

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

M22- 0019023

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4658 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ZAKRAoui ABDEHAMANE
 Date de naissance : 15/08/37
 Adresse :
 Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin


Cachet du médecin :
 Date de consultation : 21/04/2023
 Nom et prénom du malade : ZAKRAoui Hamane Age:
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Pathologie
 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 : Le :
 Signature de l'adhérent(e) :

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
21/04/2023	C		1500	
24/04/2023	C		6	

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	21/04/25	B 180	180,00

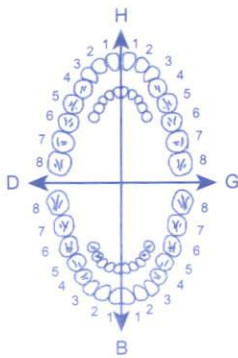
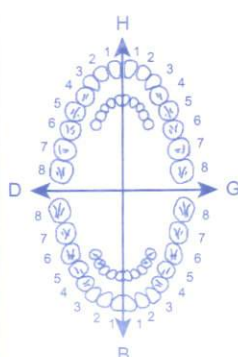
[illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

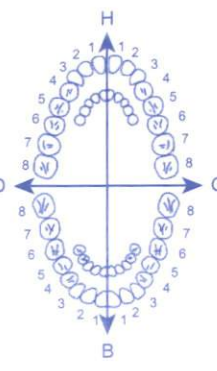
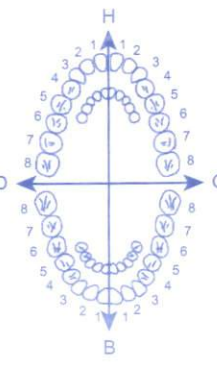
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																										
				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			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"/>																									
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> <th colspan="2"></th> </tr> </tbody> </table>				H		G		25533412	21433552			00000000	00000000			00000000	00000000			35533411	11433553			B				
	H		G																										
	25533412	21433552																											
	00000000	00000000																											
	00000000	00000000																											
	35533411	11433553																											
	B																												
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																												

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div><div><div>H</div><div>2553341221433552</div><div>0000000000000000</div><div>D</div><div>0000000000000000</div><div>3553341111433553</div><div>B</div></div><div>G</div></div>			Coefficient DES TRAVAUX	
				MONTANTS DES SOINS	
				DATE DU DEVIS	
				DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr BELAMINE Fatima

OMNIPRATICIEN

Echographie Clinique

Cu Douleur et Soins de Support

Bd. Joulane N° 55 Sidi Othmane

Lot. Salmia 2 - Casablanca

Tél. : 05.22.38.56.23

GSM : 06.31.46.04.61

الدكتورة بلالامين فاطمة

الطب العام

الفحص بالصدى

علاج الآلام بالدعم

شارع الجولان رقم 55 سيدي عثمان

حي السالمية 2 - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.38.56.23

المحمول : 06.31.46.04.61

Casablanca, le 21/04/2023 في الدار البيضاء

ZAKRASU Nama

74180

Spetoum Sro Kilo

14 x 2,5 An x 3

PHARMACIE FADLA-CASABLANCA

Mme FILALI GUENNOUN Ibtissam

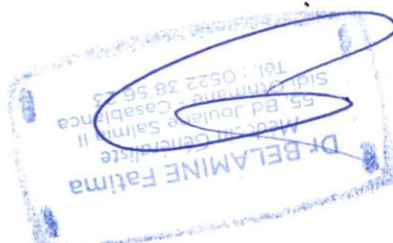
226, Boulevard Al Joulane

Salmia 2 - Casablanca

Tél. 05 22 38 01 47

ICE : 002115854000092

I.N.P.E : 092004506



Dr BELAMINE Fatima

OMNIPRATICIEN

Echographie Clinique

Cu Douleur et Soins de Support

Bd. Joulane N° 55 Sidi Othmane

Lot. Salmia 2 - Casablanca

Tél. : 05.22.38.56.23

GSM : 06.31.46.04.61

الدكتورة بلالامين فاطمة

الطب العام

الفحص بالصدى

علاج الآلام بالدعم

شارع الجولان رقم 55 سيدي عثمان

حي السالمية 2 - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.38.56.23

المحمول : 06.31.46.04.61

Casablanca, le 24/04/2023 في الدار البيضاء،

ZAKRAOU NANA

40,00 x 3 120,00



DELMA 2mf

21,00 x 6 126,00



126,00 Diafamiet 1000

3mots

21 x 3

au coucou

246,00

PHARMACIE FADILA-CASABLANCA
Boulevard Al Joulane
Sidi Othmane - Casablanca
Tél: 05 22 38 01 47
ICE: 0021 5854000092
I.N.P.E: 092004506

Dr BELAMINE Fatima
Médecin Généraliste
55, Bd. Joulane Salmia II
Sidi Othmane - Casablanca
Tél. : 0522 38 56 23

DIAFORMIN

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine

Excipients: q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament du diabète de type 2.

Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association.

Chez l'enfant de plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit.

ATTENTION !

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est compensée (augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection)
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits de contraste iodés
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

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 PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne 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, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Evitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

PPV 210H00

PER 02/26

LOT M689



DIAFORMIN

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine

Excipients: q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament du diabète de type 2.

Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association.

Chez l'enfant de plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit.

ATTENTION !

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est compensée (augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection)
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits de contraste iodés
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

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 PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne 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, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Evitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

PPV 21DH00

PER 02/26

LOT M689



DIAFORMIN

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine

Excipients: q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament du diabète de type 2.

Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association.

Chez l'enfant de plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit.

ATTENTION !

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est compensée (augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection)
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits de contraste iodés
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

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 PARTICULIÈRES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne 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, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Évitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

PPV 21DH00

PER 02/26

LOT M689



DIAFORMIN

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine

Excipients: q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament du diabète de type 2.

Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association.

Chez l'enfant de plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit.

ATTENTION !

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est compensée (augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection des voies respiratoires, infection des voies urinaires, infection de la peau, infection des os, infection des organes internes)
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits de contraste iodés
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

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 PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne 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, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Evitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

PPV 210H00

PER 02/26

LOT M689



DIAFORMIN

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine

Excipients: q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament du diabète de type 2.

Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association.

Chez l'enfant de plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit.

ATTENTION !

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

• hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine

• en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose

• si vous avez une insuffisance rénale même si elle est compensée (augmentation de la créatinine dans le sang),

• en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection des voies respiratoires, infection des voies urinaires, infection de la peau, infection des organes internes),

• pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits de contraste iodés, quelques heures avant et quelques heures après.

• si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,

• si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),

• en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,

• en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

• pendant l'allaitement.

PPV 210H00

PER 02/26

LOT M689

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

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 PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne 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, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Evitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.



DIAFORMIN

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine

Excipients: q. s. pour un comprimé.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Associé à un régime alimentaire adéquat, ce médicament du diabète de type 2.

Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association.

Chez l'enfant de plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit.

ATTENTION !

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est compensée (augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection des voies respiratoires, infection des voies urinaires, infection de la peau, infection des organes internes)
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits de contraste iodés
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

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 PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne 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, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Evitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

PPV 210H00

PER 02/26

LOT M689



GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg, Boîte de 30 Comprimés avec barrette de fractionnement

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

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1- Composition du médicament :

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

Glimépiride 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Les autres composants sont :

GLEMA® 1 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Jaune E172, Indigo Carmine E132

GLEMA® 3 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Jaune E172

GLEMA® 4 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

3- Indications thérapeutiques :

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

4- Posologie :

Mode et voie d'administration.

- Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment idéal pour votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.
- Avaler les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguines et urinaires (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA® 1 mg, comprimé, une fois par jour.

- Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.
- La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.

Un traitement associé glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin

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

- Si vous avez un diabète insulinoindépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et que vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise [nausées], urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;

- Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

- Réactions allergiques ;
- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Nausées, vomissements, diarrhée, lourdeurs d'estomac ou sans ;
- Diminution du sodium dans le sang (détectée lors de l'analyse) ;
- Une allergie cutanée (hypersensibilité) peut apparaître telle : sensibilité au soleil. Certaines réactions allergiques légères peuvent gonfler des lèvres, de la gorge ou de la langue.
- Des réactions allergiques aux sulfonylurées, sulfamides antibactériens ;
- Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement dans le sang et doit s'améliorer rapidement.
- Augmentation des enzymes hépatiques ;
- Soignement inhabituel important ou hématoème.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament peut avoir des effets indésirables qui ne sont pas mentionnés dans cette notice.

7- Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de commencer le traitement de GLEMA®, comprimé.

- Vous avez subi une blessure, d'une intervention chirurgicale, stress, informez votre médecin car un changement temporaire de

- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins ;

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, prenez GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges peuvent survenir. Informez votre médecin de ces symptômes.

Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes âgées ne sont pas suffisantes pour recommander l'utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) : L'hypoglycémie est une complication fréquente du traitement par GLEMA®, comprimé. Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard de repas ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prises de plus de comprimés que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains médicaments ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment de glucides ou d'aliments.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Fatigue intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, saut de concentration, diminution de la vigilance, des réactions, d'articulation, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vertiges ;
- Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, palpitations, troubles du rythme cardiaque, troubles du rythme cardiaque ;
- Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez avoir des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et superficielle. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner la mort.

Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes de l'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise de sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez donc consulter votre médecin ou votre pharmacien pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

Tests de laboratoire.

Si votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé, des analyses de sang peuvent vérifier le nombre de cellules sanguines.

Enfants et adolescents.

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée chez les enfants. Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance au lactose, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avant de prendre GLEMA®, comprimé.

Si vous prenez GLEMA®, comprimé, votre médecin peut vous recommander de surveiller votre glycémie (taux de sucre dans le sang) et de surveiller le risque d'hypoglycémie.

Si vous prenez GLEMA®, comprimé, votre médecin peut vous recommander de surveiller votre glycémie (taux de sucre dans le sang) et de surveiller le risque d'hypoglycémie.

Si vous prenez GLEMA®, comprimé, votre médecin peut vous recommander de surveiller votre glycémie (taux de sucre dans le sang) et de surveiller le risque d'hypoglycémie.

Si vous prenez GLEMA®, comprimé, votre médecin peut vous recommander de surveiller votre glycémie (taux de sucre dans le sang) et de surveiller le risque d'hypoglycémie.

Si vous prenez GLEMA®, comprimé, votre médecin peut vous recommander de surveiller votre glycémie (taux de sucre dans le sang) et de surveiller le risque d'hypoglycémie.

Si vous prenez GLEMA®, comprimé, votre médecin peut vous recommander de surveiller votre glycémie (taux de sucre dans le sang) et de surveiller le risque d'hypoglycémie.

Si vous prenez GLEMA®, comprimé, votre médecin peut vous recommander de surveiller votre glycémie (taux de sucre dans le sang) et de surveiller le risque d'hypoglycémie.

Si vous prenez GLEMA®, comprimé, votre médecin peut vous recommander de surveiller votre glycémie (taux de sucre dans le sang) et de surveiller le risque d'hypoglycémie.

Si vous prenez GLEMA®, comprimé, votre médecin peut vous recommander de surveiller votre glycémie (taux de sucre dans le sang) et de surveiller le risque d'hypoglycémie.

Si vous prenez GLEMA®, comprimé, votre médecin peut vous recommander de surveiller votre glycémie (taux de sucre dans le sang) et de surveiller le risque d'hypoglycémie.

GLEMA®

Glimépiride

GLEMA® 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg, Boîte de 30 Comprimés avec barrette de fractionnement

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

- Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1- Composition du médicament :

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

Glimépiride 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Les autres composants sont :

GLEMA® 1 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172

GLEMA® 2 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Jaune E172, Indigo Carmine E132

GLEMA® 3 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Jaune E172

GLEMA® 4 mg, comprimé

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

3- Indications thérapeutiques :

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

4- Posologie :

Mode et voie d'administration.

- Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment idéal par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.
- Avaler les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguines et urinaires (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA® 1 mg, comprimé, une fois par jour.

- Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.
- La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.

Un traitement associé glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

Vous devez être conscient que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin

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

- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise [nausées], urines fréquentes et raideur musculaire) ;

- En cas de coma diabétique ;

- Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

- Réactions allergiques ;
- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Nausées, vomissements, diarrhée, lourdeurs d'estomac ou sans ;
- Diminution du sodium dans le sang (détectée lors de l'analyse) ;
- Une allergie cutanée (hypersensibilité) peut apparaître telle : sensibilité au soleil. Certaines réactions allergiques légères peuvent gonfler des lèvres, de la gorge ou de la langue.
- Des réactions allergiques aux sulfonylurées, sulfamides antibactériens ;
- Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement dans le sang et doit s'améliorer rapidement.
- Augmentation des enzymes hépatiques ;
- Soignement inhabituel important ou hématoème.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament peut avoir des effets indésirables qui ne sont pas mentionnés dans cette notice.

7- Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de commencer le traitement.

- Vous avez subi une blessure, d'une intervention chirurgicale, stress, informez votre médecin car un changement temporaire de votre taux de sucre peut survenir.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins, informez votre médecin car un changement temporaire de votre taux de sucre peut survenir.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, prenez GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges peuvent survenir.

Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les femmes enceintes ou allaitantes ne sont pas recommandées.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) : GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard de repas ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prises de plus de comprimés que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains médicaments ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas assez de glucides ou d'aliments.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Fatigue intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, saut de concentration, diminution de la vigilance, des réactions, d'articulation, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vertiges ;
- Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, palpitations, rythme cardiaque intense et soudain dans la poitrine et troubles du rythme cardiaque ;
- Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez avoir des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration courte et connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner la mort.

Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes de l'hypoglycémie disparaissent rapidement si vous consommez du sucre, du jus de fruit sucré ou du sucre. Si les symptômes persistent, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas.

Tests de laboratoire.

Si votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé, des analyses de sang peuvent vérifier le nombre de cellules sanguines.

Enfants et adolescents.

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée chez les enfants. Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance au lactose, informez votre médecin.

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA®, à diminuer ou à augmenter l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre dans le sang.

Les interactions de GLEMA® (diminution du taux de sucre dans le sang) sont les suivantes :

- risque d'hypoglycémie ;
- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline) ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phénylbutazone) ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que les sulfamides) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (quinolones, claritromycine) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants) ;

Dr BELAMINE Fatima

OMNIPRATICIEN

Echographie Clinique

Cu Douleur et Soins de Support

Bd. Joulane N° 55 Sidi Othmane

Lot. Salmia 2 - Casablanca

Tél. : 05.22.38.56.23

GSM : 06.31.46.04.61

الدكتورة بلامين فاطمة

الطب العام

الفحص بالصدى

علاج الآلام بالدعم

شارع الجولان رقم 55 سيدي عثمان

حي السالمية 2 - الدار البيضاء

الهاتف : 05.22.38.56.23

المحمول : 06.31.46.04.61

Casablanca, le 21/04/2023 في الدار البيضاء

ZAKRAOUI Fatima

- gynecologie

- HSA

- Cardiologie





LABORATOIRE D'ANALYSES
MÉDICALES SALMIA

DR. MAHI ZOHIR
Ex Biologiste à CHU-Casablanca

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES SALMIA

مختبر التحليلات الطبية السالمية

Diplômé d'Étude Spécialisé en Immunologie
Hématologie - Bactériologie - Virologie
Biochimie - Parasitologie - Mycologie

CASABLANCA le: 21/04/2023

FACTURE N° 2478/23

Médecin

Docteur BELAMINE FATIMA

Nom du patient

MME ZAKRAOUI MAMA

Examens

- GLY- HBA1C- CREAT

Cotation

B 180

Montant

180,00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de: CENT QUATRE-VINGT DIRHAMS

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES SALMIA
DR. MAHI ZOHIR
N°9 BD EL JOULANE SALMIA 2 - CASABLANCA
TEL : 08 08 54 01 30 / 08 08 54 168 00 0075

Horaires d'ouverture : Lundi au Vendredi de 7h30 à 18h30, Le Samedi de 8h à 12h30

N°9, Boulevard Al Joulane, Salmia 2, Ben Msik - Casablanca - Tél/Fax : 08 08 54 01 30 - Email : laboratoire.salmia2@gmail.com

IF : 50351577 - INPE : 093061497 - ICE : 003034168000075 - Prélèvement à domicile sur RDV : +212 664 081 080



LABORATOIRE D'ANALYSES
MÉDICALES SALMIA

DR. MAHI ZOHIR
Ex Biologiste à CHU-Casablanca

LABORATOIRE D'ANALYSES MÉDICALES SALMIA

مختبر التحليلات الطبية السالمية

Diplômé d'Etude Spécialisé en Immunologie
Hématologie - Bactériologie - Virologie
Biochimie - Parasitologie - Mycologie

Prélèvement du : 21/04/2023 à 11:33
Résultats édités le: 21/04/2023



MME ZAKRAOUI MAMA

Dossier N° 23D580

Prescripteur: Docteur BELAMINE FATIMA

Page: 1/1

BIOCHIMIE SANGUINE

(Roche-cobas c311;c 111)

GLYCEMIE A JEUN :	2,46	g/l	(*)	0,7 à 1,1 g/l
(enzymatique à l'hexokinase ROCHE C 311)	13,68	mmol/l		3,9 à 6,1 mmol/l

Valeur normal pour femme enceinte:
0.7 g/l à 0.95 g/l

HEMOGLOBINE GLYQUEE HbA1c.....:	12,30	%	(*)	4,00 à 6,00 %
(BIORAD D10:chromatographie HPLC)				

interprétation HBA1C chez un diabétique
4-6%: très bon équilibre glycémique
6.1-8%:bon équilibre glycémique
>8%:Mauvais équilibre glycémique

CREATININE.....:	5,90	mg/l	(*)	6,00 à 13,00 mg/l
(Cinétique à 37°)	52,22	μmol/l		53,10 à 115,05 μmol/l

Total de pages: 1