

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.



Déclaration de Maladie

M22- N° 003103

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2538 Société : RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : KACHANI MUSTAPHA
Date de naissance : 01/01/1951
Adresse : Famile 5 Rue 187 N°29 C/A CASA 04
Tél. : 0667028896 Total des frais engagés : 850,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 30/09/2022
Nom et prénom du malade : Kachani Mustapha Age : 71 ans
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Diabète type 2
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC - Pathologie :
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 : CASA Le : / /
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
30/08/2022		CS	800 dh	
11/10/2022		CS	100 dh	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	11/10/22	650,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

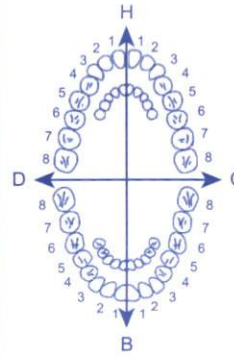
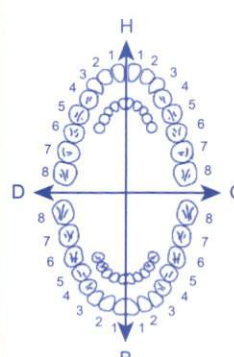
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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															
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mouna JOUBIJ

Spécialiste en endocrinologie et diabétologie

Nutrition et maladies métaboliques

Diplômée de la Faculté de Médecine et

De Pharmacie de Casablanca

Ancienne interne au CHU Ibn Rochd Casablanca



الدكتورة موني جوبيج

أخصائية في أمراض الغدد و السكري

والتغذية وأمراض الأيض

خريجة كلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقة بالمستشفى الجامعي

ابن رشد بالدار البيضاء

Casablanca, le 11/10/2022 في الدار البيضاء

Mr Rachani Nestepha

11/3/2022

PHARMACIE EL MONTAZ
DR BEHAKMANE HANMAN
JAMLA VRIET 1716-N-3
52259

383 x3

1 Diabalex Gomy cp

1cp j le matin à jeun

18 x2

2 Diaformine 850mg cp

1cp - Midi
- soir Après
repas

142 x3

31 coeiril 8mg cp

1cp j le matin
à jeun

Dr. JOUBIJ Mouna
Spécialiste en endocrinologie et diabétologie
Nutrition et maladies métaboliques
Diplômée de la Faculté de Médecine et
De Pharmacie de Casablanca
Ancienne interne au CHU Ibn Rochd Casablanca
05 22 37 40 87 - الهاتف: 05 22 37 40 87
Jamila 3, Avenue Dakhla, N° 225, 1er Etage, CD - Casablanca - Tel : 05 22 37 40 87
C.D. - Casablanca - Tél.: 05 22 37 40 87

E-mail : joubij.mouna@gmail.com

DIAFORMINE[®] 850 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine 850,00 mg
Excipient : q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang.

Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament se fait en grande partie par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse ou virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, ... (version) peuvent à l'insuline.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une ... comme une maladie cardiaque, informez le médecin ... ne complication

Pour certains examens radiologiques avec prod ... demandera d'interrompre ce médicament avant ou ... le reprendre

que 48 heures après l'examen, après s'être assuré d'



18DH00
06/25
L2242

DIAFORMINE[®] 850 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine 850,00 mg
Excipient : q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang.

Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament se fait en grande partie par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse ou virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, ... (version) peuvent à l'insuline.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une ... comme une maladie cardiaque, informez le médecin ... ne complication

Pour certains examens radiologiques avec prod ... demandera d'interrompre ce médicament avant ou ... le reprendre

que 48 heures après l'examen, après s'être assuré d'



18DH00
06/25
L2242

DIAFORMINE[®] 850 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine 850,00 mg
Excipient : q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang.

Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament se fait en grande partie par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse ou virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, ... (version) peuvent à l'insuline.

déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et une complication

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une maladie cardiaque, informez le médecin. Pour certains examens radiologiques avec produit de contraste, le médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen, après s'être assuré d'...



18DH00
06/25
L2242

DIAFORMINE[®] 850 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine 850,00 mg
Excipient : q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang.

Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament se fait en grande partie par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse ou virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, ... (version) peuvent à l'insuline.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une ... comme une maladie cardiaque, informez le médecin de la complication

Pour certains examens radiologiques avec prod ... médecin vous le reprendre

que 48 heures après l'examen, après s'être assuré d'



18DH00
06/25
L2242

DIAFORMINE[®] 850 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine 850,00 mg
Excipient : q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang.

Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament se fait en grande partie par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse ou virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, ... (version) peuvent à l'insuline.

déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et une complication

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une maladie cardiaque, informez le médecin. Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, le médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen, après s'être assuré d'...



18DH00
06/25
L2242

DIAFORMINE[®] 850 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de metformine 850,00 mg
Excipient : q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

INDICATIONS

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament est un antidiabétique oral destiné au traitement du diabète de type 2. Il peut parfois être prescrit chez les patients diabétiques traités par l'insuline.

POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

Les doses de ce médicament sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examen de laboratoire (glycémie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 2 à 3 fois par jour.

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans les croquer au cours ou à la fin des repas: par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner et 1 comprimé au repas du soir si la posologie est de 2 comprimés par jour.

Ce médicament doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE-INDICATIONS

DIAFORMINE 850mg, comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale ou un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque, une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, de vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang.

Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de ce médicament se fait en grande partie par les reins. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse ou virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, ... (version) peuvent à l'insuline.

déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et une complication

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une maladie cardiaque, informez le médecin. Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, le médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen, après s'être assuré d'...



18DH00
06/25
L2242



CCERIL 4 mg et 8 mg, comprimé sécable en boîte de 30.

DCI : périmdopril terbutylamine.

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, demandez plutôt d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CCERIL 4 mg : Chaque comprimé contient 4 mg de périmdopril tert-butylamine.

CCERIL 8 mg : Chaque comprimé contient 8 mg de périmdopril tert-butylamine.

Composition qualitative en excipients : Silice colloïdale hydrophobique, cellulose microcristalline, lactose, stéarate de magnésium.

Excipient à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament appartient à une classe de médicaments appelés IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins. Ceci facilitant le travail de votre cœur dans l'envoi du sang dans le corps.

3. Indications thérapeutiques :

CCERIL est utilisé pour :

- Traiter une pression artérielle élevée (Hypertension).
- Réduire le risque d'accidents cardiaques, tel qu'un infarctus chez les patients ayant une maladie coronaire stable (l'approvisionnement du sang vers le cœur est réduit ou bloqué) et qui ont déjà souffert d'un infarctus et/ou ayant subi une opération afin d'améliorer l'approvisionnement du sang vers le cœur par en dilatant les vaisseaux qui l'approvisionnent.

4. Posologie :

Votre médecin décidera de la quantité de périmdopril que vous devriez commencer à prendre. Elle pourra être augmentée suivant votre état de santé et les autres médicaments que vous prenez. Prenez toujours périmdopril tert-butylamine exactement comme vous l'a indiqué votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ne modifiez pas

les quantités de médicament que vous prenez à moins que votre médecin ne vous l'ait indiqué. Le périmdopril tert-butylamine peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments qui diminuent la tension artérielle.

Prenez les comprimés de périmdopril tert-butylamine par voie orale uniquement.

- Prenez les le matin, avant un repas.

Il est préférable de prendre le(s) comprimé(s) avec un verre d'eau à la même heure chaque jour.

Le périmdopril tert-butylamine ne doit pas être utilisé chez l'enfant.

La posologie habituelle est :

Hypertension artérielle :

- Posologie initiale: 4 mg par jour de périmdopril tert-butylamine

- Après un mois, elle pourra être augmentée à 8 mg par jour.

La plus forte dose quotidienne normalement prise est de 8 mg.

Chez les personnes âgées présentant une hypertension artérielle les doses quotidiennes sont habituellement de :

- 2 mg par jour

- Après un mois, cette dose pourra être augmentée à 4 mg par jour.

La plus forte dose quotidienne normalement prise est de 8 mg.

Le périmdopril tert-butylamine ne doit être utilisé qu'avec d'autres médicaments hypertenseurs qui ne sont pas des IEC.

Si vous prenez des diurétiques :

- Votre médecin pourrait les arrêter 2 à 3 jours avant que vous preniez du périmdopril tert-butylamine. Ceci afin de prévenir une chute de tension.

- Si nécessaire, vous pouvez reprendre des diurétiques après avoir commencé à prendre du périmdopril tert-butylamine.

- Si'il ne vous est pas possible d'arrêter les diurétiques, vous pourrez également prendre 2 mg de périmdopril tert-butylamine.

Votre médecin ou votre pharmacien vous dira exactement ce que vous devez faire.

Votre médecin pourra initier votre traitement avec 2 mg de périmdopril tert-butylamine si :

- Votre tension artérielle est très élevée

- Vous n'avez pas assez d'eau dans votre organisme (déshydratation).

- Votre taux de sel dans le sang est bas.

- Vous avez des problèmes cardiaques impliquant une difficulté à faire circuler le sang à travers l'organisme (décompensation cardiaque).

- Vous avez une hypertension artérielle due à une obstruction des vaisseaux sanguins des reins (constriction des artères).

- Si vous avez une chute excessive de la pression artérielle après la dose initiale.

Maladie coronaire

- La posologie initiale est de 4 mg par jour de périmdopril tert-butylamine.

- Après 2 à 4 semaines, la dose pourra être augmentée à 8 mg par jour.

Chez les personnes âgées présentant une maladie coronaire stable, la dose initiale est de :

- 2 mg par jour

- Après une à 4 semaines, la dose pourra être augmentée à 4 mg par jour.

Puis à 8 mg par jour, une semaine supplémentaire,

LOT 211284 3
EXP 05/2023
PPV 142DH70



CCERIL 4 mg et 8 mg, comprimé sécable en boîte de 30.

DCI : périmdopril terbutylamine.

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, demandez plutôt d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CCERIL 4 mg : Chaque comprimé contient 4 mg de périmdopril tert-butylamine.

CCERIL 8 mg : Chaque comprimé contient 8 mg de périmdopril tert-butylamine.

Composition qualitative en excipients : Silice colloïdale hydrophobique, cellulose microcristalline, lactose, stéarate de magnésium.

Excipient à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament appartient à une classe de médicaments appelés IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins. Ceci facilitant le travail de votre cœur dans l'envoi du sang dans le corps.

3. Indications thérapeutiques :

CCERIL est utilisé pour :

- Traiter une pression artérielle élevée (Hypertension).
- Réduire le risque d'accidents cardiaques, tel qu'un infarctus chez les patients ayant une maladie coronaire stable (l'approvisionnement du sang vers le cœur est réduit ou bloqué) et qui ont déjà souffert d'un infarctus et/ou ayant subi une opération afin d'améliorer l'approvisionnement du sang vers le cœur par en dilatant les vaisseaux qui l'approvisionnent.

4. Posologie :

Votre médecin décidera de la quantité de périmdopril que vous devriez commencer à prendre. Elle pourra être augmentée suivant votre état de santé et les autres médicaments que vous prenez. Prenez toujours périmdopril tert-butylamine exactement comme vous l'a indiqué votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ne modifiez pas

les quantités de médicament que vous prenez à moins que votre médecin ne vous l'ait indiqué. Le périmdopril tert-butylamine peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments qui diminuent la tension artérielle.

Prenez les comprimés de périmdopril tert-butylamine par voie orale uniquement.

- Prenez les le matin, avant un repas.

Il est préférable de prendre le(s) comprimé(s) avec un verre d'eau à la même heure chaque jour.

Le périmdopril tert-butylamine ne doit pas être utilisé chez l'enfant.

La posologie habituelle est :

Hypertension artérielle :

- Posologie initiale : 4 mg par jour de périmdopril tert-butylamine

- Après un mois, elle pourra être augmentée à 8 mg par jour.

La plus forte dose quotidienne normalement prise est de 8 mg.

Chez les personnes âgées présentant une hypertension artérielle les doses quotidiennes sont habituellement de :

- 2 mg par jour

- Après un mois, cette dose pourra être augmentée à 4 mg par jour.

La plus forte dose quotidienne normalement prise est de 8 mg.

Le périmdopril tert-butylamine ne doit être utilisé qu'avec d'autres médicaments hypertenseurs qui ne sont pas des IEC.

Si vous prenez des diurétiques :

- Votre médecin pourrait les arrêter 2 à 3 jours avant que vous preniez du périmdopril tert-butylamine. Ceci afin de prévenir une chute de tension.

- Si nécessaire, vous pouvez reprendre des diurétiques après avoir commencé à prendre du périmdopril tert-butylamine.

- Si il ne vous est pas possible d'arrêter les diurétiques, vous pourrez également prendre 2 mg de périmdopril tert-butylamine.

Votre médecin ou votre pharmacien vous dira exactement ce que vous devez faire.

Votre médecin pourra initier votre traitement avec 2 mg de périmdopril tert-butylamine si :

- Votre tension artérielle est très élevée

- Vous n'avez pas assez d'eau dans votre organisme (déshydratation).

- Votre taux de sel dans le sang est bas.

- Vous avez des problèmes cardiaques impliquant une difficulté à faire circuler le sang à travers l'organisme (décompensation cardiaque).

- Vous avez une hypertension artérielle due à une obstruction des vaisseaux sanguins des reins (constriction des artères).

- Si vous avez une chute excessive de la pression artérielle après la dose initiale.

Maladie coronaire

- La posologie initiale est de 4 mg par jour de périmdopril tert-butylamine.

- Après 2 à 3 semaines, la dose pourra être augmentée à 8 mg par jour.

Chez les personnes âgées présentant une maladie coronaire stable, la dose initiale est de :

- 2 mg par jour

- Après une à deux semaines, la dose pourra être augmentée à 4 mg par jour.

Puis à 8 mg par jour. Une semaine supplémentaire,

LOT 211284 3
EXP 05/2023
PPV 142DH70



CCERIL 4 mg et 8 mg, comprimé sécable en boîte de 30.

DCI : périmdopril terbutylamine.

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CCERIL 4 mg : Chaque comprimé contient 4 mg de périmdopril tert-butylamine.

CCERIL 8 mg : Chaque comprimé contient 8 mg de périmdopril tert-butylamine.

Composition qualitative en excipients : Silice colloïdale hydrophobique, cellulose microcristalline, lactose, stéarate de magnésium.

Excipient à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament appartient à une classe de médicaments appelés IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins. Ceci facilitant le travail de votre cœur dans l'envoi du sang dans le corps.

3. Indications thérapeutiques :

CCERIL est utilisé pour :

- Traiter une pression artérielle élevée (Hypertension).
- Réduire le risque d'accidents cardiaques, tel qu'un infarctus chez les patients ayant une maladie coronaire stable (l'approvisionnement du sang vers le cœur est réduit ou bloqué) et qui ont déjà souffert d'un infarctus et/ou ayant subi une opération afin d'améliorer l'approvisionnement du sang vers le cœur par en dilatant les vaisseaux qui l'approvisionnent.

4. Posologie :

Votre médecin décidera de la quantité de périmdopril que vous devriez commencer à prendre. Elle pourra être augmentée suivant votre état de santé et les autres médicaments que vous prenez. Prenez toujours périmdopril tert-butylamine exactement comme vous l'a indiqué votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ne modifiez pas

les quantités de médicament que vous prenez à moins que votre médecin ne vous l'ait indiqué. Le périmdopril tert-butylamine peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments qui diminuent la tension artérielle.

Prenez les comprimés de périmdopril tert-butylamine par voie orale uniquement.

- Prenez les le matin, avant un repas.

Il est préférable de prendre le(s) comprimé(s) avec un verre d'eau à la même heure chaque jour.

Le périmdopril tert-butylamine ne doit pas être utilisé chez l'enfant.

La posologie habituelle est :

Hypertension artérielle :

- Posologie initiale : 4 mg par jour de périmdopril tert-butylamine

- Après un mois, elle pourra être augmentée à 8 mg par jour.

La plus forte dose quotidienne normalement prise est de 8 mg.

Chez les personnes âgées présentant une hypertension artérielle les doses quotidiennes sont habituellement de :

- 2 mg par jour

- Après un mois, cette dose pourra être augmentée à 4 mg par jour.

La plus forte dose quotidienne normalement prise est de 8 mg.

Le périmdopril tert-butylamine ne doit être utilisé qu'avec d'autres médicaments hypertenseurs qui ne sont pas des IEC.

Si vous prenez des diurétiques :

- Votre médecin pourrait les arrêter 2 à 3 jours avant que vous preniez du périmdopril tert-butylamine. Ceci afin de prévenir une chute de tension.

- Si nécessaire, vous pouvez reprendre des diurétiques après avoir commencé à prendre du périmdopril tert-butylamine.

- Si il ne vous est pas possible d'arrêter les diurétiques, vous pourrez également prendre 2 mg de périmdopril tert-butylamine.

Votre médecin ou votre pharmacien vous dira exactement ce que vous devez faire.

Votre médecin pourra initier votre traitement avec 2 mg de périmdopril tert-butylamine si :

- Votre tension artérielle est très élevée

- Vous n'avez pas assez d'eau dans votre organisme (déshydratation).

- Votre taux de sel dans le sang est bas.

- Vous avez des problèmes cardiaques impliquant une difficulté à faire circuler le sang à travers l'organisme (décompensation cardiaque).

- Vous avez une hypertension artérielle due à une obstruction des vaisseaux sanguins des reins (constriction des artères).

- Si vous avez une chute excessive de la pression artérielle après la dose initiale.

Maladie coronaire

- La posologie initiale : 4 mg par jour de périmdopril tert-butylamine

- Après 2 à 3 semaines, elle pourra être augmentée à 8 mg par jour.

Chez les personnes âgées présentant une maladie coronaire stable (l'approvisionnement du sang vers le cœur est réduit ou bloqué) et qui ont déjà souffert d'un infarctus et/ou ayant subi une opération afin d'améliorer l'approvisionnement du sang vers le cœur par en dilatant les vaisseaux qui l'approvisionnent.

- 2 mg par jour

- Après une semaine supplémentaire, la dose pourra être augmentée à 4 mg par jour.

Puis à 8 mg par jour.

LOT 211284 3
EXP 05/2023
PPV 142DH70

rimdopril

8 mg par

maladie

ellement

mentée

une semaine supplémentaire,

Diabalex® 60 mg

Comprimé sécable à libération modifiée

Adulte

Gliclazide

Veillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. COMMENT PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

DIABALEX® 60 mg est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

Indications thérapeutiques

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Né prenez jamais DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIABALEX® 60 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiques) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acidocétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole, voir rubrique « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (voir rubrique « Grossesse et Allaitement »).

Précautions d'emploi et mises en garde spéciales

Faites attention avec DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

Avertissements et précautions

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

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines) et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire. Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

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

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

battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte transpiration, dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

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

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement après la consommation du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruit.

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

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

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

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

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

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

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

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

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments pour traiter les inflammations (corticoïdes),

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool

IV, ritrodine et importants et les effets des vous allez à

38.00

Diabalex® 60 mg

Comprimé sécable à libération modifiée

Adulte

Gliclazide

Veillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QUEST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. COMMENT PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

DIABALEX® 60 mg est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

Indications thérapeutiques

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Né prenez jamais DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIABALEX® 60 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiques) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acidocétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole, voir rubrique « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (voir rubrique « Grossesse et Allaitement »).

Précautions d'emploi et mises en garde spéciales

Faites attention avec DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

Avertissements et précautions

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

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines) et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire. Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

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

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

battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte transpiration, dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

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

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement après la consommation du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruit.

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

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

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

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

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

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

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

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

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments pour traiter les inflammations (corticoïdes),

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool

IV, ritrodine et importants et les effets des vous allez à

38.00

Diabalex® 60 mg

Comprimé sécable à libération modifiée

Adulte

Gliclazide

Veillez lire attentivement l'intégralité de 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. COMMENT PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique

DIABALEX® 60 mg est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

Indications thérapeutiques

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Né prenez jamais DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIABALEX® 60 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiques) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acidocétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole, voir rubrique « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (voir rubrique « Grossesse et Allaitement »).

Précautions d'emploi et mises en garde spéciales

Faites attention avec DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

Avertissements et précautions

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

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines) et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire. Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

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

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

battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte transpiration, dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

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

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement après la consommation du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruit.

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

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

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

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

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

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

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

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

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments pour traiter les inflammations (corticoïdes),

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool

IV, ritrodine et importants et les effets des vous allez à

38.00