

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



## Déclaration de Maladie

N° P19-0041407

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0856 Société : RAM  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : ZIDANI Abdelhak P  
Date de naissance : 04-08-1949 à CASABLANCA  
Adresse : Rue 2 Villa 37 Groupe EL OULFA  
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 : Age :

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

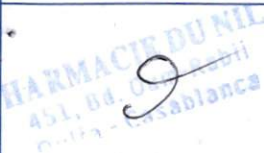
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASABLANCA Le : 04/08/2022

Signature de l'adhérent(e) :



[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	01/08/2022	443,20

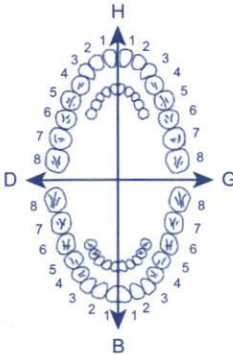
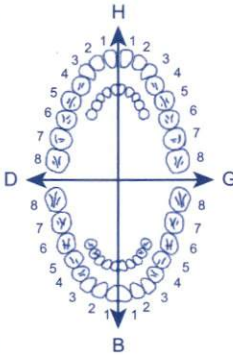
[illegible][illegible]

## RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center;"> <div style="text-align: right;">COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <input style="width: 150px; height: 30px;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">MONTANTS DES SOINS</div> <input style="width: 150px; height: 30px;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">DEBUT D'EXECUTION</div> <input style="width: 150px; height: 30px;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">FIN D'EXECUTION</div> <input style="width: 150px; height: 30px;" type="text"/> </div>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b>			<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center;"> <div style="text-align: right;">COEFFICIENT DES TRAVAUX</div> <input style="width: 150px; height: 30px;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">MONTANTS DES SOINS</div> <input style="width: 150px; height: 30px;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">DATE DU DEVIS</div> <input style="width: 150px; height: 30px;" type="text"/> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center; margin-top: 20px;"> <div style="text-align: right;">DATE DE L'EXECUTION</div> <input style="width: 150px; height: 30px;" type="text"/> </div>
	<div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> <b>H</b>                      25533412                      00000000                 </div> <div style="text-align: center;"> <b>G</b>                      21433552                      00000000                 </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> <b>D</b>                      00000000                      35533411                 </div> <div style="text-align: center;"> <b>B</b>                      11433553                 </div> </div>			
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

[illegible]



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

**[Création, remont, adjonction]**  
 Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

**DES TRAVAUX**

**MONTANTS DES SOINS**

**DATE DU DEVIS**

**DATE DE L'EXECUTION**

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

PHARMACIE DU NIL

HAY ELOULFA CASABLANCA

PATENTE : 36004560

PHONE : 0522900748

ICE N° : 001644535000081

Le : 01/08/2022

## FACTURE

NOM : M. Zidani Abdeljalil

PRODUITS	NOMBRE	PU.	TOTAL
Triatec	3	122,10	366,30
Apradex 50	6	12,90	77,40
			443,70
Traitement à vie			

Arrête la présente facture à la somme de quarante trois dollars 70 centimes

# TRIADEC®

Ramipril

Comprimé

122/10

Cette notice étant régulièrement mise à jour, veuillez consulter attentivement avant d'utiliser le médicament. Si vous avez des questions, n'hésitez pas à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

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

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIADEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.  
TRIADEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.  
TRIADEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.  
TRIADEC® 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



# TRIADEC®

Ramipril

Comprimé

122/10

Cette notice étant régulièrement mise à jour, veuillez consulter attentivement avant d'utiliser le médicament. Si vous avez des questions, n'hésitez pas à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

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

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIADEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.  
TRIADEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.  
TRIADEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.  
TRIADEC® 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



# TRIADEC®

Ramipril

Comprimé

122/10

Cette notice étant régulièrement mise à jour, veuillez consulter attentivement avant d'utiliser le médicament. Si vous avez des questions, n'hésitez pas à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

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

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

TRIADEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.  
TRIADEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.  
TRIADEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.  
TRIADEC® 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 votre 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 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 l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale 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.

Les comprimés 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 À 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 accumulation de lactate dans le sang, ce qui peut causer un certain nombre de symptômes, même si vous ne prenez pas d'IPRADIA LP. Le risque de revenir à la façon

est stable ou à une perte

grave, appelé acidose lactique, fonctionnent normalement. Cela provoque une accumulation de lactate dans le sang, ce qui peut causer un certain nombre de symptômes, même si vous ne prenez pas d'IPRADIA LP. Le risque de revenir à la façon

est stable ou à une perte de poids, 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 devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

Les symptômes sont :

- Vomissements
- Nausées
- Maux d'estomac
- Crampes musculaires
- Sensation gênée
- Difficultés à respirer
- Diminution de l'appétit

L'acidose lactique est une complication grave du diabète. Elle peut entraîner une acidocétose, une complication grave du diabète. Elle peut entraîner une acidocétose, une complication grave du diabète. Elle peut entraîner une acidocétose, une complication grave du diabète.

Si vous devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

Pendant votre traitement par IPRADIA LP, vous devez éviter de boire de l'alcool. Si vous devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

Si vous devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

Si vous devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

Si vous devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

Si vous devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

Si vous devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

Si vous devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

Si vous devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

Si vous devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

Si vous devez arrêter de prendre IPRADIA LP, consultez 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.

## 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 votre 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 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 l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale 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.

Les comprimés 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 CONNAITRE 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. L'acidose lactique se caractérise par une accumulation de lactate dans le sang, ce qui peut causer un certain nombre de symptômes, même si vous ne prenez pas d'IPRADIA LP. L'acidose lactique peut être grave, même mortelle, et peut nécessiter un traitement hospitalier. Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique. Elle peut causer un certain nombre de symptômes, même si vous ne prenez pas d'IPRADIA LP. L'acidose lactique peut être grave, même mortelle, et peut nécessiter un traitement hospitalier. Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

type 2 ne produisent pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique. Elle peut causer un certain nombre de symptômes, même si vous ne prenez pas d'IPRADIA LP. L'acidose lactique peut être grave, même mortelle, et peut nécessiter un traitement hospitalier. Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

grave, appelé acidose lactique. L'acidose lactique se caractérise par une accumulation de lactate dans le sang, ce qui peut causer un certain nombre de symptômes, même si vous ne prenez pas d'IPRADIA LP. L'acidose lactique peut être grave, même mortelle, et peut nécessiter un traitement hospitalier. Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

Elle peut survenir chez les personnes atteintes de diabète de type 2 ne produisant pas ou leur corps ne réagit pas correctement à l'insuline. Cela provoque une acidose lactique.

## Metformine chlorhydrate

prenez prendre les

## Metformine chlorhydrate

• 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.

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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.

Le RADIA EF peut provoquer un effet indésirable rare, mais très

el stable ou à une perte

grave, appelé à fonctionner pendant une période d'acidose lactique contrôlée, d'infection d'alcool, de traumatismes ci-dessus, de complications affections métaboliques, apport réduit, de complications sévères, par exemple, Si l'une de

Arrêtez de

Arrêtez de  
vous souffrir  
déshydratés

deshydratation  
vomissements  
exposition à

exposition a  
d'habitude. A  
instructions d

Arrêtez de p  
médecin, c

symptômes

Les symptômes

- Vomissements
- Maux d'estomac

- Crampes musculaires
- Sensation générale de fatigue

- Diminution de

L'acidose lactique  
l'hôpital.

Si vous devez  
arrêtez de pren

pendant un cer  
décidera du mor

traitement par IP  
Pendant votre

contrôlera votre  
fréquemment si

s'est détériorée.  
Si vous avez plus

pas être entreprise  
de type 2.

Vous pouvez voir  
vous inquiétez pas

Vous devriez continuer à être médecin, vous a-t-on dit.

mangez des glucides  
N'arrêtez pas de pren

**Autres médicaments**

Si vous devez recevoir

contenant de l'iode, p  
scanner, vous devrez

moment de l'injection,  
vous devrez arrêter

PRADIA LP.

pourriez prendre tout

## Metformine chlorhydrate

informez votre médecin  
pourriez prendre les

## 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 votre 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 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 l'hypertension artérielle, l'âge de plus de 40 ans, une quantité anormale 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.

Les comprimés 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 CONNAITRE 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 accumulation de lactate dans le sang qui peut causer un certain nombre de symptômes, même si vous ne prenez pas d'IPRADIA LP. Le risque de revenir à la façon

est stable ou à une perte

grave, appelé acidose lactique, fonctionnent normalement. Cela provoque une accumulation de lactate dans le sang qui peut causer un certain nombre de symptômes, même si vous ne prenez pas d'IPRADIA LP. Le risque de revenir à la façon

est stable ou à une perte de poids, 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 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.

**Autres médicaments prolongée.**

Si vous devez recevoir d'autres médicaments contenant de l'iode, par exemple pour un scanner, vous devez attendre un certain moment avant de prendre IPRADIA LP. Informez votre médecin de tous les médicaments que vous pourriez prendre lors