
- ertains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- onizistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
- orticosrécorticoïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères ou l'asthme).

es médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la nifédipine, la cimétidine, le tétracycline, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).- utes médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Prenez une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

estation en cas de grossesse et d'allaitement :

essence et allaitement :

ant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Votre médecin n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez Glucophage avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode d'administration, durée de traitement et Fréquence d'administration :

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

Glucophage ne remplace pas les biberiats d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée :

Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg ou 2 à 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

Si votre fonction rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance :

- Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage que vous prenez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).
- Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés. Avant chaque comprimé avec un verre d'eau. Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).

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

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

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme 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. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. **Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut**

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), mais très grave appelé acidose lactique (voir rubrique « Avertissements et précautions »). Si cela arrive, arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche, car l'acidose lactique peut entraîner un coma.

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

Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

288 00

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

Êtes en garde spéciale et précautions d'emploi :

Interactions et précautions

Acidose/lactose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé de consommation d'alcool, de déshydratation (voir Informations complémentaires ci-dessous), de blessures au foot et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un port réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Êtes de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez eu des liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Êtes de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- omissements
 - naux d'estomac (douleurs abdominales)
 - rampes musculaires
 - ensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - ifficultés à respirer
 - inution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- Acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage avant le début de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera de quand vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes hypoglycémiques tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des tremblements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. Si vous ne trouvez pas votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

ants : Sans objet.

te des excipients à effet notoire : Sans objet.

ractions :

res médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :
ous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

omez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- es médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- es médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2 comme l'ibuprofène et le célécoxib).
- ertains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et les agonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- onizistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
- orticosrécorticoïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères ou l'asthme).

es médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la nifédipine, la cimétidine, le tétracycline, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).- utes médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

enteur une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

estation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

ant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si l'événement, pendant l'ère ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Votre médecin n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez Glucophage avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode d'administration, durée de traitement et Fréquence d'administration :

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

Glucophage ne remplace pas les biberillants d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée :

Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg ou 2 à 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

Si votre fonction rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance :

- Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage que vous prenez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).

- Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Si vous n'avez rien mangé, ne prenez pas de Glucophage. Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés. Avant chaque comprimé avec un verre d'eau.

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

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

- Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le midi (au déjeuner) et une le soir (au dîner).
- Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme 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. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. **Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut**

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), mais très grave appelé acidose lactique (voir rubrique « Avertissements et précautions »). Si cela arrive, arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche, car l'acidose lactique peut entraîner un coma.

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

Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

288 00

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

Êtes en garde spéciale et précautions d'emploi :

Interactions et précautions

Acidose/lactose lactique

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé de consommation d'alcool, de déshydratation (voir Informations complémentaires ci-dessous), de blessures au foot et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un port réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Êtes de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez eu des liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Êtes de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- omissements
 - naux d'estomac (douleurs abdominales)
 - rampes musculaires
 - ensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - ifficultés à respirer
 - inution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- Acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes hypoglycémiques tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des tremblements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. Si vous ne trouvez pas votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Ants : Sans objet.

te des excipients à effet notoire : Sans objet.

ractions :

res médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :
ous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

rez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- es médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- es médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2 comme l'ibuprofène et le célécoxib).
- ertains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- onizistes et des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
- orticosmoldes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères ou l'asthme).

es médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la nifédipine, la cimétidine, le tétracycline, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).- utes médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

enter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

estation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

ant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si l'événement, pendant l'ère ou prévoyez de l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Un médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez Glucophage avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode d'administration, durée de traitement et Fréquence d'administration :

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

Glucophage ne remplace pas les biberillants d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée :

Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg ou 2 à 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

Si votre fonction rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance :

- Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage que vous prenez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).
- Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Si vos comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés, avaliez chaque comprimé avec un verre d'eau. Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).

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

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

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme 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. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. **Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut**

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), mais très grave appelé acidose lactique (voir rubrique « Avertissements et précautions »). Si cela arrive, arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche, car l'acidose lactique peut entraîner un coma.

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

Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

288 00

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

ites en garde spéciales et précautions d'emploi :

avertissements et précautions

acide/lactose lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé de consommation d'alcool, de déshydratation (voir Informations complémentaires ci-dessous), de blessures au foot et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un port réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

ête de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels que vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez eu des liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

ête de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

s symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- omissements
 - naux d'estomac (douleurs abdominales)
 - rampes musculaires
 - ensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - ifficultés à respirer
 - inution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- Acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage avant ment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du ment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Pendant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes hypoglycémiques tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des tremblements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou rger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux. Si vous ne obtenez votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

ants : Sans objet.

te des excipients à effet notoire : Sans objet.

ractions :

res médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé : vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

rez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est également important de signaler les médicaments suivants :

- es médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- es médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX tels que l'ibuprofène et le célécoxib).
- ertains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- onizistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
- orticosrécorticoïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères ou l'asthme).

es médicaments qui peuvent modifier la quantité de Glucophage dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la nifédipine, la cimétidine, le tétracycline, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib).- utes médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

enter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

estation en cas de grossesse et d'allaitement :

essence et allaitement :

ant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez l'être, afin qu'elle puisse modifier votre traitement. Un médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez Glucophage avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Posologie, Mode d'administration, durée de traitement et Fréquence d'administration :

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

Glucophage ne remplace pas les biberillants d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée :

Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg ou 2 à 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

Si votre fonction rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance :

- Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang et adaptera la dose de Glucophage que vous prenez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adolescents ou si vous êtes âgé(e).
- Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an l'état de fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Prenez Glucophage pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Si vos comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés. Avant chaque comprimé avec un verre d'eau. Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).

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

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

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de Glucophage que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme 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. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. **Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut**

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Effets indésirables :

Glucophage peut provoquer un effet indésirable très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), mais très grave appelé acidose lactique (voir rubrique « Avertissements et précautions »). Si cela arrive, **arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche**, car l'acidose lactique peut entraîner un coma.

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

Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

288 00

augmentation de la pression artérielle.

Alcool et boissons :

Le vin et la bière ne doivent pas être consommés par les femmes enceintes dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse augmentent des concentrations sanguines de nombreux médicaments et peuvent entraîner une augmentation imprévisible de leur efficacité.

Allaitement :

Si votre grossesse n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, vous devez en parler à votre médecin.

Le lait maternel est excrété dans le lait maternel en petites quantités. Si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin.

Si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules ou utilisation des machines :

Après avoir conduit des véhicules et à utiliser des machines, des outils, des vertiges ou une fatigue, ou après avoir conduit des véhicules ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines jusqu'à ce que votre médecin ne vous l'autorise.

Effets indésirables :

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés ci-dessous, consultez votre médecin ou pharmacien en cas de besoin.

AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose est la dose maximale recommandée est de 5 mg une fois par jour.

Après la consommation d'aliments et de boissons, prenez votre médicament à la même heure tous les jours avec ou sans nourriture.

Précautions d'emploi :

Si vous êtes âgé de 6 à 17 ans, la dose initiale habituelle est de 5 mg une fois par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg une fois par jour. Les comprimés ne sont actuellement pas disponibles.

Si vous êtes âgé de 18 ans ou plus, la dose maximale recommandée est de 5 mg une fois par jour.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous, consultez votre médecin si vous avez pris trop de médicament.

Contre-indications :

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

Si vous êtes allergique à l'améliorine ou à l'un des excipients du médicament, ne prenez pas ce médicament.

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement).
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.
- Douleur abdominale, nausées.
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.
- Fatigue, faiblesse.
- Troubles visuels, vision double.
- Crampes musculaires.
- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés ci-dessus comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.
- Tintements dans les oreilles.
- Diminution de la pression artérielle.
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).
- Toux.
- Bouche sèche, vomissements (nausées).
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.
- Douleur, malaise.
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

- Confusion.
- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents.
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.
- Gonflement des gencives.
- Ballonnement abdominal (gastrite).
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.
- Augmentation de la tension musculaire.
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Déclaration des effets indésirables suspectés :

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

5. Comment conserver AMEP® comprimés ?

- Pas de conditions particulières de conservation.
- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
- Ne jetez aucun médicament au poubelle.

Demandez à votre pharmacien comment jeter les médicaments périmés. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires :

- Que contient AMEP® comprimés ?

Principe actif :
Bésylate d'Améliorine
Équivalent en améliorine

Excipients : Cellulose microcristalline, Colloïdale anhydre, Carboxyméthylcellulose, Croscarmellose, Stéarate de calcium, Magnésium stéarate, Povidone, Polysorbate 80, Triéthylamine, Eau purifiée.

- Liste des Excipients à effet notoire :

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

COOPER PHARMA
41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2019
- Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (liste I).

CI : 6278



Docteur Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne
Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat

Diplôme d'Echographie Clinique
de la Faculté de Montpellier (France)

الدكتور جمال بوهن

اختصاصي في الطب الباطني
خريج كلية الطب بالرباط

حائز على دبلوم التشخيص بالصدى
من جامعة مونتبليي بفرنسا

Nador, le 05/02/2021 في الناظور،

Nom du Malade: Ametzi Jhmiri اسم المريض

Jhmiri SMP =

- Jhmiri - MBAGL
- Prolesterol

Laboratoire Pasteur Nador
Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Médical

SH

Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
110, Rue Al Massira Appt N° 13
2ème Etage NADOR. Tél: 05 36 33 67 97

70

FACTURE N°: 116869

NIF	: 87891226
CNSS	: 2147305
Registre commerce ..	: 13118

Nador le : 06/01/2021
Nom et Prénom ... : Madame AMROUSSI YAMNA
Prescripteur : Dr. BOUDHEN JAMAL

Code Barre : 

Bilan :

SEC Dh 0,00+ GLY B30+ CHOL B30+
HBAC B100+

Montant Net : 239,40 Dhs

Arrêtée la présente facture à la somme de:
Deux cent trente neuf Dh et quarante cts

payer en espèce

Dr. Abdellah AKARKACH
Biologiste

Laboratoire Pasteur Nador
Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Médical

Code Patient : 20615
Prélèvement du : 06/01/2021
Dossier édité le : 06/01/2021
Né(e) le : 12/04/1954
CIN..... : A802856

Madame AMROUSSI YAMNA
Référence : 060121 070
Dr. BOUDHEN JAMAL



Prélèvement Effectué au Laboratoire 06/01/2021 à 10h15

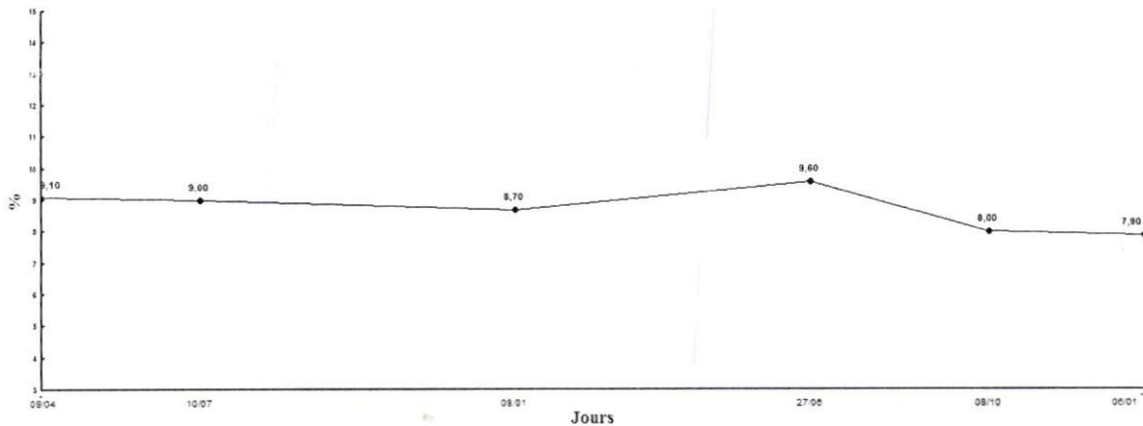
BIOCHIMIE SANGUINE

Architect Ci4100 Biolis 24i

		Valeurs de référence	Antécédents
GLYCEMIE A JEUN	: <u>1,53</u>	g/l (0,70 à 1,10)	08/10/20 : 1.63
Hexokinase/G-6-PDH	Soit..... : 8,49	mmol/l (3,88 à 6,12)	
CHOLESTEROL TOTAL	: <u>1,69</u>	g/l (< à 2,40)	08/10/20 : 2.52
Enzymatique	Soit..... : 4,36	mmol/l (< à 6,19)	

HEMOGLOBINE GLYQUEE (HbA1c par HPLC sur automate ADAMS TM Alc)
Résultat..... : 7,90 % Hbalc

Graphie d'hémoglobine glyquée



Critères d'interprétation des résultats d'HBA1C

% HBA1C	Contrôle du taux de glucose
4-6	- Intervale non diabétique
< 6.5	- Excellent équilibre glycémique (DNIN)
< 7	- Excellent équilibre glycémique (DID)
> 8	- Mauvais équilibre glycémique

NB: HPLC Technique de référence, mesure l'hémoglobine glyquée en donnant une valeur Hbalc standardisée en accord avec les recommandations NGSP/IFCC et de Laboratoire de Référence Europeen (ERL)

Fin de compte rendu validé par: Dr. Abdellah AKARKACH

Page: 1/1
Laboratoire Pasteur Nador
Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Médical