

## 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.



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

N° W21-820136

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10603

Société : Royal Air Maroc

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : MAKINSI - SAID

Date de naissance : 07/09/1968

Adresse : CH2 Penderia EL Qods 3e étage N°13

Ain Chock CASABLANCA

Tél. : 0661623846

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 30/10/2013

Nom et prénom du malade : CHIMOUN AICHA

Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Maladie chronique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : chute

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

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Unité - 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
30/10/10			20007	INP : 09103830

[illegible][illegible][illegible]

**RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES**

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

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

[illegible]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION



Docteur Amal BOUSSOF

Médecine Générale

Diplômée en Echographie  
Nutrition Régime Spécialisé  
Gynécologie Médicale

الدكتورة أمل بوصف

الطب العام

حائزة على دبلوم الفحص بالصدى (التلفزة)  
التغذية، الحمية (ريجيم)  
طب النساء

ORDONNANCE

Casablanca, le: 10/11/2023 في: الدار البيضاء

Prescrit pour  
MUCHIMOUN Aicha

Consultation au cabinet  
général

20000 Cent

Sur

Docteur Amal BOUSSOF

Médecine Générale

Diplômée en Echographie  
Nutrition - Régime Spécialisé  
Gynécologie Médicale

الدكتورة أمل بوصف

الطب العام

حائزة على دبلوم الفحص بالصدى (التلفزة)  
التغذية - الحمية (ريجيم)  
طب النساء

ORDONNANCE

Casablanca, le 03/11/2023 الدار البيضاء، في:

M. MAKINSI Aicha  
CHIMOUN

Maphar  
Bd Alklima N° 6, Ql,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Forxiga 10 mg cp pell b28  
P.P.V : 419,00 DH  
6 118001 185023

419.00 x 3

- Forxiga 105 (S.V)

1 cp 5 le matin

18.00 x 6  
- Diaform 8805 (S.V)

1 cp 1 au milieu de  
dinner

18.00 x 10  
1 cp x 2 18.00 x 3

Maphar  
Bd Alklima N° 6, Ql,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Forxiga 10 mg cp pell b28  
P.P.V : 419,00 DH  
6 118001 185023

Maphar  
Bd Alklima N° 6, Ql,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Forxiga 10 mg cp pell b28  
P.P.V : 419,00 DH  
6 118001 185023

806, شارع القدس الطابق الأول الشقة 2، حي منظرنا - الدار البيضاء - الهاتف 05 22 87 27 74 / 06 09 28 25 06

806, Bd. El Qods, 1er Etage, Appt 2 - Hay Mandarouna - Ain Chock - Casablanca - Tél: 05 22 87 27 74 / 06 09 28 25 06

19. 50 x 6  
— weel 8 — No 6

1482.00 lamp 115 joue  
At Le 03 moe



PHARMACIE BOULEVARD QODS  
SLAOU HANDA ZAHRA  
54, Boulevard El Qods  
Tel: 05 22 52 39 39  
Casablanca



# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalférol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de doses fortes et répétées de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

### 3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

### Carence vitaminique chez l'enfant :

#### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est et les jeunes enfants, d raison de :

- l'exposition insuffisante
  - la faible teneur des aliments
- Une ampoule tous les 15 jours peut être doublée si la peau est très pigmée. Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

**Maphar**  
Bd Alkhlifa N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
**UVEDOSE 100 000 UI/2 ml**  
**SOL BUV**  
**P.P.V : 19,50 DH**



5 113001 185030



# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalférol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de doses fortes et répétées de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

### 3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

#### Carence vitaminique chez l'enfant :

#### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est et les jeunes enfants, d raison de :

- l'exposition insuffisante
  - la faible teneur des aliments
- Une ampoule tous les 15 jours peut être doublée si la peau est très pigmentée.
- Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

**Maphar**  
Bd Alkhlifa N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
**UVEDOSE 100 000 UI/2 ml**  
**SOL BUV**  
**P.P.V. : 19,50 DH**



5 113001 185030



# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalférol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de doses fortes et répétées de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

### 3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

#### Carence vitaminique chez l'enfant :

#### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est et les jeunes enfants, d raison de :

- l'exposition insuffisante
  - la faible teneur des aliments
- Une ampoule tous les 15 jours peut être doublée si la peau est très pigmée. Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

**Maphar**  
Bd Alkhlifa N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
**UVEDOSE 100 000 UI/2 ml**  
**SOL BUV**  
**P.P.V. : 19,50 DH**



5 113001 185030





# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalférol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de doses fortes et répétées de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

### 3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

#### Carence vitaminique chez l'enfant :

#### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est et les jeunes enfants, d raison de :

- l'exposition insuffisante
  - la faible teneur des aliments
- Une ampoule tous les 15 jours peut être doublée si la peau est très pigmentée.
- Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

**Maphar**  
Bd Alkhlifa N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
**UVEDOSE 100 000 UI/2 ml**  
**SOL BUV**  
**P.P.V : 19,50 DH**



# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalférol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVÉDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVÉDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVÉDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVÉDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVÉDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVÉDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVÉDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de doses fortes et répétées de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVÉDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

### 3. COMMENT PRENDRE UVÉDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

### Carence vitaminique chez l'enfant :

#### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est et les jeunes enfants, d raison de :

- l'exposition insuffisante
  - la faible teneur des aliments
- Une ampoule tous les 15 jours peut être doublée si la peau est très pigmée. Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

**Maphar**  
Bd Alkhlifa N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
**UVÉDOSE 100 000 UI/2 ml**  
**SOL BUV**  
**P.P.V. : 19,50 DH**



5 113001 185030



# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalférol

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVÉDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVÉDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVÉDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVÉDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVÉDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVÉDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVÉDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de doses fortes et répétées de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le taux de calcium dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVÉDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

### 3. COMMENT PRENDRE UVÉDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

### Carence vitaminique chez l'enfant :

#### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est et les jeunes enfants, d raison de :

- l'exposition insuffisante
  - la faible teneur des aliments
- Une ampoule tous les 15 jours peut être doublée si la peau est très pigmentée.
- Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

**Maphar**  
Bd Alkhlifa N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
**UVÉDOSE 100 000 UI/2 ml**  
**SOL BUV**  
**P.P.V. : 19,50 DH**



5 113001 185030





# DIAFORMINE<sup>®</sup> 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

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

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

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

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

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

Voie orale.

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

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

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

### CONTRE-INDICATIONS

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

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avertisseur d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre le traitement.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination du médicament est liée à la fonction rénale.

**Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie.**

En cas de maladie virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire, La survenue de certaines maladies ou la prise de médicaments tels que diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les comprimés de DIAFORMINE 850 mg peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et aggraver les complications.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou comme une maladie cardiaque, informez le médecin. Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, le médecin demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen, que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de l'absence de complications.

PROV 1180000  
PER 04/26  
LUC MT434

**Diaformine<sup>®</sup> 850 mg**  
**Metformine**

30 comprimés pelliculés



gnées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
ieuse ou

it certains  
i) peuvent  
uline.  
mplication

cin vous  
reprendre

# DIAFORMINE<sup>®</sup> 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

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

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

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

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

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

Voie orale.

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

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

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

### CONTRE-INDICATIONS

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

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avertisseur d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre le traitement.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de la metformine est rénale.

**Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie.**

En cas de maladie virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire, La survenue de certaines maladies ou la prise de diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les comprimés de DIAFORMINE 850 mg peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et aggraver les complications.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou comme une maladie cardiaque, informez le médecin. Pour certains examens radiologiques avec produits iodés, le médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen, que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de votre glycémie.

PROV 1180000  
PER 04/26  
LUC MT434

**Diaformine<sup>®</sup> 850 mg**  
**Metformine**

30 comprimés pelliculés



gnées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
ieuse ou

it certains  
i) peuvent  
uline.  
mplication

cin vous  
reprendre

# DIAFORMINE<sup>®</sup> 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

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

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

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

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

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

Voie orale.

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

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

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

### CONTRE-INDICATIONS

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

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avertisseur d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre le traitement.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de la metformine est rénale.

**Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie.**

En cas de maladie virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire, La survenue de certaines maladies ou la prise de diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les comprimés de DIAFORMINE 850 mg peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et aggraver les complications.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour une maladie comme une maladie cardiaque, informez le médecin. Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, le médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen, que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de l'absence de diabète.

PROV 1180000  
PER 04/26  
LUC MT434

**Diaformine<sup>®</sup> 850 mg**  
**Metformine**

30 comprimés pelliculés



gnées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
ieuse ou

it certains  
i) peuvent  
uline.  
mplication

cin vous  
reprendre



# DIAFORMINE<sup>®</sup> 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

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

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

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

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

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

Voie orale.

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

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

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

### CONTRE-INDICATIONS

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

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avertisseur d'un déséquilibre grave de votre diabète. Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre le traitement.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de la metformine est rénale.

**Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie.**

En cas de maladie virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire, La survenue de certaines maladies ou la prise de diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les comprimés de DIAFORMINE 850 mg peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et aggraver les complications. En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou comme une maladie cardiaque, informez le médecin.

Pour certains examens radiologiques avec produits iodés, le médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen, que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la fonction rénale.

PROV 1180000  
PER 04/26  
LUC MT434

**Diaformine<sup>®</sup> 850 mg**  
**Metformine**

30 comprimés pelliculés



gnées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
ieuse ou

it certains  
i) peuvent  
uline.  
mplication

cin vous  
reprendre



# DIAFORMINE<sup>®</sup> 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

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

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

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

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

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

Voie orale.

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

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

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

### CONTRE-INDICATIONS

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

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avertisseur d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre le traitement.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de la metformine est rénale.

**Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie.**

En cas de maladie virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire, La survenue de certaines maladies ou la prise de diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les comprimés de DIAFORMINE 850 mg peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et aggraver les complications.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou comme une maladie cardiaque, informez le médecin. Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, le médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen, que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de votre glycémie.

Pharm. 1180000  
P.R. 04/26  
L.V. M1434

**Diaformine<sup>®</sup> 850 mg**  
**Metformine**

30 comprimés pelliculés



gnées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
ieuse ou

it certains  
i) peuvent  
uline.  
mplication

cin vous  
reprendre



# DIAFORMINE<sup>®</sup> 850 mg

## METFORMINE

### COMPOSITION

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

### FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés en boîte de 30.

### CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antidiabétiques oraux - biguanides.

### INDICATIONS

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

### POSOLOGIE ET MODE D'EMPLOI

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

Voie orale.

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

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

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

### CONTRE-INDICATIONS

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

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

### MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de crampes musculaires ou de malaise général avertisseur d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin sans reprendre le traitement.

### PRECAUTIONS D'EMPLOI

Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination de la metformine est rénale.

**Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie.**

En cas de maladie virale: grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire, La survenue de certaines maladies ou la prise de médicaments tels que diurétiques, ritodrine, salbutamol et terbutaline, les comprimés de DIAFORMINE 850 mg peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et aggraver les complications.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou comme une maladie cardiaque, informez le médecin. Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste, le médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou après l'examen, que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de votre état.

PROV 1180000  
PER 04/26  
LUC MT434

**Diaformine<sup>®</sup> 850 mg**  
**Metformine**

30 comprimés pelliculés



gnées de  
gne d'un

ng.  
es reins.  
ieuse ou

it certains  
i) peuvent  
uline.  
mplication

cin vous  
reprendre

