

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0856 Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

ZIAAMI ABCDEP JALI P

Date de naissance :

04-08-1949 à CASABLANCA

Adresse :

Rue 2 Villa 37 CIRCOPEW ECOLE FZ
CASABLANCA

Tél. 0661101385 Total des frais engagés :

443,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :



Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Age :

Enfant

Nature de la maladie :

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 : CASABLANCA

Le : 01/08/2022

Signature de l'adhérent(e) :

30/07/2022

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>PHARMACIE D'UNIL 451, Bd Oufella Casablanca</i>	01/08/2022	443,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

A diagram of a dental arch (maxilla) with 28 numbered teeth. The teeth are arranged in four quadrants: upper right (1-12), upper left (13-24), lower left (25-36), and lower right (37-48). A coordinate system is overlaid on the arch, with the vertical axis labeled 'H' at the top, the horizontal axis labeled 'D' on the left, and the diagonal axis labeled 'G' on the right. The arch is oriented with the upper teeth pointing upwards and to the right.

[Création, remont, adjonction]

VISA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE REVISAGE

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

PHARMACIE DU NIL

Le : 01/08/2022

HAY ELOULFA CASABLANCA

PATENTE : 36004560

PHONE : 0522900748

ICE N° : 001644535000081

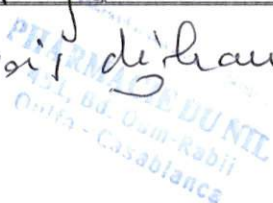


FACTURE

NOM : pr Zidane, Abdelyahel

PRODUITS	NOMBRE	PU.	TOTAL
Triptec	3	122,12	366,36
Ipradex 50	6	12,90	77,40
			643,76
Traitements à vie			

Annexe la présente facture à la somme
de quarante trois dirhams, 70 centimes



TRIATEC®

Ramipril

Comprimé

122,10

Cette notice étant régulièrement mise à jour, lire attentivement avant d'utiliser. Si vous avez des questions, ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril	1,25 mg/comprimé.
TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril	2,5 mg/comprimé.
TRIATEC® 5 mg : Ramipril	5 mg/comprimé.
TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril	10 mg/comprimé.
Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

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

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

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

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

INDICATIONS

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

CONTRE-INDICATIONS

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

TRIATEC®

Ramipril

Comprimé

122,10

Cette notice étant régulièrement mise à jour, lire attentivement avant d'utiliser. Si vous avez des questions, ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril	1,25 mg/comprimé.
TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril	2,5 mg/comprimé.
TRIATEC® 5 mg : Ramipril	5 mg/comprimé.
TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril	10 mg/comprimé.
Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

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

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

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

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

INDICATIONS

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

CONTRE-INDICATIONS

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

TRIATEC®

Ramipril

Comprimé

122,10

Cette notice étant régulièrement mise à jour, lire attentivement avant d'utiliser. Si vous avez des questions, ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril	1,25 mg/comprimé.
TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril	2,5 mg/comprimé.
TRIATEC® 5 mg : Ramipril	5 mg/comprimé.
TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril	10 mg/comprimé.
Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

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

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

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

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

INDICATIONS

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

CONTRE-INDICATIONS

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

IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

Metformine chlorhydrate

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 effets indésirables.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète de type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme la perturbation artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité importante de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucre). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

pe 2 ne produisent pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
Une réaction allergique peut provoquer une éruption cutanée, des démangeaisons ou un essoufflement
- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale ;
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle ;
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous consommez beaucoup d'alcool ;
- Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé acidose lactique. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

Si l'une de ces réactions se produit, arrêtez de prendre IPRADIA LP et contactez votre médecin.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous souffrez de déshydratation, vomissements, exposition à l'humidité ou à l'eau de mer.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

Metformine chlorhydrate

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 effets indésirables.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète de type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme la perturbation artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité importante de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucre). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

pe 2 ne produisent pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
Une réaction allergique peut provoquer une éruption cutanée, des démangeaisons ou un essoufflement
- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale ;
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle ;
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous consommez beaucoup d'alcool ;
- Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé acidose lactique. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

Si l'une de ces réactions se produit, arrêtez de prendre IPRADIA LP et contactez votre médecin.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous souffrez de déshydratation, vomissements, diarrhée, exposition à l'humidité, ou une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

Metformine chlorhydrate

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 effets indésirables.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète de type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme la perturbation artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité importante de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucre). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

pe 2 ne produisent pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
Une réaction allergique peut provoquer une éruption cutanée, des démangeaisons ou un essoufflement
- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale ;
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle ;
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous consommez beaucoup d'alcool ;
- Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé acidose lactique. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

Si l'une de ces réactions se produit, arrêtez de prendre IPRADIA LP et contactez votre médecin.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous souffrez de déshydratation, vomissements, diarrhée, exposition à l'humidité, ou une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

Metformine chlorhydrate

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 effets indésirables.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète de type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme la perturbation artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité importante de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucre). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

pe 2 ne produisent pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
Une réaction allergique peut provoquer une éruption cutanée, des démangeaisons ou un essoufflement
- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale ;
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle ;
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous consommez beaucoup d'alcool ;
- Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé acidose lactique. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

Si l'une de ces réactions se produit, arrêtez de prendre IPRADIA LP et contactez votre médecin.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous souffrez de déshydratation, vomissements, diarrhée, exposition à l'humidité, ou une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

Metformine chlorhydrate

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 effets indésirables.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète de type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme la perturbation artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité importante de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucre). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

pe 2 ne produisent pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
Une réaction allergique peut provoquer une éruption cutanée, des démangeaisons ou un essoufflement
- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale ;
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle ;
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous consommez beaucoup d'alcool ;
- Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé acidose lactique. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

Si l'une de ces réactions se produit, arrêtez de prendre IPRADIA LP et contactez votre médecin.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous souffrez de déshydratation, vomissements, exposition à l'humidité ou à l'eau de mer.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez des symptômes de déshydratation.

IPRADIA LP 500 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

IPRADIA LP 1000 mg,

Comprimé à libération prolongée. Boîte de 30.

Metformine chlorhydrate

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 effets indésirables.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète de type II (non insulino-dépendant). Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

IPRADIA LP est utilisé conjointement avec un régime alimentaire et de l'exercice pour réduire le risque de diabète de type 2 chez les adultes en surpoids, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique pendant 3 à 6 mois n'ont pas suffi à contrôler la glycémie (sucre). Vous courez un risque élevé de développer le diabète de type 2 si vous avez d'autres conditions comme la perturbation artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité importante de lipides (graisse) dans le sang ou des antécédents de diabète pendant la grossesse.

Le médicament est particulièrement efficace si vous avez moins de 45 ans, si vous avez un excès de poids, si votre glycémie est élevée après un repas ou si vous développez un diabète pendant la grossesse.

IPRADIA LP est utilisé pour le traitement du diabète de type 2 lorsque le régime et l'exercice ne suffisent pas à contrôler la glycémie (sucre). L'insuline est une hormone qui permet aux tissus corporels de prendre le glucose du sang et de l'utiliser pour l'énergie ou pour le stockage pour une utilisation future.

pe 2 ne produisent pas ou leur corps ne réagit pas. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

IPRADIA LP comprimé à libération prolongée sont spécialement conçus pour libérer le médicament lentement dans votre corps et sont donc différents de nombreux autres types de comprimés contenant de la metformine.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée ?

Ne prenez jamais IPRADIA LP, comprimé à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
Une réaction allergique peut provoquer une éruption cutanée, des démangeaisons ou un essoufflement
- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale ;
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle ;
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions ») ;
- Si vous consommez beaucoup d'alcool ;
- Si vous avez moins de 18 ans.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

IPRADIA LP peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

grave, appelé acidose lactique. Cela provoque une perte importante de poids. Il est donc important de prendre régulièrement, même si vous n'en avez pas envie. IPRADIA LP rend le corps plus sensible à l'insuline et peut entraîner une perte de poids stable ou à une perte de poids importante.

Si l'une de ces réactions se produit, arrêtez de prendre IPRADIA LP et contactez votre médecin.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous souffrez de déshydratation, vomissements, diarrhée, exposition à l'humidité, ou une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.

Arrêtez de prendre IPRADIA LP si vous avez des symptômes de déshydratation ou si vous avez une habitude.