

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

que :

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

ducation :

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.

taire :

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.

adie 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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 081044

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 9585 Société : 108779

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : LA FRAIKH AB BES

Date de naissance : 1963/01/01

Adresse : Hay M. A. B. R. Ouk A N° 51 Rue 3

Tél. : 06 4186 6863

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Docteur Raja EDUAHAR
Medecine Générale D.U. Diabétologie
D.U. Échographie Générale
91, Rue 17 Hay Mokhtar Soussi-Mabrouka
Casablanca - Tél: 05 22 38 01 50

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

Date de consultation : 18 MARS 2022

Nom et prénom du malade : SADOUK Mina Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Diabète + cagite

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : 83

RELEVE 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
18 Mars 2022	C	-	150,00 DA	Docteur Raji El Hachemi Médecine Générale - U Diabète D.U. Académie Marocaine Générale Rue 17 Hay Moha - Soussi Mabrouka Téle: 06 22 38 01 50

EXECUTION DES ORDONNANCES

Chet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Najat MAGOMA Docteur en Pharmacie 22, HAY ESSALAMA Essatana 3, Beldiha Beldiha Rés. NIL Tel.: 08 22 89 57 22	18/03/2022	597,02

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important:

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan d'explorations.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

Création, remont, adjonction)

The diagram shows a dental arch with 12 numbered teeth (1 through 12) arranged in a curve. A vertical arrow labeled 'H' points upwards, and a horizontal arrow labeled 'D' points to the left, defining a coordinate system for the arch.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Raja Eddahar

MEDECINE GENERALE

Diabétologie

D.U. Echographie Générale

91, Rue 17 Hay Mokhtar Soussi

Mabrouka - Casablanca

05.22.38.01.05

Pharmacie Hay ESSALAMA
Najat MAGOUA
Docteur en Pharmacie
22, Hay Essalama 3, Bd Med Bouziane Rés. NIL
Sidi Othman - Casablanca / Tél.: 05 22 59 57 23



الدكتورة رجاء الظاهري

الطب العام

أمراض السكر

الإيكوغرافيا العامة

زنقة 17 حي المختار السوسي

الدار البيضاء، مبروكة

الهاتف: 05.22.38.01.50

INP : 091045849

18 MARS 2022

SAOUIK Mina

597.00

68.80
x3

S.V.

500 mg (3)

15 + 3ms

35.42
19.90
+3

S.V.

Bi-féteux 5/1.26 (62)

S.V.

15 (5-60) (62)
15 (5-36) (63)

55.30

S.V.

15 + 3ms
Fluximetry 15/15
15 (5-15) (62)

64.00

S.V.

Canesten 15/15

30.50

Docteur Raja Eddahar
MEDECINE GENERALE - D.U. Diabétologie
D.U. Echographie Générale
91, Rue 17 Hay Mokhtar Soussi - Mabrouka
Casablanca / Tél.: 05 22 59 57 23
05.22.38.01.50

Imodium®

2 mg, gélule

Chlorhydrate de lopéramide

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 sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE IMODIUM 2 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTI-DIARRHEIQUE - code ATC : A07 DA 03
IMODIUM 2 mg, gélule est un médicament anti-diarrhéique.

Il est indiqué dans le traitement symptomatique des diarrhées aiguës et chroniques de l'adulte et de l'enfant de plus de 8 ans.

Il est important pendant le traitement de boire abondamment et de suivre des mesures diététiques (voir sous-rubrique « Faites attention avec IMODIUM 2 mg, gélule »).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?

Ne prenez jamais IMODIUM 2 mg, gélule :

- si vous êtes allergique au chlorhydrate de lopéramide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si du sang est présent dans vos selles et/ou en cas de fièvre importante.
- si vous êtes atteint d'une maladie chronique de l'intestin et du côlon, notamment au cours des poussées aiguës de rectocolite hémorragique (*maladie inflammatoire de l'intestin avec saignements*).
- si vous souffrez d'inflammation de l'intestin avec diarrhée et douleurs suite à l'utilisation d'antibiotiques (*colite pseudomembraneuse*).
- si vous souffrez d'une inflammation de l'intestin due à une bactérie invasive (*entérocôtole bactérienne*).
- si l'enfant à traiter est âgé de moins de 8 ans.

Ce médicament ne doit pas être utilisé lorsqu'un arrêt ou une diminution du transit intestinal doit être évité.

Le traitement doit être interrompu en cas d'apparition de constipation, de distension abdominale ou d'occlusion intestinale.

EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

Ne prenez ce produit que pour l'utilisation à laquelle il est destiné (voir rubrique 1) et ne prenez jamais plus que la dose recommandée

(voir rubrique 3). De graves problèmes cardiaques (les symptômes peuvent inclure un rythme cardiaque rapide ou irrégulier) ont été rapportés chez des patients qui ont pris trop de lopéramide, le principe actif d'IMODIUM gélule.

Faites attention avec IMODIUM 2 mg, gélule :

- Vous devez arrêter le traitement et consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :
 - si vous ne notez pas d'amélioration au bout de 2 jours de traitement dans le cas d'une diarrhée aigüe,
 - en cas d'apparition de fièvre ou de vomissement pendant le traitement,
 - en cas de présence de sang ou de glaires dans les selles,
- Vous devez également consulter rapidement votre médecin en cas de soif intense, de sensation de langue sèche. En effet, ces signes montrent un début de déshydratation, c'est à dire de la perte importante de liquide due à la diarrhée. Votre médecin jugera alors de la nécessité de vous prescrire une réhydratation qui pourra se faire par voie orale ou par voie intraveineuse.
- si vous êtes infecté par le Virus de l'Immunodéficience Humaine (VIH), arrêtez immédiatement le traitement dès les 1ers signes de distension abdominale (se traduisant par un gonflement du ventre).
- En cas d'insuffisance hépatique (*mauvais fonctionnement du foie*), prévenez votre médecin ; une surveillance médicale étroite peut s'avérer nécessaire en cas de traitement par ce médicament.
- Vous devez suivre les règles diététiques suivantes pendant le traitement :
 - vous réhydrater par des boissons abondantes, salées ou sucrées, afin de compenser les pertes de liquide dues à la diarrhée (la ration quotidienne moyenne en eau de l'adulte est de 2 litres),
 - vous alimenter suffisamment le temps de la diarrhée,
 - en évitant certains apports et particulièrement le lait, les crudités, les fruits, les légumes verts, les plats épices, ainsi que les aliments ou boissons glacés.
 - en privilégiant les viandes grillées, le riz.
- 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).

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

Autres médicaments et IMODIUM 2 mg, gélule

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

- de l'itraconazole ou du kétocanazole (utilisés pour traiter des infections fongiques)
- du gemfibrozil (utilisé pour traiter un taux élevé de graisses dans le sang)
- de la desmopressine (utilisée notamment pour limiter la soif et la production d'urine chez les patients souffrant de diabète insipide)

Grossesse et allaitement

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

Ce médicament ne sera utilisé ~~pas~~ ~~pas~~ de votre médecin, pendant le traitement, contre le pourrissement.

L'allaitement n'est pas recommandé.

Conduite de véhicules.
Soyez prudent. Il

Ce médicament peut entraîner des vertiges ou des étourdissements. Il est recommandé de ne pas conduire de véhicules ou d'utiliser des machines.

LOT 1-21E016
PER.11.2016

IMODIUM 2MG GELULE
20 Gél.

P.P.V : 30DH50



6 118000 010845

conseils
endant le
écessité

par ce

sations
risques, la prudence est
à conduire de véhicules ou l'utilisation de

IMODIUM 2 mg, gélule contient du lactose.

بیبریتیراکس® ارجنین 5 ملغ/2.5 ملغ .

حيات ملمسة

سی اندویں ماں اُر حنفی/اند ایامید

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنّها تحتوي على معلومات هامة لك.

- إنفتح بهذه النشرة فقد تحتاج تستند إليها من جديد.
 - إذا كانت لديك أسلحة أخرى أسلال الطبيب أو الصيدلاني.
 - وقد يجد هذا الدواء لك شخصياً، فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
 - إذا سمعت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني، هذا ينطوي أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة

($\hat{a}_1 \hat{a}_2^{\dagger}$) \sim $\hat{a}_1 \hat{a}_2 \sim \hat{N}_1 \hat{N}_2 \sim \hat{N}_1 \hat{N}_2 \hat{a}_1^{\dagger} \hat{a}_2^{\dagger} \sim \hat{N}_1 \hat{N}_2 \hat{N}_1 \hat{N}_2 \sim \hat{N}_1^2 \hat{N}_2^2$ (dicovery of \hat{N}_1^2).

الطبخ في قيل سريعة يحصل في أي وقت

الطبخ: حسب طبق منك طبخك في وقت أخذ بيربريراسكين أرجينين 5 مل/25مل، أملن قيل وقوع العمل

أو في حال هنور العمل، ويوصي لك دوارة أندري بيربريراسكين أرجينين 5 مل/25مل، أملن

لا يوصي بأخذ بيربريراسكين أرجينين 5 مل/25مل، حالي الحالات الأولى للعمل، كما

يُنصح أخذ الطبق بعد حمله، حيث أنه يُنصح علاجًا على الأطباق

الاضغط: لا يوصى بـ اسـتـعـالـ بـ بـيرـبـرـيـرـاسـكـينـ أـرـجـينـينـ 5ـ مـلـ/ـ2ـ5ـ مـلـ لـدـيـ الـراـمـضـنـ.ـ فـانـ كـنـتـ مـصـمـمـةـ

لـأـنـ الـإـضـغـطـ،ـ سـوـفـ بـحـارـ لـكـ طـبـيـكـ مـلـاجـأـ أـخـرـ،ـ وـحـاسـهـ إـنـ كـانـ طـلـكـ حـدـيـتـ الـوـلـاـةـ لـوـ

أـنـ وـلـتـ أـنـدـيـكـرـةـ.

بالنسبة لـيـاهـدـاـ الشـانـ.

الطبخ على الأجهزة: يُنصح بـ اسـتـعـالـ بـ بـيرـبـرـيـرـاسـكـينـ أـرـجـينـينـ 5ـ مـلـ/ـ2ـ5ـ مـلـ لـدـيـ الـرـفـقـةـ،ـ بـيـنـاـ أـنـ اـسـتـعـالـ الـرـفـقـةـ

الـتـابـعـةـ لـأـخـضـعـنـشـ سـرـبـانـيـانـ 5ـ مـلـ/ـ2ـ5ـ مـلـ لـدـيـ الـأـسـاسـ لـلـوـلـوـةـ أوـ الـإـلـهـاـقـ لـدـيـ بـعـضـ

الـأـشـخـاصـ.ـ لـلـأـنـ قـدـ يـدـيـ هـذـاـ فـلـهـ الـطـبـخـ عـلـىـ قـلـةـ الـسـيـارـاتـ أوـ الـعـمـلـ عـلـىـ الـأـلـاتـ.

إـذـ أـخـيرـكـ طـبـيـكـ باـكـ تـعـاـنـ مـعـ اـسـتـعـالـ بـ بـيرـبـرـيـرـاسـكـينـ أـرـجـينـينـ 5ـ مـلـ/ـ2ـ5ـ مـلـ،ـ حـيـاتـ مـلـيـةـ عـلـىـ سـكـرـ طـبـيـكـ (ـلـكـ).

إـذـ أـخـيرـكـ طـبـيـكـ باـكـ تـعـاـنـ مـعـ اـسـتـعـالـ بـ بـيرـبـرـيـرـاسـكـينـ أـرـجـينـينـ 5ـ مـلـ/ـ2ـ5ـ مـلـ،ـ حـيـاتـ مـلـيـةـ عـلـىـ سـكـرـ طـبـيـكـ (ـلـكـ).

من لهم حذاً أخذ الماء وبها صورة منتهطة، فإن حجوة العالمة تابعة للشافعى المتمتم. فإذا سهوت عن أحد الماء وبها صورة منتهطة، فإن حجوة العالمة تابعة على أحد المغيرة العالمة في قبور المغاربة، ولا يجوز على العالمة أخذ حجات أصل حجات أصل حجات تابعة عن السهو، في حال التوقف عن أحد الماء، وبها صورة منتهطة، فإن حجوة العالمة تابعة عن السهو، حيث إن الماء خذ إزاحة الصفة الشرابي علاج طبلول المدى، علىك بالنظر مع طبليك بأمر

لدى الطبيب أو الصيدلاني .
ببساطة يبرئ تراكم الزيوت 5 مللي 1,25 مللي يحتوي على الصوديوم
يحتوي ببساطة يبرئ تراكم الزيوت 5 مللي 1,25 مللي على أقل من 1 مللي من الصوديوم داخل القرص
ما يعني أنه خال من الصوديوم

٤- ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
كما هو الحال مع كافة الأدوية ، من الممكن أن يسبب هذا الدواء آثارا جانبية ، رغم أنها لا تصب في كافة الأشخاص.

إن لاحظت حدوث أي من الآثار الجانبية الجسيمة التالية ، عليك التوقف عن أخذ هذا الدواء:

Digitized by srujanika@gmail.com

- هذه الشارة: ما هو بيربرير-اكس أرجينين 5 ملء/1,25 ملء، حيث ملستة وفي آية حالة يستعمل؟ ما هي المعلومات المطلوبة معرفتها قبلأخذ بيربرير-اكس أرجينين 5 ملء/1,25 ملء، حيث ملستة؟

كيف يأخذ بيربرير-اكس أرجينين 5 ملء/1,25 ملء، حيث ملستة؟

ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كيف يحفظ بيربرير-اكس أرجينين 5 ملء/1,25 ملء، حيث ملستة؟

محظوظ العيادة والمعلومات إضافية؟

ما هو بيربرير-اكس أرجينين 5 ملء/1,25 ملء، حيث ملستة وفي آية حالة يستعمل؟

البيان العيادة الصيدلانية: كياباندروبريل و مدراز البول، C09BA04: ATC: بيربرير-اكس أرجينين 5 ملء/1,25 ملء، حيث ملستة عبادرة عن منع من ماددين قياعتين: كياباندروبريل والإنداميد. وهو مساعد لارتفاع الصبغ العصبي الشرياني، ويوصي لعلاج ارتفاع الصبغ العصبي الشرياني.

البيان العيادة الصيدلانية: كياباندروبريل إلى صبغ ملئيات خميرة تغوييل الأبيوتين (IEC). وتقوم هذه المادة بتوسيع وعية الصبغ العصبية سهلة على انتقال القلب في سمعه.

البيان العيادة الصيدلانية: مدراز البول، وان: مدرازات البول، وان: مدرازات البول الصادر عن الكليتين. لكن الإنداميد مختلف عن بقية مدرازات البول، بحيث أنه يرفع مقاومة البول بدرجة قليلة. بهذا تقوم هاتين الماددين مثاليتين في تحفيض الصبغ العصبي الشرياني وتعميلان بما ينتحكم به.

إن كنت شغلك من خال كاري أو إن كنت خاصماً لصناعة الفم .
إن كنت شغلك من إنتاج معدل هرمون الديستروبرول في الدم ، بشكل غير طبيعي (الموستروبرول ،
أولية ،
إن كنت شغلك من إعتلال كدري .
إن ، داء كوليوجين (اصابة جلدية) ، مثل الذائب الخاممي للمجموعى ، أو التصلب

ن على البوتاسيوم
تاسيوم (spironolactone)

لبوتاسيوم spironolactone) تاسيوم

کس ارجمندین یا جب تجربہ (انف

بیانات ملیّةٌ) .

1120 *W. J. R. HARRIS*

111110

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

Dans cette notice :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

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

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

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

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

• Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendiamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;

• si vous avez un diabète insulinodépendant (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 votre pharmacien avant de prendre ODIA.

• Avertissements et précautions

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

• Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

• Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

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'ODIA 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 de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez ODIA, 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'ODIA 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 médicaments.

LOT

210289

EXP

02 2024

PPV

68 80

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

Dans cette notice :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

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

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

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

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

• Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendiamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;

• si vous avez un diabète insulinodépendant (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 votre pharmacien avant de prendre ODIA.

• Avertissements et précautions

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

• Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

• Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

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'ODIA 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 de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez ODIA, 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'ODIA 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 médicaments.

LOT

210289

EXP

02 2024

PPV

68 80

ODIA

1 mg, 2 mg, 3 mg, et 4 mg,

comprimé

Glimépiride

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

Dans cette notice :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

3. COMMENT PRENDRE ODIA, comprimé ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ODIA, comprimé ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.

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

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

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

• Dans quel cas ODIA est-il utilisé :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ODIA, comprimé ?

• Ne prenez jamais ODIA et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibendiamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;

• si vous avez un diabète insulinodépendant (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 votre pharmacien avant de prendre ODIA.

• Avertissements et précautions

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

• Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.

• Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ODIA.

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'ODIA 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 de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez ODIA, 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'ODIA 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 médicaments.

LOT

210289

EXP

02 2024

PPV

68 80

Canesten® Extra



Bifonazole

Crème 1%

Forme et Présentation Pharmaceutiques

Canesten® Extra Crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition :

Principe actif : Bifonazole

1 g de crème contient 0,01 g de bifonazole.

Excipients : alcool benzylique, alcool cétostéarylique, cétylpalmitate, octyldodécanol, polysorbate 60, eau purifiée, monostéarate de sorbitan.

Propriétés :

Le bifonazole est un antifongique à large spectre d'action, appartenant aux dérivés imidazolés.

Son spectre d'action comprend les dermatophytes, les levures et les moisissures. Il est également actif sur d'autres champignons comme Malassezia furfur et des bactéries tel que Corynebacterium minutissimum.

Le bifonazole agit en inhibant la synthèse de l'ergostérol à deux niveaux, ce qui le distingue des autres dérivés azolés qui n'agissent qu'à un seul niveau. Cette inhibition conduit à des altérations structurelles et fonctionnelles de la membrane cytoplasmique.

Indications :

Dermatophytoses :

- Traitement des dermatophytoses de la peau glabre : herpès circiné;
- Traitement des intertrigos des grands plis : eczéma marginé de Hébra, intertrigos génitaux et cruraux ;
- Traitement des intertrigos des orteils : pied d'athlète ;
- Traitement d'appoint d'onyxis dermatophytique : un traitement antifongique est alors nécessaire.

Candidoses :

Les candidoses rencontrées en clinique humaine sont habituellement dues à Candida albicans. Cependant, la mise en évidence d'un candida sur la peau ne peut constituer en soi une indication.

- Traitement des intertrigos des grands plis : génitaux, cruraux, interfessiers, axillaire et sous-mammaires;
- Traitement des intertrigos des petits plis : interdigitaux, interorteils;
- Traitement des perlèches, vulvites et anites;
- Traitement d'appoint d'onyxis ou périonyxys. Un traitement est discuté.

Dans certains cas, et en particulier dans les mycoses péri-anogénitale, il est recommandé de traiter simultanément la pityriasis versicolor.

Contre-indications :

Le traitement par Canesten® Extra Crème est contre-indiqué :

- Hypersensibilité au bifonazole.
- Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylique ou à l'un de ses dérivés.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Aucune étude approfondie n'a été réalisée chez l'enfant.

Les données cliniques recueillies ne laissent présager aucun effet indésirable.

Toutefois, le bifonazole ne doit être utilisé chez le nourrisson.

Eviter le contact avec les yeux.

LOT : CT016E
PER : 12 2024
PPV : 64 00

ut

et

cale.

• si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un brusque gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (angoïdème),

• si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikrén pour diminuer votre pression artérielle,

• si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (troubles neurologiques au cours d'atteinte du foie),

• si vous avez une maladie sévère du rein avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),

• si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, BIPRETERAX Arginine peut ne pas être adapté,

• si vous avez un taux anormalement bas de potassium sanguin,

• si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer),

• si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. «Grossesse et allaitement»),

• si vous allez.

• si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir les rubriques «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :

• si vous avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),

• si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque,

• si vous avez des troubles rénaux, ou si vous êtes sous dialyse,

• si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostéronisme primaire),

• si vous avez une maladie du foie,

• si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,

• si vous souffrez d'athérosclérose (rétrécissement des artères),

• si vous souffrez d'hypothyroïdie (excès d'hormones parathyroïdiennes),

• si vous souffrez de goutte,

• si vous êtes diabétique,

• si vous suivez un régime hyposodé ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium,

• si vous prenez du lithium ou des diurétiques épargneurs de potassium (spironolactone, triaméterine) ou des suppléments potassiques car leur utilisation avec BIPRETERAX Arginine doit être évitée (Cf. «Autres médicaments et BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé»),

• si vous êtes âgé,

• si vous avez présenté des réactions de photosensibilité,

• si vous avez une réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge qui peut rendre difficile la déglutition ou la respiration (angoïdème), pouvant apparaître à n'importe quel moment au cours du traitement, arrêtez votre traitement et contactez immédiatement votre médecin

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

• un «antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II» (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartan – par exemple valsartan, telmisartan, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète, ou aliskrén.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans

l'allaitement. BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent.

Votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.

Consultez votre médecin immédiatement.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Généralement, BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des étourdissements ou de la fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX ARGININE 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est de un comprimé par jour. Votre médecin pourra être amené à modifier la posologie si vous souffrez d'insuffisance rénale. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

si vous avez pris plus de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des nausées, vomissements, crampes, étourdissements, somnolence, état confusionnel, changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

si vous oubliez de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace.

Cependant, si vous avez oublié de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

si vous arrêtez de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé

Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'arrêter.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé (23 mg) par

des comprimés de 23 mg, à prendre une fois par jour, le matin, avec un verre d'eau.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

Si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg

Metformine chlorhydrate 1000mg
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p comprimé

ADO® 850 mg

Metformine chlorhydrate 850mg
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

ADO® 500 mg

Metformine chlorhydrate 500mg
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aigues susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aigüe ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aigüe,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une rare mais grave appelée acidose lactique, particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non traité, de jeûne prolongé ou de consommation importante de alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont vomissements, des maux de ventre (abdominales) avec crampes musculaires.

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez 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 ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.
- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- 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),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez

19,90

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg

Metformine chlorhydrate 1000mg
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p comprimé

ADO® 850 mg

Metformine chlorhydrate 850mg
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

ADO® 500 mg

Metformine chlorhydrate 500mg
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aigues susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aigüe ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aigüe,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une rare mais grave appelée acidose lactique, particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non traité, de jeûne prolongé ou de consommation importante de alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont vomissements, des maux de ventre (abdominales) avec crampes musculaires.

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez 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 ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.
- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- 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),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez

19,90

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg

Metformine chlorhydrate 1000mg
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p comprimé

ADO® 850 mg

Metformine chlorhydrate 850mg
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

ADO® 500 mg

Metformine chlorhydrate 500mg
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aigues susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aigüe ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aigüe,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une rare mais grave appelée acidose lactique, particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non traité, de jeûne prolongé ou de consommation importante de alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont vomissements, des maux de ventre (abdominales) avec crampes musculaires.

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO® à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez 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 ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.
- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
- 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),
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous prenez

19,90

ADO®

Metformine

Formes et Présentations :

- Comprimés pelliculés à 1000 mg : boîtes de 30 - 60 et 90 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 850 mg : boîtes de 30 et 60 comprimés.
- Comprimés pelliculés à 500 mg : boîte de 50 comprimés.

Composition :

ADO® 1000 mg

Metformine chlorhydrate 1000mg
(soit en metformine 780mg)

Excipients q.s.p..... comprimé

ADO® 850 mg

Metformine chlorhydrate 850mg
(soit en metformine 663mg)

Excipients q.s.p..... 1 comprimé

ADO® 500 mg

Metformine chlorhydrate 500mg
(soit en metformine 390mg)

Excipients q.s.p..... 1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des biguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.
- ADO® peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-Indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aigues susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aigüe ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus du myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aigüe,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une comate rare mais grave appelée acidose lactique particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non jeûné prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (abdominales) avec crampes musculaires, une

sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Si vous vous trouvez dans cette situation, vous aurez peut-être besoin d'être hospitalisé(e) immédiatement pour recevoir un traitement car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre ADO® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

ADO à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez ADO® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez 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 ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez ADO® en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de ADO® :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre ADO® un certain temps avant et après de tels examens.

- diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine), - 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),

- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.

Si vous avez pris récemment un autre médicament pour le diabète, contactez votre pharmacien sans attendre.

35,00