

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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.



Déclaration de Maladie

N° W19-453664

62934

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ A

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1435 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : LAK-HAL Mohamed

Date de naissance : 01/01/1944

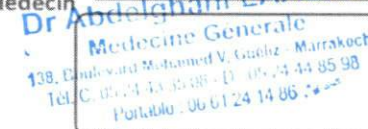
Adresse : n°84 lot Saadla - Ménara

40150 Narrakch

Tél. : 05 24 43 24 83 Total des frais engagés : 1273,20

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 2 Mars 2021

Nom et prénom du malade : HTA + Diabète + HbA1c

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA + Diabète + HbA1c

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'at médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Marrakech Le : 3 / 3 / 2021

Signature de l'adhérent(e) :

ACCUEILLI

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
12 Mars 2021	Cu	C	150,-	INP : 0710877220

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DE LA BASSE MENARA 179 HAY SAADA MARRAKECH 05 24 44 79 89	02/03/2021	1123,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

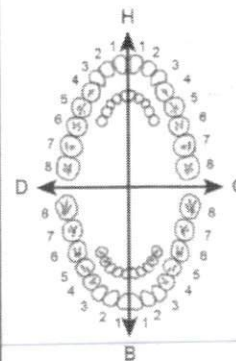
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

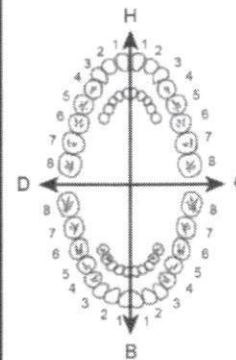
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

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



O.D.F PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

Dr Abdelghani LAALOU

Ancien Médecin - Chef
de l'Hôpital Avenzoar

Médecine Générale

138, Boulevard Mohamed V

Guéliz - Marrakech

Tél. C: 05 24 43 35 08 - D.: 05 24 44 85 98

Portable : 06 61 24 14 86

الدكتور عبد الغني لعلو

طبيب رئيسي سابق بمستشفى ابن زهير

الطب العام

138، شارع محمد الخامس جليز - مراكش

عيادة : 05 24 44 85 98 - منزل : 05 24 43 35 08

المحمول : 06 61 24 14 86

Marrakech, le 2 Mars 2021. مراكش في

51,10 x 3

- Amarel 14g

45.20 x 3 1 c/l

- Glucophage 850

97.90 x 3 1 p x 21

- Kertone 20mg

89.20 x 3 1 c/l

- Amlor 5mg

66.30 1 c/l

- Diltropac 5mg

20.80 1 c/l

- Frakidex

87.00 1 c/l x 21

- Relaxium B2 300

99.00 1 p/l

- A Solutiva Vibel

1 c/l

1- Look-hol

PHARMACIE DE LA BASE
19 IMM. 179, HAY SAADA
MENARA MARRAKECH
05 24 44 79 89

Dr Abdelghani LAALOU
Médecin - Chef
Ancien Médecin - Chef
de l'Hôpital Avenzoar
Tél. C: 05 24 43 35 08 - D.: 05 24 44 85 98
Portable : 06 61 24 14 86

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes sont identiques.

Si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, rappelez-vous de le signaler à votre médecin.

À quel(s) effet(s) est-il utilisé ?

Le GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

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

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modestie perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utile chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez des problèmes hépatiques

• Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale

• Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fétide inhabituelle

• Si vous avez perdu tout d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

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

• Si vous consommez beaucoup d'alcool

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

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

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

• Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

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

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose 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 sévères, de jeûne ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles vous avez eu un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

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

Arrêtez 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 des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez 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.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'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 au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera à quel moment 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 sentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant 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.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple 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.

Informez 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 :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2) tels que l'ibuprofène et le célécoxib.
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).
- Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de glucose dans le sang, en particulier ceux avec une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olmesartan).
- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Éviter 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 »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

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

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes sont identiques.

Si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, prévenez votre médecin.

À quel(s) cas est-il utilisé ?

Il est utilisé pour le diabète de type 2.

45,90

Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

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

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modestie perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utile chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous avez des problèmes hépatiques

- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale

- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fétide inhabituelle

- Si vous avez perdu tout d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

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

- Si vous consommez beaucoup d'alcool

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

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

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

- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

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

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose 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 sévères, de jeûne ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles vous avez eu un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

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

Arrêtez 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 des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez 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.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'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 au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera à quel moment 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 sentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant 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.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple 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 le plus tôt votre traitement par Glucophage.

Informez 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 :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2) tels que l'ibuprofène et le célécoxib.

- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).
- Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).

- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).
- Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de glucose dans le sang, en particulier ceux avec une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olmesartan).

- Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Éviter 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 »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes sont identiques.

Si vous avez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, prévenez votre médecin.

À quel(s) cas est-il utilisé ?

Le GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

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

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modestie perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utile chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez des problèmes hépatiques

• Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale

• Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hypoglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fétide inhabituelle

• Si vous avez perdu tout d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

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

• Si vous consommez beaucoup d'alcool

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

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

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

• Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

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

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose 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 sévères, de jeûne ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles vous avez eu un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

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

Arrêtez 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 des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous avez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez 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.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'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 au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera à quel moment 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 sentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant 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.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple 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.

Informez 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 :

• Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).

• Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2) tels que l'ibuprofène et le célécoxib.

• Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ECA et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II).

• Agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).

• Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).

• Les médicaments qui peuvent modifier la quantité de glucose dans le sang, en particulier ceux avec une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la rifampicine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprim, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olmesartan).

• Autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé avec de l'alcool :

Éviter 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 »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

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



Gélule
Voie orale

Relaxium[®]

B6



LOT: 200324
DEL: 10/2023
87,00DH

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Vitamine B6.....260 mg
Oxyde de magnésium marin.....150 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg
équivalent en Magnésium.....300 mg
Vitamine B6.....2 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg
équivalent en Magnésium.....375 mg
Vitamine B6.....2 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 20 et 60
Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30
Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30, 45, 60 et 90

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1



1400-1401, Zone Industrielle 15, 94000 - Clichy-sous-Bois

FRAKIDEX®

Phosphate sodique de dexaméthasone - Sulfate de framycétine

Pommade ophtalmique

Lise

FRAKIDEX Pom. Ophta. 5 g
Distribué par : ZENITHPHARMA,
96 zone industrielle Tassila Inezgane,
Agadir- Maroc.
PPV : 20.80 dh
AMM N°30/19/DMP/21/NRQDNM

Il est important de lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif.

Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Les substances actives sont :

Dexaméthasone (phosphate sodique de) pour 100 g

Framycétine (sulfate de) 0,1 g

Les autres composants sont : vaseline et paraffine liquide.

TITULAIRE ET EXPLOITANT

Laboratoire CHAUVIN

416, rue Samuel Morse - 34000 Montpellier - France

Médicament autorisé n° 326 452-1

CLV Algérie n° 096/17D125/01

AMM Tunisie n° 5283073

FABRICANT

Laboratoire CHAUVIN

Z. I. Ripotier Haut - 07200 AUBENAS - France

1. QU'EST-CE QUE FRAKIDEX, Pommade ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Tube de 5 g.

Ce médicament est une pommade ophtalmique contenant :

- un antibiotique de la famille des aminosides : la framycétine,
- et un corticoïde : la dexaméthasone.

Ce médicament est indiqué dans le traitement local de certaines inflammations et infections de l'œil et des paupières :

- après chirurgie de l'œil,
- dans des infections avec inflammation, dues à des bactéries pouvant être combattues par l'antibiotique contenu dans ce médicament.

2. INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT D'UTILISER FRAKIDEX, Pommade

Ne pas utiliser FRAKIDEX, Pommade dans les cas suivants :

- Antécédent d'allergie à l'un des constituants de la pommade, notamment à la framycétine (antibiotique de la famille des aminosides),
- Infection débutante de l'œil d'origine virale,
- Affection mycosique.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ, sauf avis contraire de votre médecin :

- pendant la grossesse et l'allaitement,
- en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

Mises en garde

Ne pas avaler. En cas d'allergie, le traitement doit être arrêté.

Chez certains patients, ce médicament peut entraîner une augmentation de la pression intra-oculaire et/ou un retard de cicatrisation.

Prendre des précautions particulières avec FRAKIDEX, Pommade

- L'usage de ce médicament doit être évité chez le nourrisson.
- En l'absence d'amélioration rapide ou en cas d'apparition de symptômes anormaux, consulter votre médecin.
- En cas de traitement prolongé par cette pommade, une surveillance par l'ophtalmologiste est nécessaire.
- Ne pas prolonger le traitement au-delà de la date prévue sans avis médical (risque de passage non négligeable du corticoïde dans la circulation générale).
- En cas de traitement par un collyre, instiller ce collyre au moins 15 minutes après l'application de la pommade ophtalmique.
- Le port des lentilles de contact est à éviter durant le traitement.
- Ne pas toucher l'œil ou les paupières avec l'extrémité du tube.
- Reboucher soigneusement le tube de pommade après usage.

Amarel® 1 mg, 2mg, 3mg, 4mg

Glémépride

LOT : 20E001
PER : 01 2023

AMAREL 1MG
CP B30

P.P.V : 51DH10



SANOFI

CAS EST-IL UTILISÉ ?

En tant que la famille des
ng.
nsuline libérée par votre
sucré dans le sang.

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais AMAREL, comprimé et informez votre médecin :

- si vous êtes allergique (hypersensible) : au glémépride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicament pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans AMAREL, comprimé (voir « Que contient AMAREL, comprimé ») ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
- en cas de coma diabétique ;
- si vous avez une maladie grave des reins ;
- si vous avez une maladie grave du foie.

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

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

Faites attention

Avant de prendre ce médicament, informez votre médecin ou votre pharmacien si :

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

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

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

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

Lorsque vous prenez AMAREL, comprimé, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

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

- malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;

- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'AMAREL, comprimé que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains autres médicaments (voir « Prise d'autres médicaments ») ;
- si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment, que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- faim intense, maux de tête, nausées, vomissement, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des réactions, dépression, confusion, troubles visuels et de la parole, difficulté à articuler, tremblement, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges, sensation de faiblesse.
- Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, peau moite, anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle, palpitation, douleurs intenses, et soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les régions voisines (angine de poitrine et troubles de rythme cardiaque).
- Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez présenter : un état confusionnel important (délire), des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et rapide, un ralentissement de votre rythme cardiaque, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également ressembler à une attaque cérébrale.

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc toujours avoir du sucre (morceaux de sucre) avec vous. Par contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'est pas efficace ou en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines ainsi que votre fonction hépatique.

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

L'effet d'AMAREL, comprimé (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par les médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou la metformine) ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phénylbutazone, azopropazone, oxyphénbutazone, aspirine) ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que certains sulfamides antibactériens à longue durée d'action) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (tétracycline, chloramphénicol, fluconazole, miconazole, les quinolones, clarithromycine) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamines K de type dérivés coumariniques tels que la warfarine) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants) ;
- médicaments utilisés pour la thérapie de substitution par hormones sexuelles masculines ;

Amarel® 1 mg, 2mg, 3mg, 4mg

Glémépride

LOT : 20E001
PER.: 01 2023

AMAREL 1MG
CP B30

P.P.V : 51DH10



SANOFI

CAS EST-IL UTILISÉ ?

Enfant à la famille des
ng.
insuline libérée par votre
sacre dans le sang.

AMAREL, comprimé à 1 mg, est un médicament du type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais AMAREL, comprimé et informez votre médecin :

- si vous êtes allergique (hypersensible) : au glémépride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicament pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans AMAREL, comprimé (voir « Que contient AMAREL, comprimé ») ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
- en cas de coma diabétique ;
- si vous avez une maladie grave des reins ;
- si vous avez une maladie grave du foie.

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

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

Faites attention

Avant de prendre ce médicament, informez votre médecin ou votre pharmacien si :

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

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

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

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

Lorsque vous prenez AMAREL, comprimé, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

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

- malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;

- modification du régime alimentaire ;
- prise de plus d'AMAREL, comprimé que ce dont vous avez besoin ;
- fonction rénale diminuée ;
- maladie grave du foie ;
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- prise de certains autres médicaments (voir « Prise d'autres médicaments ») ;
- si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment, que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- faim intense, maux de tête, nausées, vomissement, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des réactions, dépression, confusion, troubles visuels et de la parole, difficulté à articuler, tremblement, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges, sensation de faiblesse.
- Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, peau moite, anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle, palpitation, douleurs intenses, et soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les régions voisines (angine de poitrine et troubles de rythme cardiaque).
- Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez présenter : un état confusionnel important (délire), des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et rapide, un ralentissement de votre rythme cardiaque, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également ressembler à une attaque cérébrale.

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc toujours avoir du sucre (morceaux de sucre) avec vous. Par contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'est pas efficace ou en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines ainsi que votre fonction hépatique.

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

L'effet d'AMAREL, comprimé (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par les médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou la metformine) ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phénylbutazone, azopropazone, oxyphénbutazone, aspirine) ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que certains sulfamides antibactériens à longue durée d'action) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (tétracycline, chloramphénicol, fluconazole, miconazole, les quinolones, clarithromycine) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamines K de type dérivés coumariniques tels que la warfarine) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants) ;
- médicaments utilisés pour la thérapie de substitution par hormones sexuelles masculines ;

Amarel® 1 mg, 2mg, 3mg, 4mg

Glémépride

LOT : 20E001
PER : 01 2023

AMAREL 1MG
CP B30

P.P.V : 51DH10



6

118000 060024

SANOFI

CAS EST-IL UTILISÉ ?

Enfant à la famille des
ng.
insuline libérée par votre
sacre dans le sang.

AMAREL, comprimé à 1 mg, est un médicament du type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMAREL, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais AMAREL, comprimé et informez votre médecin :

- si vous êtes allergique (hypersensible) : au glémépride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicament pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans AMAREL, comprimé (voir « Que contient AMAREL, comprimé ») ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- en cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire) ;
- en cas de coma diabétique ;
- si vous avez une maladie grave des reins ;
- si vous avez une maladie grave du foie.

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

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

Faites attention

Avant de prendre ce médicament, informez votre médecin ou votre pharmacien si :

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

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

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

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux du sucre dans le sang)
Lorsque vous prenez AMAREL, comprimé, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

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

- malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;

- modification du régime alimentaire ;
 - prise de plus d'AMAREL, comprimé que ce dont vous avez besoin ;
 - fonction rénale diminuée ;
 - maladie grave du foie ;
 - si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
 - consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
 - prise de certains autres médicaments (voir « Prise d'autres médicaments ») ;
 - si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment, que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.
- Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- faim intense, maux de tête, nausées, vomissement, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des réactions, dépression, confusion, troubles visuels et de la parole, difficulté à articuler, tremblement, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges, sensation de faiblesse.
- Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, peau moite, anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle, palpitation, douleurs intenses, et soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les régions voisines (angine de poitrine et troubles de rythme cardiaque).
- Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez présenter : un état confusionnel important (délire), des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et rapide, un ralentissement de votre rythme cardiaque, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également ressembler à une attaque cérébrale.

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc toujours avoir du sucre (morceaux de sucre) avec vous. Par contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'est pas efficace ou en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines ainsi que votre fonction hépatique.

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

L'effet d'AMAREL, comprimé (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par les médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou la metformine) ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phénylbutazone, azopropazone, oxypénbutazone, aspirine) ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que certains sulfamides antibactériens à longue durée d'action) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (tétracycline, chloramphénicol, fluconazole, miconazole, les quinolones, clarithromycine) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamines K de type dérivés coumariniques tels que la warfarine) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants) ;
- médicaments utilisés pour la thérapie de substitution par hormones sexuelles masculines ;

Ditropan® 5 mg

Oxybutynine

SANOFI

• besoins urgents et/ou très fréquents d'uriner.

Ce médicament est destiné à l'adulte et à l'enfant de plus de 5 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE

PRENDRE DITROPAN 5 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais DITROPAN 5 mg, comprimé sécable : • Si vous êtes allergique à la substance active (l'oxybutynine) ou à l'un des autres composants contenus dans Ditropan. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6. • Si vous avez un problème de prostate (risque de blocage pour uriner). • Si vous urinez involontairement après un effort. • Si vous avez un ralentissement ou un arrêt du transit intestinal (atonie ou occlusion intestinale, mégacolon toxique). • Si votre intestin grêle ne fonctionne pas correctement (iléus paralytique). • Si vous avez une maladie grave du côlon (colite ulcéreuse). • Si vous avez une maladie des muscles (myasthénie). • Si vous avez une augmentation de la pression à l'intérieur de votre œil (glaucome).

Mises en garde et précautions d'emploi

Faites attention avec Ditropan

• Ce médicament est déconseillé chez l'enfant de moins de 5 ans sauf avis contraire de votre médecin. • Les personnes âgées de plus de 65 ans peuvent être plus sensibles aux effets du médicament en raison du risque de troubles cognitifs. Votre médecin devra en tenir compte si vous êtes dans cette situation. • Ce médicament peut diminuer la transpiration.

Pour éviter la survenue d'un coup de chaleur, votre médecin devra en tenir compte si vous êtes dans l'une des situations suivantes :

- en cas de température élevée (canicule),
- chez les personnes âgées de plus de 65 ans,
- chez les enfants,
- chez les personnes souffrant d'une maladie de longue durée.

Avant de prendre Ditropan, prévenez votre médecin :

• Si vous souffrez d'infection urinaire. • Si vous avez une maladie neurologique (neuropathie du diabète, par exemple). • Si vous avez une hernie hiatale (parfois responsable de brûlures digestives). • Si vous souffrez d'une maladie de l'estomac ou des intestins. • Si vous souffrez de troubles gastro-intestinaux obstructifs. • Si vous avez un arrêt du transit intestinal (atonie intestinale). • Si vous avez une maladie grave du colon (colite ulcéreuse). • Si vous avez des remontées acides dans la bouche parfois responsables de brûlures digestives (reflux gastro-œsophagien). • Si vous prenez simultanément des médicaments (comme les bisphosphonates) pouvant provoquer ou exacerber une inflammation de l'œsophage. • Si

vous souffrez d'une maladie du foie ou des reins. • Si vous avez des troubles de la circulation sanguine dans les vaisseaux du cou et de la tête. • Si votre cœur bat trop vite ou de manière irrégulière (tachycardie, arythmie).

Pendant le traitement : • Si vous prenez Ditropan pendant une longue période, ce médicament peut diminuer la quantité de salive. Par conséquent, il peut favoriser l'apparition de caries dentaires, l'altération de vos gencives

(candidoses), et/ou une infection dans votre bouche due à certains champignons microscopiques (candidoses). • Si vous avez une hyperthyroïdie (activité excessive de la glande thyroïde), une maladie cardiaque, une augmentation de la tension artérielle (hypertension), des troubles cognitifs (tels que des troubles de la mémoire et de la compréhension), ou une augmentation du volume de la prostate, Ditropan peut aggraver ces maladies. • Si des effets sur le système nerveux (par exemple hallucinations, agitation, confusion, somnolence) apparaissent, il faut prévenir votre médecin. • L'oxybutynine peut provoquer une augmentation de la pression du liquide de l'œil et retentir sur la vue (glaucome). Vous devez immédiatement contacter votre médecin si vous constatez une perte soudaine de votre vision ou si vous ressentez une douleur au niveau de l'œil.

Adressez-vous à votre médecin ou, pharmacien avant de prendre DITROPAN 5 mg, comprimé sécable.

Autres médicaments et DITROPAN 5 mg, comprimé sécable : Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Grossesse : Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous êtes enceinte sans avoir pris l'avis de votre médecin au préalable.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement : Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : Ce médicament peut provoquer une somnolence ou une vision trouble. La conduite de véhicules, la manipulation de machines ainsi que l'exécution de travaux dangereux sont, par conséquent, déconseillés.

DITROPAN 5 mg, comprimé sécable contient : Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Si l'utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE DITROPAN 5 mg, comprimé sécable ?

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



99,00 Dh



Multivitamines · Minéraux
Oligo-Éléments

+ **Extrait de Ginseng**

Complément alimentaire,
ce n'est pas un médicament

ADDITIVA Vital est un complément alimentaire précieux, constitué essentiellement de vitamines, de minéraux, d'oligo-éléments et d'extrait de Ginseng.

Ces substances nutritives essentielles soutiennent le fonctionnement de l'organisme humain et entrent de façon générale, à l'image des hydrates de carbones, des protéines et des lipides, dans la composition des aliments que nous absorbons chaque jour.

Ils sont indispensables à la vie et certains ne peuvent être remplacés par d'autres éléments nutritifs. De ce fait, un apport quotidien suffisant est indispensable.

Un besoin accru de même qu'un déficit peuvent apparaître un jour ou l'autre. La plupart du temps, ces variations affectent plusieurs de ces éléments nutritifs majeurs.

Sont concernés en premier lieu les enfants, les adolescents, les personnes âgées, les sportifs, les travailleurs de force, etc. Mais d'autres personnes peuvent être affectées, telles que les patients nécessitant une prise régulière de médicaments, ou dont les repas pris la plupart du temps à la cantine ou constitués en grande partie de plats déjà cuisinés, favorisent une alimentation déséquilibrée. Sont enfin et fréquemment menacées les personnes soumises à un régime ou qui doivent suivre des cures d'amaigrissement.

Aujourd'hui, pour pouvoir affronter les agressions de la vie quotidienne ou de l'environnement, l'organisme nécessite parfois un apport accru qui lui permet de préserver sa résistance et sa santé.

Un principe général veut que plus l'alimentation est déséquilibrée et l'environnement agressif, plus il est difficile d'apporter à l'organisme une quantité suffisante en vitamines, minéraux et oligo-éléments.

ADDITIVA Vital contient des vitamines, des minéraux, des oligo-éléments et d'extrait de Ginseng combinés avec soin. Un seul comprimé par jour apporte à votre organisme un complément parfait.

Dans le tableau suivant, nous vous présentons les fonctions et le rôle de ces éléments nutritifs majeurs pour l'organisme.

Vitamines

Vitamine A	participe à la constitution et à l'entretien de la peau, des muqueuses, des yeux et de l'ossature et soutient la croissance.
Vitamine E	participe à la constitution des membranes cellulaires.
Vitamine C	participe à la constitution des os, du cartilage, du tissu conjonctif et des dents, augmente la résorption du fer.
Biotine	élément entrant dans la composition de plusieurs enzymes et indispensable à l'ensemble des métabolismes de l'organisme.
Acide folique	important pour la division cellulaire.
Niacine	important en particulier pour la libération d'énergie dans l'organisme.
Vitamine B5	élément entrant dans la composition des enzymes et nécessaire à la synthèse d'acides gras ainsi qu'au métabolisme des lipides, des hydrates de carbone et des acides aminés.
Vitamine B1	entre dans la composition de diverses enzymes du métabolisme des hydrates de carbone.
Vitamine B2	élément entrant dans la composition des enzymes, important pour l'ensemble du métabolisme de l'organisme, en particulier pour le métabolisme protéinique et énergétique.
Vitamine B6	intervient dans le métabolisme des acides aminés et participe à la synthèse de l'hémoglobine, pigment des globules rouges du sang.
Vitamine B12	agit favorablement sur le métabolisme des lipides et des protéines

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Kerlone® 20 mg, comprimé pelliculé sécable

bétaxolol

SANOFI

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain sebaâ Casablanca

Kerlone 20 mg, cp pel b 28
P.P.V. : 97,90 DH



Il l'intégralité de cette notice avant de

pourriez avoir besoin de la relire.
Question, si vous avez un doute, demandez
re médecin ou à votre pharmacien.
é personnellement prescrit. Ne le donnez
e, 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.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE KERLONE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Ce médicament contient une substance active, le bétaxolol qui appartient à la famille des bêtabloquants. Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé :

pour diminuer la tension artérielle,

- si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein),
- si vous avez une tension artérielle basse (hypotension),
- si vous avez déjà eu une réaction allergique grave,
- si vous avez une acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par le rein).

Faites attention avec Kerlone :

- Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

- si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament,
- si vous devez subir un test de dépistage du glaucome (maladie de l'œil due à l'augmentation de la pression oculaire et pouvant altérer la vue), avertissez l'ophtalmologiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin si vous présentez l'une des affections suivantes ; il pourra prendre des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- si vous êtes diabétique : vous devrez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies,
 - si votre cœur bat trop lentement ou de manière irrégulière,
 - si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine,
 - si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du cœur (insuffisance cardiaque),
 - si vous avez une forme moins sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (problème de circulation du sang au niveau des jambes).
- chroniques

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

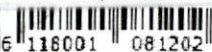
Kerlone® 20 mg, comprimé pelliculé sécable

bétaxolol

SANOFI

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain sebaâ Casablanca

Kerlone 20 mg, cp pel b 28
P.P.V. : 97,90 DH



Il l'intégralité de cette notice avant de

pourriez avoir besoin de la relire.
Question, si vous avez un doute, demandez
re médecin ou à votre pharmacien.
é personnellement prescrit. Ne le donnez
e, 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.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE KERLONE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Ce médicament contient une substance active, le bétaxolol qui appartient à la famille des bêtabloquants. Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé :

pour diminuer la tension artérielle,

- si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein),
- si vous avez une tension artérielle basse (hypotension),
- si vous avez déjà eu une réaction allergique grave,
- si vous avez une acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par le rein).

Faites attention avec Kerlone :

- Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

- si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament,
- si vous devez subir un test de dépistage du glaucome (maladie de l'œil due à l'augmentation de la pression oculaire et pouvant altérer la vue), avertissez l'ophtalmologiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin si vous présentez l'une des affections suivantes ; il pourra prendre des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- si vous êtes diabétique : vous devrez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies,
 - si votre cœur bat trop lentement ou de manière irrégulière,
 - si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine,
 - si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du cœur (insuffisance cardiaque),
 - si vous avez une forme moins sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (problème de circulation du sang au niveau des jambes).
- chroniques

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

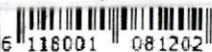
Kerlone® 20 mg, comprimé pelliculé sécable

bétaxolol

SANOFI

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain sebaâ Casablanca

Kerlone 20 mg, cp pel b 28
P.P.V. : 97,90 DH



Il l'intégralité de cette notice avant de

pourriez avoir besoin de la relire.
Question, si vous avez un doute, demandez
re médecin ou à votre pharmacien.
é personnellement prescrit. Ne le donnez
e, 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.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE KERLONE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Ce médicament contient une substance active, le bétaxolol qui appartient à la famille des bêtabloquants. Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé :

pour diminuer la tension artérielle,

- si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein),
- si vous avez une tension artérielle basse (hypotension),
- si vous avez déjà eu une réaction allergique grave,
- si vous avez une acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par le rein).

Faites attention avec Kerlone :

- Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

- si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament,
- si vous devez subir un test de dépistage du glaucome (maladie de l'œil due à l'augmentation de la pression oculaire et pouvant altérer la vue), avertissez l'ophtalmologiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin si vous présentez l'une des affections suivantes ; il pourra prendre des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- si vous êtes diabétique : vous devrez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies,
 - si votre cœur bat trop lentement ou de manière irrégulière,
 - si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine,
 - si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du cœur (insuffisance cardiaque),
 - si vous avez une forme moins sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (problème de circulation du sang au niveau des jambes).
- chroniques

AMlor[®]
amlodipine

Pfizer

UT.AV :

P.P.V.

l dans le traitement préventif de

LOT N° :

89,20

- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

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

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
 - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- **AMLOR[®] 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR[®] 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.

N.S.I.

AMlor[®]
amlodipine

Pfizer

UT.AV :

P.P.V.

l dans le traitement préventif de

LOT N° :

89,20

- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

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

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
 - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- **AMLOR[®] 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR[®] 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de **PFIZER Inc**
New-York U.S.A.

N.S.I.

AMlor[®]
amlodipine

Pfizer

UT.AV :

P.P.V.

l dans le traitement préventif de

LOT N° :

89,20

- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

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

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
 - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- **AMLOR[®] 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR[®] 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)
avec l'autorisation de PFIZER Inc
New-York U.S.A.

N.S.I.