

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 rééducation.
- 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 Aït Ben Abdellah - 5ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aït Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W19-409084

82656

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2538 Société : RAM

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : KACHANI MUSTAPHA

Date de naissance : 01/01/1951

Adresse : JAMILA 5 Rue 187 N° 29 C/D CASA 04

Tél : 0667028896 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. CHRAIBI Faïcel

Date de consultation : 09 AOUT 2021

Nom et prénom du malade : Kachani Mustapha Age :

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

Nature de la maladie : DENT

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer des 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 : Le : 03 SEP 2021

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° W19-409084

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le. Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 2538

Nom de l'adhérent(e) : KACHANI MUS

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Paiement des Actes
09 Aout 2021				INP : 091042721

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	09/08/21	484, 00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Designation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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

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 protheses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF																				
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []																
				COEFFICIENT DES TRAVAUX []																
				MONTANTS DES SOINS []																
				DEBUT D'EXECUTION []																
				FIN D'EXECUTION []																
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																			
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">D</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		G		COEFFICIENT DES TRAVAUX []
	H																			
	25533412	21433552																		
	00000000	00000000																		
	D																			
	00000000	00000000																		
	35533411	11433553																		
	B																			
	G																			
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Therapeutique, necessaire a la profession			MONTANTS DES SOINS []																
			DATE DU DEVIS []																	
			DATE DE L'EXECUTION []																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur CHRAÏBT Faïcel

الدكتور الشرايبي فيصل

- Médecine Générale
- Médecin du travail
- Echographie (Echodoppler Couleur)
- ECG



- الطب العام
- طب الشغل
- الفحص بالصدى
- التخطيط الكهربائي للقلب

09/08/2021

Casablanca, leالدار البيضاء في

Monsieur KACHANI Mustapha

45.2022
78.7022
59.1044
1/ GLUCOPHAGE 850

1cp le soir après le diner pdt 03 mois

2/ DIAMICRON LM 60mg Cps bte 60

1 cp le matin avant petit déjeuner pdt 3 mois

3/ PIMLO 10 mg

1 cp le soir pdt 03 mois

Dr. CHRAÏBT Faïcel
Médecin Généraliste
Médecin du Travail
Echographie
Cité Djamâa

PHARMACE BNE MONTAZ
DR BACHIRANE HANAN
JAMILA 7 RUE 14 N° 82
Cité Djamâa

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10B09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

• si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénales ou hépatiques sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 60mg, comprimé sécable à libération modifiée») ;

- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse, allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

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

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

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

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),

- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réactions diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertige et sensation d'impuissance.

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

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

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

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

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps qu'il y a une baisse de votre taux de sucre dans le sang. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

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

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

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

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

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

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).

Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

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

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
 - antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
 - médicaments pour traiter l'hypertension (inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que),
 - médicaments pour traiter les infections fongiques,
 - médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac (récepteurs H2),
 - médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine),
 - médicaments contenant de l'alcool.
- L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être d'autant plus important que vous prenez l'un des médicaments suivants :
- médicaments pour traiter les troubles du système digestif,
 - médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
 - médicaments pour traiter l'asthme (utilisés sous forme de comprimés),
 - médicaments pour traiter l'endométriose (danazol).
- Préparations à base de
- Une perturbation de la glycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :
- médicaments pour traiter l'endométriose (danazol).
- Préparations à base de
- Une perturbation de la glycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :
- médicaments pour traiter l'endométriose (danazol).

SERVIER MAROC

DIAMICRON® 60 mg
60 comprimés



6 118001 130153

78.70

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 mg, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 mg, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

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

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

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

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

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

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

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

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

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

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

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Milieu (Hypericum perforatum) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

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

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

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

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).

Enfants
DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

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

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

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du cœur,
- médicaments réduisant les inflammations,
- médicaments pour traiter l'asthme ou l'IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections des dents et l'endométriose (danazol),
- Préparations à base de Milieu (Hypericum perforatum) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée »).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque

SERVIER MARC

DIAMICRON® 60 mg
60 comprimés



6 118001 130153

جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف

جليكوفاج 800 مغ، قرص مغلف

جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف

كلوريدات الثورومين

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل تناول هذا الدواء.

احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج لقراءتها من جديد.

إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اسأل الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء لك شخصيا. لا تعطه أبدا لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

إذا تعالجت أحد الأعراض غير المرغوبة أو إذا لاحظت تأثيرا غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوي هذه النشرة

- 1 - ما هي جليكوفاج ؟، قرص مغلف وما هي حالات استعمالها؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوفاج ؟، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول جليكوفاج ؟، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج ؟، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة ومعلومات إضافية.

1 - ما هو جليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعمالها؟

الصفحة الصيدلي الجليكوفاج code ATC A10BA02

دواعي استعمال :

يحتوي جليكوفاج على متفورمين، إنه دواء يستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيجوانايد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الجلوكوز (السكر) المتواجدة في الدم. يستخدم الجسم الجلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقا. عندما تكون مرضيا بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادرا على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الجلوكوز في الدم. يساعد جليكوفاج على تخفيض معدل الجلوكوز في الدم لكي يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح ذلك تناول جليكوفاج على المدى الطويل للحد من خطر المضاعفات المصاحبة للسكري. يشارك جليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها جليكوفاج؟

يستعمل جليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (السكري ذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح العلاج الغذائي والنظام البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الجلوكوز في الدم. ويستعمل بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى الذين يتناولون جليكوفاج وقده أو دواء أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو الحقن). يستطيع الأطباء في سن العاشرة وما فوق والمرافقون تناول جليكوفاج وقده أو مع

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوفاج ؟، قرص مغلف؟

موانع استعمال :

لا تتناول أبدا جليكوفاج في الحالات التالية:

• إذا كنت تعاني من الرأبجية (الحساسية المفرطة) تجاه الثورومين أو أحد المكونات الأخرى

0 9080 0008 1 9

0 9080 0008 1 9

0 9080 0008 1 9

0 9080 0008 1 9

0 9080 0008 1 9

0 9080 0008 1 9

0 9080 0008 1 9

0 9080 0008 1 9

0 9080 0008 1 9

• إذا كنت تستهلك بكثرة المشروبات الكحولية.

• إذا انطقت عليك إحدى هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء.

يجب استشارة الطبيب في حالة :

• إذا كنت مقبلا على الخضوع لفحص بالتصوير الشعاعي أو السكاكر والذي قد يقتضي حقن مادة مابية تحتوي على اليود في دورتك الدورية.

• إذا كنت مقبلا على الخضوع لعملية جراحية كبيرة.

• يجب التوقف عن تناول جليكوفاج بعض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. يسفر الطبيب إذا كنت بحاجة لم لا إلى علاج بديل خلال هذه الفترة. من المهم أن تتبع بدقة تعليمات الطبيب.

يجب الانتباه مع جليكوفاج

خطر الحماض اللبني

قد يسبب جليكوفاج مضاعفة خطيرة تسمى الحماض اللبني، خاصة إذا كانت هناك آثار لا تعالج بصورة مناسبة كما أن خطر الحماض اللبني يزداد في حال وجود سكري غير متحكم به، والتهابات شديدة أو انقطاع طويل عن الطعام أو استهلاك المشروبات الكحولية، والجفاف، انظر المعلومات الإضافية أدناه (ومشاكل في الكلى وغيرها من الحالات الطبية حيث يقل الأوكسجين على سبيل المثال، أمراض القلب الحادة).

إذا كان أي من هذه الحالات تنطبق عليك، اتصل بطبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول جليكوفاج لفترة قصيرة إذا كنت تعاني من مرض من المحتمل أن يكون مرتبطا بأجفاف (فقدان بعض سوائل الجسم) مثل القيء الشديد، والإسهال، والحمى، والتعرض للحرارة، أو شرب سوائل أقل من المعتاد. تحدث مع طبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول جليكوفاج وعلى الفور اتصل بالطبيب أو ببارك مستشفى إذا كنت تعاني من أعراض الحماض اللبني لأنه قد يؤدي إلى عيوبة.

وتشمل أعراض الحماض اللبني:

• القيء

• اضطراب في المعدة (الآم في البطن)

• تقلصات العضلات

• الشعور بالغث بعد الراحة مرتبطة بتعب كبير

• صعوبة في التنفس

• انخفاض درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب

الحماض اللبني حالة طوارئ طبية يجب معالجتها في المستشفى

إذا اضطرت إلى إجراء عملية جراحية، توقف عن تناول جليكوفاج في وقت وبعد العملية.

سوف يقرر طبيبك متى توقف واستئناف عليك باستخدام جليكوفاج.

جليكوفاج وقده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. لكن، إذا تناولت جليكوفاج في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج السكري والتي قد تؤدي إلى انخفاض معدل السكر في الدم (مثل مضادات السكري)، فخطر انخفاض معدل السكر في الدم (انخفاض السكر في الدم) قد يزداد.

خطر انخفاض معدل السكر في الدم: إذا أحسست بانخفاض معدل السكر في الدم، فخطر انخفاض معدل السكر في الدم، مثل الشعور بالوهن، النعاس، زيادة تصبغ العرق، تسارع نظم القلب، اضطرابات بصرية، صعوبة التركيز، الغث، في شرب أو أكل شيء ما، يحتوي على سكر قد يساعدك على تخفيف وزالة الإنسولين بالاضيق

أثناء فترة العلاج بجليكوفاج، سوف يقرر طبيبك فحص وظيفة الكلى مرة واحدة على الأقل سنويا أو أكثر بشكل متكرر إذا كنت مسننا و / أو تدهورت وظائف الكلى.

الاحتلال لا ينطبق.

معلومات عن سواغات لها تأثير ملحوظ لا ينطبق.

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت مقبلا على حقن وعائي من مادة مابية تحتوي على اليود، مثلا لفحص الأشعة أو بالسكاكر، عليك إيقاف تناول جليكوفاج قبل وبعد الحقن. سوف يقرر طبيبك متى يجب التوقف واستئناف تناول جليكوفاج.

عليك إعلام الطبيب إذا كنت تتناول، تناولت مؤخرا أو من الممكن أن تتناول أي دواء. عندئذ قد تحتاج إلى إجراء اختبارات جلوكوز الدم بشكل متكرر أو اختبارات وظائف الكلى وقد يكون يجب أن يضبط طبيبك الجرعة.

من المهم بصفة خاصة الأعلام عن الأدوية التالية

• الأدوية التي تزيد من كمية البول (مدرات البول).

• الأدوية المستخدمة لعلاج الألم والتهاب (مثل مضادات الالتهاب غير الستيرويدية أو مثبطات كوكسيكس، أيبوبروفين، ريفاميسين، سيميتيدين، ديلوفين، رانولازين، تريمتوريم، وبعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأندوستين II)

• مضادات المستقبلات بيتا-2-الأدرينالية مثل سالبوتامول أو تيوبوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كروتينوسيتريد (التي تستخدم لعلاج مختلف الإلتهابات خاصة التهابات الحلق أو الربو)،

• الأدوية التي تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وبخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل فرياميل، ريفاميسين، سيميتيدين، ديلوفين، رانولازين، تريمتوريم، فانيديانين، إيزوفورتازول، كيزوتينيب و/أو ألاباربي)

• أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري.

جليكوفاج مع الكحول.

تجنب الإفراط في استهلاك الكحول مع الأخذ جليكوفاج لأن هذا قد يزيد من خطر الحماض اللبني. انظر المعلومات وقسم الاحتياطات.

الحمل والإرضاع

جليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف

جليكوفاج 800 مغ، قرص مغلف

جليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف

كلوريدات المتفورمين

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل تناول هذا الدواء.

احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج لقراءتها من جديد.

إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اسأل الطبيب أو الصيدلي.

وصف هذا الدواء لك شخصيا. لا تعطه أبدا لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر.

إذا تعالجت أحد الأعراض غير المرغوبة أو إذا لاحظت تأثيرا غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوي هذه النشرة

- 1 - ما هي جليكوفاج ؟، قرص مغلف وما هي حالات استعمالها؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوفاج ؟، قرص مغلف؟
- 3 - ما هي طريقة تناول جليكوفاج ؟، قرص مغلف؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ جليكوفاج ؟، قرص مغلف؟
- 6 - محتوى العلبة ومعلومات إضافية.

1 - ما هو جليكوفاج، قرص مغلف وما هي حالات استعمالها؟

الصفحة الصيدلي الجليكوفاج code ATC A10BA02

دواعي استعمال: يحتوي جليكوفاج على متفورمين، إنه دواء يستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيجوانايد.

الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الجلوكوز (السكر) المتواجدة في الدم. يستخدم الجسم الجلوكوز لإنتاج الطاقة أو يخزنه لاستخدامه لاحقا. عندما تكون مرضيا بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادرا على استخدام الإنسولين الذي ينتجه بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الجلوكوز في الدم. يساعد جليكوفاج على تخفيض معدل الجلوكوز في الدم لكي يصبح المستوى أقرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.

إذا كنت بالغاً وتعاني من وزن زائد، يسمح كذلك تناول جليكوفاج على المدى الطويل للحد من خطر المضاعفات المصاحبة للسكري. يشارك جليكوفاج بالاستقرار في الوزن أو بفقدان قليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها جليكوفاج؟

يستعمل جليكوفاج لعلاج السكري من النوع 2 (السكري ذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح العلاج الغذائي والنظام البدني وحدهما بالتحكم بمعدل الجلوكوز في الدم. ويستعمل بشكل خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستطيع المرضى الذين يتناولون جليكوفاج وقده أو دواء أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للبلع أو الحقن). يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمرافقون تناول جليكوفاج وقده أو مع

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول جليكوفاج ؟، قرص مغلف؟

موانع استعمال:

لا تتناول أبدا جليكوفاج في الحالات التالية:

• إذا كنت تعاني من الرأبجية (الحساسية المفرطة) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى

0 9080 0008 1 9

09 Comprimés pelliculés

0850 8500 8500

في حبة مثلثا قرصا غير الدم (ارتفاع حاد لمعدل إنسولين، فقدان سريع الوزن، حمضيات في سكريتين). الحماض الكيتوني إصابة تسمى "تشنج" والذي من شأنه التسبب بسبب سكري في سريع وعميق، الرغبة في النوم، نفس ذو

مقال على إثر إنسولين مستعمل أو حاد، أو إذا

تتأثر على مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك

لخطر الإصابة، أو

بالنبت من وقت قريب من نوبة

وفاة المدوية (مثل مرض صدمة)، أو

يؤدي إلى نقص في إمداد

طرق "تحذيرات وإحتياطات".

• إذا كنت تستهلك بكثرة المشروبات الكحولية.

• إذا انطقت عليك إحدى هذه الحالات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء.

يجب استشارة الطبيب في حالة:

• إذا كنت مقبلا على الخضوع لفحص بالتصوير الشعاعي أو السكاكين والذي قد يقتضي حقن مادة مياينة تحتوي على اليود في دورتك المدوية.

• إذا كنت مقبلا على الخضوع لعملية جراحية كبيرة.

• يجب التوقف عن تناول جليكوفاج بعض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. يسفر الطبيب إذا كنت بحاجة لم لا إلى علاج ببديل خلال هذه الفترة. من المهم أن تتبع بدقة تعليمات الطبيب.

يجب الانتباه مع جليكوفاج

خطر الحماض اللبني

قد يسبب جليكوفاج مضاعفة خطيرة تسمى الحماض اللبني، خاصة إذا كانت هناك آثارا لا تعالج بصورة مناسبة كما أن خطر الحماض اللبني يزداد في حال وجود سكري غير متحكم به، والتهابات شديدة أو انقطاع طويل عن الطعام أو استهلاك المشروبات الكحولية، والجفاف، انظر المعلومات الإضافية أدناه (ومشاكل في الكلى وغيرها من الحالات الطبية حيث يقل الأوكسجين على سبيل المثال، أمراض القلب الحادة).

إذا كان أي من هذه الحالات تنطبق عليك، اتصل بطبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول جليكوفاج لفترة قصيرة إذا كنت تعاني من مرض من المحتمل أن يكون مرتبطا بأجفاف (فقدان بعض سوائل الجسم) مثل القيء الشديد، والإسهال، والحمى، والتعرض للحرارة، أو شرب سوائل أقل من المعتاد. تحدث مع طبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول جليكوفاج وعلى الفور اتصل بالطبيب أو بالقرب مستشفى إذا كنت تعاني من أعراض الحماض اللبني لأنه قد يؤدي إلى عيوبة.

وتشمل أعراض الحماض اللبني:

• القيء

• اضطراب في المعدة (آلام في البطن)

• تقلصات العضلات

• الشعور بالغث بعد الراحة مرتبطة بتعب كبير

• صعوبة في التنفس

• انخفاض درجة حرارة الجسم ومعدل ضربات القلب

الحماض اللبني حالة طوارئ طبية يجب معالجتها في المستشفى إذا اضطرت إلى إجراء عملية جراحية، توقف عن تناول جليكوفاج في وقت وبعد العملية.

سوف يقرر طبيبك متى توقف واستئناف عليك باستخدام جليكوفاج.

جليكوفاج وقده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. لكن، إذا تناولت جليكوفاج في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج السكري والتي قد تؤدي إلى انخفاض معدل السكر في الدم (مثل مضادات السكري)، فخطر انخفاض معدل السكر في الدم (انخفاض السكر في الدم) قد يزداد.

خطر انخفاض معدل السكر في الدم. إذا أحسست بانخفاض معدل السكر في الدم، مثل الشعور بالوهن، النعاس، زيادة تصبغ العرق، تسارع نظم القلب، اضطرابات بصرية، صعوبة التركيز، الغث، في شرب أو أكل شيء ما، يحتوي على سكر قد يساعدك على تخفيف وزالة الإنسولين بالاضيق

أثناء فترة العلاج بجليكوفاج، سوف يقرر طبيبك فحص وظيفة الكلى مرة واحدة على الأقل سنويا أو أكثر بشكل متكرر إذا كنت مسننا / أو دهورت وظائف الكلى.

الإفراط لا ينطبق.

معلومات عن سواغات لها تأثير ملحوظ لا ينطبق.

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت مقبلا على حقن وعائي من مادة مياينة تحتوي على اليود، مثلا لفحص الأشعة أو السكاكين، عليك إخبارات تناول جليكوفاج قبل وبعد الحقن. سوف يقرر طبيبك متى يجب التوقف واستئناف تناول جليكوفاج.

عليك إعلام الطبيب إذا كنت تتناول، تناولت مؤخرا أو من الممكن أن تتناول أي دواء. عندئذ قد تحدث إلى إجراء اختبارات جلوكوز الدم بشكل متكرر أو اختبارات وظائف الكلى وقد يكون يجب أن يضبط طبيبك الجرعة.

من المهم بصفة خاصة الأعلام عن الأدوية التالية

• الأدوية التي تزيد من كمية البول (مدرات البول).

• الأدوية المستخدمة لعلاج الألم والتهاب (مثل مضادات الالتهاب غير الستيرويدية أو مثبطات كوكسيكس، إيبوبروفين، ريفاميسين، سميثونين، دولونترافير، رانولازين، تريمتوريم، وبعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (مثبطات ECA ومضادات مستقبلات الأجنوسين II)

• مضادات المستقبلات بيتا-2-الأدرينالية مثل سالبوتامول أو تيوبوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)، كروتينوسيتريد (التي تستخدم لعلاج مختلف الإلتهابات خاصة التهابات الحلق أو الربو)،

• الأدوية التي تؤثر على كمية الجلوكوز في الدم، وبخاصة إذا كنت وظائف الكلى منخفضة (مثل فرياميل، ريفاميسين، سميثونين، دولونترافير، رانولازين، تريمتوريم، فانيديانين، إيزوفورتازول، كيزونتينيب و/أو ألاباربي)

• أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري.

جليكوفاج مع الكحول.

تجنب الإفراط في استهلاك الكحول مع الأخذ جليكوفاج لأن هذا قد يزيد من خطر الحماض اللبني. انظر المعلومات وقسم الإحتياطات.

الحمل والإرضاع

Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

- Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Boîte de 56 comprimés

Composition :

Pimlo® 5 mg	
Amlodipine5mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)	
Excipients q.s.p 1 comprimé
Pimlo® 10 mg	
Amlodipine10mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)	
Excipients q.s.p1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire :
dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal).
- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.
- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.
- Chez la femme en période d'allaitement.
- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde :

L'efficacité et la tolérance de l'amlodipine n'ayant pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez l'enfant est déconseillée.

En cas de survenue de signes cliniques (asthénie, anorexie, nausées persistantes), il est recommandé de doser les enzymes hépatiques. En cas d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'amlodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, les recommandations posologiques à suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement si vous prenez déjà un médicament contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

En début de traitement, une prudence particulière devra être observée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, en raison du risque de sensations de vertige.

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite. Comme avec les autres dihydropyridines, un oedème des chevilles et/ou de la face peut apparaître, son apparition est plus fréquente aux doses élevées.
- On observe plus rarement :
effets cardiaques : tachycardies, palpitations, syncope; hypotension artérielle;
effets cutanéomuqueux : alopecie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-oedème ; purpura, urticaire et hyperpigmentation cutanée;
effets digestifs : douleurs abdominales, dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
effets neuromusculaires : crampes musculaires, myalgie, arthralgie ;
effets hépatiques : hépatite, ictère et élévation des enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés (principalement en rapport avec une cholestase) dont quelques cas assez sévères pour entraîner une hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du traitement ;
effets respiratoires : rhinite ;
effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres antihypertenseurs, gynécomastie ;
effets neuropsychiques : asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs ;
effets généraux : malaise ;
effets sensoriels : acouphène ;
effet sanguin : thrombopénie ;
effet vasculaire : vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

Posologie et mode d'administration :

LOT : 6268
UT. AV : 01-23
P.P.V : 59 DH 10

Pimlo 10 mg.
Boîte de 28 comprimés



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

- Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Boîte de 56 comprimés

Composition :

- Pimlo® 5 mg
Amlodipine5mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p 1 comprimé
Pimlo® 10 mg
Amlodipine10mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire :
dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal).
- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.
- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.
- Chez la femme en période d'allaitement.
- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde :

L'efficacité et la tolérance de l'amlodipine n'ayant pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez l'enfant est déconseillée.

En cas de survenue de signes cliniques (asthénie, anorexie, nausées persistantes), il est recommandé de doser les enzymes hépatiques. En cas d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'amlodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, les recommandations posologiques à suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement si vous prenez déjà un médicament contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

En début de traitement, une prudence particulière devra être observée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, en raison du risque de sensations de vertige.

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite. Comme avec les autres dihydropyridines, un oedème des chevilles et/ou de la face peut apparaître, son apparition est plus fréquente aux doses élevées.
- On observe plus rarement :
effets cardiaques : tachycardies, palpitations, syncope; hypotension artérielle;
effets cutanéomuqueux : alopecie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-oedème ; purpura, urticaire et hyperpigmentation cutanée;
effets digestifs : douleurs abdominales, dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
effets neuromusculaires : crampes musculaires, myalgie, arthralgie ;
effets hépatiques : hépatite, ictère et élévation des enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés (principalement en rapport avec une cholestase) dont quelques cas assez sévères pour entraîner une hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du traitement ;
effets respiratoires : rhinite ;
effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres antihypertenseurs, gynécomastie ;
effets neuropsychiques : asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs ;
effets généraux : malaise ;
effets sensoriels : acouphène ;
effet sanguin : thrombopénie ;
effet vasculaire : vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

Posologie et mode d'administration :

LOT : 6268
UT. AV : 01-23
P.P.V : 59 DH 10

Pimlo 10 mg.
Boîte de 28 comprimés



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

- Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Boîte de 56 comprimés

Composition :

- Pimlo® 5 mg
Amlodipine5mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p 1 comprimé
Pimlo® 10 mg
Amlodipine10mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire :
dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal).
- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.
- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.
- Chez la femme en période d'allaitement.
- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde :

L'efficacité et la tolérance de l'amlodipine n'ayant pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez l'enfant est déconseillée.

En cas de survenue de signes cliniques (asthénie, anorexie, nausées persistantes), il est recommandé de doser les enzymes hépatiques. En cas d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'amlodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, les recommandations posologiques à suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement si vous prenez déjà un médicament contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

En début de traitement, une prudence particulière devra être observée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, en raison du risque de sensations de vertige.

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite. Comme avec les autres dihydropyridines, un oedème des chevilles et/ou de la face peut apparaître, son apparition est plus fréquente aux doses élevées.
- On observe plus rarement :
effets cardiaques : tachycardies, palpitations, syncope; hypotension artérielle;
effets cutanéomuqueux : alopecie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-oedème ; purpura, urticaire et hyperpigmentation cutanée;
effets digestifs : douleurs abdominales, dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
effets neuromusculaires : crampes musculaires, myalgie, arthralgie ;
effets hépatiques : hépatite, ictère et élévation des enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés (principalement en rapport avec une cholestase) dont quelques cas assez sévères pour entraîner une hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du traitement ;
effets respiratoires : rhinite ;
effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres antihypertenseurs, gynécomastie ;
effets neuropsychiques : asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs ;
effets généraux : malaise ;
effets sensoriels : acouphène ;
effet sanguin : thrombopénie ;
effet vasculaire : vascularite.
- Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

Posologie et mode d'administration :

LOT : 6268
UT. AV : 01-23
P.P.V : 59 DH 10

Pimlo 10 mg.
Boîte de 28 comprimés



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

- Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Boîte de 56 comprimés

Composition :

Pimlo® 5 mg	
Amlodipine5mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)	
Excipients q.s.p 1 comprimé
Pimlo® 10 mg	
Amlodipine10mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)	
Excipients q.s.p1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire :
dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal).
- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.
- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.
- Chez la femme en période d'allaitement.
- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde :

L'efficacité et la tolérance de l'amlodipine n'ayant pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez l'enfant est déconseillée.

En cas de survenue de signes cliniques (asthénie, anorexie, nausées persistantes), il est recommandé de doser les enzymes hépatiques. En cas d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'amlodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, les recommandations posologiques à suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement si vous prenez déjà un médicament contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

En début de traitement, une prudence particulière devra être observée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, en raison du risque de sensations de vertige.

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite. Comme avec les autres dihydropyridines, un oedème des chevilles et/ou de la face peut apparaître, son apparition est plus fréquente aux doses élevées.
- On observe plus rarement :
effets cardiaques : tachycardies, palpitations, syncope; hypotension artérielle;
effets cutanéomuqueux : alopecie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-oedème ; purpura, urticaire et hyperpigmentation cutanée;
effets digestifs : douleurs abdominales, dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
effets neuromusculaires : crampes musculaires, myalgie, arthralgie ;
effets hépatiques : hépatite, ictère et élévation des enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés (principalement en rapport avec une cholestase) dont quelques cas assez sévères pour entraîner une hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du traitement ;
effets respiratoires : rhinite ;
effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres antihypertenseurs, gynécomastie ;
effets neuropsychiques : asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs ;
effets généraux : malaise ;
effets sensoriels : acouphène ;
effet sanguin : thrombopénie ;
effet vasculaire : vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

Posologie et mode d'administration :

LOT : 6268
UT. AV : 01-23
P.P.V : 59 DH 10

Pimlo 10 mg.
Boîte de 28 comprimés



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca