

# 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

N° M21- 081783

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1616 Société : MUPRAS - <RAM>  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : BERRA ELHOSSINE 153208  
 Date de naissance : 1952  
 Adresse : HASSANIA 2 Rue 16 N°58  
 BEN H'SICK CASA  
 Tél. : 0676375490 Total des frais engagés : 3001732,60 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
 Date de consultation : 13 Mars 2013  
 Nom et prénom du malade : BERRA ELHOSSINE Age :  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Diabète de type 2  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le :  
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## 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

# 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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|----------------------------------------------------------------|
| 13/03/23        | CS                |                       | 3.000,00                        |                                                                |
|                 |                   |                       |                                 |                                                                |

# EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date     | Montant de la Facture |
|----------------------------------------|----------|-----------------------|
|                                        | 13/03/23 | 732,60                |

# 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

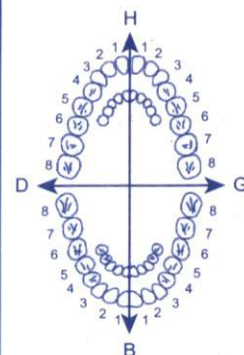
| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient |                                              |
|-----------------|----------------|------------------|-------------|----------------------------------------------|
|                 |                |                  |             | 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 COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



|                          |                      |
|--------------------------|----------------------|
| Coefficient* DES TRAVAUX | <input type="text"/> |
| 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

# Docteur MIKOU Abdelh

Diplômé de la faculté de  
Médecine de Toulouse  
Spécialiste en  
Endocrinologie - Diabète  
Maladies de la nutrition

Obésité - Maigreur - Maladies du Cholestérol  
- Goitre -

Sur Rendez-vous

Membre de :

- SFD
- EASD
- MGSD

Société Francophone du Diabète  
Association Européenne pour l'Etude du Diabète.  
Groupe Méditerranéen pour l'Etude du Diabète

Casablanca, le

13 Mars 2023

TENORMINE 100MG  
CP PEL SEC 828

P.P.V : 58DH70



LOT : ZZE00TV  
PER: 04 2023



Pharmacie Saadi

Dr. BENKIRANE Saadi Lou  
Hassania III, Rue 37 N° 44/46  
Benmsik - Casablanca - Tél.: 0522 29 19 38

الدكتور ميكو عبد الحق

خريج كلية الطب بتولوز

اختصاصي في

أمراض الغدد، مرض السكري

السمنة و أمراض الكوليسترول

بالموعد

LOT: M0812  
PER: 07/2024  
PPU: 87,00 DH

Cardioaspirine 100 mg/30cps

Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



Cardioaspirine 100 mg/30cps

Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



DR. MIKOU A.  
ENDOCRINOLOGIE DIABETE  
39, Bd. RAHAL EL MESKINI - C.S.A  
Tél: 05 22 31 16 30 - Fax: 05 22 31 06 74

39, شارع رحال المسكيني - الطابق (2) - الدار البيضاء - الهاتف (عيادة) : 05 22 31 16 30 - هاتف و فاكس : 05 22 31 06 74  
39, Bd Rahal El Meskini - 2<sup>ème</sup> étage - Casablanca - Tél. : 05 22 31 16 30 - Tél./Fax : 05 22 31 06 74  
E-mail: famillemikou2gmail.com - INPE: 091113076

LOT: 2500  
EXP: 07/25  
PPC: 99.000H

# TECPRIL®

## COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI) .....  
Excipients q.s
- Ramipril (DCI) .....  
Excipients q.s
- Ramipril (DCI) .....  
Excipients q.s
- Ramipril (DCI) .....  
Excipients q.s

## FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.

Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

### Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

#### Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer la posologie à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

Lot n° :

Ut avant :

PPM :

En cas d'insuffisance rénale, la posologie initiale doit être adaptée.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à une dose initiale cliniquement stable (stabilité hémodynamique résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

La mise en route du traitement sera surveillée médicalement stricte, notamment la tension artérielle. En cas d'insuffisance rénale (définie par une créatinine plasmatique supérieure à 10 et 30 ml/min), la dose initiale doit être adaptée à la fonction rénale maximale de 5 mg par jour.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

### Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant, pendant ou après les repas, d'aliments ne modifiant pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise ou en deux prises de 1/2 verre d'eau.

## MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

# TECPRIL®

## COMPOSITIONS

- Ramipril (DCI) .....  
Excipients q.s
- Ramipril (DCI) .....  
Excipients q.s
- Ramipril (DCI) .....  
Excipients q.s
- Ramipril (DCI) .....  
Excipients q.s

## FORMES ET PRESENTATIONS

- Gélules à 1,25 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 2,5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 5 mg : étuis de 30 gélules.
- Gélules à 10 mg : étuis de 30 gélules.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Tecpril® faible 1,25 mg, Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Hypertension artérielle.
- Post-infarctus du myocarde compliqué d'insuffisance cardiaque transitoire ou persistante. Le traitement au long cours par ramipril améliore la survie et réduit le risque d'évolution vers l'insuffisance cardiaque sévère ou résistance.

Tecpril® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients à haut risque vasculaire (notamment les coronariens et les diabétiques), ayant une pathologie artérielle ischémique confirmée. Dans cette population, un traitement par ramipril au long cours a significativement amélioré la survie selon l'étude HOPE.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

### Posologie :

TECPRIL faible 1,25 mg, TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

#### Hypertension artérielle :

- En l'absence de déplétion hydrosodée préalable ou d'insuffisance rénale (soit en pratique courante) : la posologie initiale est de 2,5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

- Dans l'hypertension artérielle préalablement traitée par diurétiques : soit arrêter le diurétique 3 jours avant d'administrer le ramipril, pour le réintroduire par la suite si nécessaire, soit administrer la dose initiale de 1,25 mg de ramipril et l'ajuster en fonction de la réponse tensionnelle obtenue et de la tolérance.

Il est recommandé de doser la créatinine plasmatique et la kaliémie avant le traitement et dans les 15 jours qui suivent sa mise en route.

- Dans l'hypertension rénovasculaire : il est recommandé de commencer la posologie à la posologie de 1,25 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

Lot n° :

Ut avant :

PPM :

63,00

En cas d'insuffisance rénale, la posologie initiale doit être adaptée.

Infarctus du myocarde :

Le traitement sera débuté 2 à 10 jours après l'infarctus, à une dose initiale cliniquement stable (stabilité hémodynamique résiduelle).

La dose initiale est de 5 mg par jour en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

La mise en route du traitement sera surveillée médicalement stricte, notamment la fonction rénale. En cas d'insuffisance rénale (définie par une créatinine plasmatique supérieure à 10 et 30 ml/min), la dose initiale doit être adaptée à la fonction rénale maximale de 5 mg par jour.

TECPRIL 2,5 mg, 5 mg, 10 mg :

Patients à haut risque cardiovasculaire, confirmée :

La dose initiale est de 2,5 mg/jour de ramipril en une seule prise, pendant ou après le petit déjeuner, la biodisponibilité n'étant pas influencée par la prise d'aliments. En fonction de la réponse au traitement, la posologie doit être adaptée, en respectant des paliers de 3 à 4 semaines, jusqu'à 5 mg par jour, voire un maximum de 10 mg par jour en une seule prise. Si nécessaire, un diurétique non hyperkaliémiant peut être associé à 5 mg de ramipril, afin d'obtenir une baisse supplémentaire de la pression artérielle.

### Mode d'administration :

Le Ramipril, gélule, peut être pris avant, pendant ou après les repas, d'aliments ne modifiant pas sa biodisponibilité. Le Ramipril peut être administré en une seule prise ou en deux prises de 1/2 verre d'eau.

## MISE EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### Mises en garde :

Toux : Une toux sèche a été rapportée.

# DIAMICRON® 60 mg

**Gliclazide** Comprimés sécables à Libération Modifiée

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament :**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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.

## COMPOSITION

Gliclazide : 60 mg

Excipients : q.s.p. un comprimé à libération modifiée.

## PRESENTATION

DIAMICRON 60 mg se présente sous les formes d'un comprimé allongé, blanc, sécable gravé sur les deux faces « DIA 60 ». Le comprimé peut être divisé en deux demi-doses égales.

Boîtes de 15, 30 et 60 comprimés sécables à libération modifiée.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

DIAMICRON 60 mg est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (anti-diabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

## INDICATIONS

DIAMICRON 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.

## CONTRE-INDICATIONS

**Ne prenez jamais DIAMICRON 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 DIAMICRON 60 mg, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (micronazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse et Allaitement »).

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### 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 malade,
- 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.

Maux de tête, faim irrégulière, nervosité, dépression, confusions, vertiges, nausées, vomissements, anxiété, battement

cardiaque, douleur à l'effort, fièvre, jaunissement de la peau, gonflement des

membres, augmentation du poids, augmentation de la

transpiration, augmentation de la soif, augmentation de la

fréquence des infections, augmentation de la

fréquence des infections fongiques, augmentation de la

fréquence des infections bactériennes, augmentation de la

fréquence des infections virales, augmentation de la

fréquence des infections parasitaires, augmentation de la

fréquence des infections protozoaires, augmentation de la

fréquence des infections mycosiques, augmentation de la

fréquence des infections fongiques, augmentation de la

fréquence des infections bactériennes, augmentation de la

fréquence des infections virales, augmentation de la

fréquence des infections parasitaires, augmentation de la

fréquence des infections protozoaires, augmentation de la

fréquence des infections mycosiques, augmentation de la

fréquence des infections fongiques, augmentation de la

fréquence des infections bactériennes, augmentation de la

fréquence des infections virales, augmentation de la

fréquence des infections parasitaires, augmentation de la

fréquence des infections protozoaires, augmentation de la

fréquence des infections mycosiques, augmentation de la

fréquence des infections fongiques, augmentation de la

fréquence des infections bactériennes, augmentation de la

fréquence des infections virales, augmentation de la

fréquence des infections parasitaires, augmentation de la

fréquence des infections protozoaires, augmentation de la

fréquence des infections mycosiques, augmentation de la

fréquence des infections fongiques, augmentation de la

fréquence des infections bactériennes, augmentation de la

**DIAMICRON® 60 mg**  
Comprimés sécables à Libération Modifiée

44,70

242600030-02

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

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

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin 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 vos 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.  
DIAMICRON 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 MEDICAMENTS

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

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

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, claritromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (micronazole, 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),
- analgésiques et antirhumatismaux (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 réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'effort (salbutamol IV, rhodine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

# DIAMICRON® 60 mg

**Gliclazide** Comprimés sécables à Libération Modifiée

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament :**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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.

## COMPOSITION

Gliclazide : 60 mg

Excipients : q.s.p. un comprimé à libération modifiée.

## PRESENTATION

DIAMICRON 60 mg se présente sous les formes d'un comprimé allongé, blanc, sécable gravé sur les deux faces « DIA 60 ». Le comprimé peut être divisé en deux demi-doses égales.

Boîtes de 15, 30 et 60 comprimés sécables à libération modifiée.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

DIAMICRON 60 mg est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (anti-diabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

## INDICATIONS

DIAMICRON 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.

## CONTRE-INDICATIONS

**Ne prenez jamais DIAMICRON 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 DIAMICRON 60 mg, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (micronazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allaitez (Cf. « Grossesse et Allaitement »).

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

### 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 malade,
- 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 ressentir les symptômes suivants :  
Maux de tête, faim intense, transpiration, agressivité, nervosité, dépression, confusions, vertiges, troubles de la vision, maux de gorge, nausées, vomissements, anxiété, battement irrégulier, forte douleur, langue de poisson, langue de poivre, etc.

Si le taux de sucre est important (délire), il peut être supérieur à 300 mg/dl (16,7 mmol/l) et entraîner une conscience.

Dans la plupart des cas, si vous consommez du sucre, jus de fruit, sirop de sucre, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

Si vous avez une hypoglycémie, vous devez donc vous sentir mieux.

[illegible]

॥ श्री गुरुभ्यो नमः ॥ श्री गणेशाय नमः ॥ श्री लक्ष्मीदेव्याय नमः ॥ श्री कृष्णाय नमः ॥ श्री रामाय नमः ॥ श्री शिवाय नमः ॥ श्री ब्रह्माय नमः ॥ श्री विष्णवे नमः ॥ श्री महेश्वराय नमः ॥ श्री सूर्याय नमः ॥ श्री वायुनाथाय नमः ॥ श्री अग्निदेवाय नमः ॥ श्री जलेश्वराय नमः ॥ श्री पृथिवीदेवाय नमः ॥ श्री इंद्राया नमः ॥ श्री अश्विदेवाय नमः ॥ श्री कुबेराय नमः ॥ श्री यामायाय नमः ॥ श्री वरुणाय नमः ॥ श्री रुद्रायाय नमः ॥ श्री शक्रायाय नमः ॥ श्री इन्द्रायाय नमः ॥ श्री धर्मराजाय नमः ॥ श्री महादेवाय नमः ॥ श्री परमात्मने नमः ॥

[illegible][illegible]

၁။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၂။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၃။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၄။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၅။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၆။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၇။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၈။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၉။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၁၀။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၁၁။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၁၂။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၁၃။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၁၄။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၁၅။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၁၆။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၁၇။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၁၈။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၁၉။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။  
 ၂၀။ နေပြည်တော်၊ ၁၆ ဇူလိုင်၊ ၂၀၁၆။

[illegible]

• ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥  
• ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥  
• ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥

إذا كنت تعاني من  
الانسجة بالأكسجين