

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

N° W19-561886

40237

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3325 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : CHAHMOUNE MOSTAFA
 Date de naissance : 25-10-1958
 Adresse : COOP ECHABAR HAY AL HOUJA Lot 72
 Rue n°2 MAISON 28 BERRERCHID
 Tél : 0661533593 Total des frais engagés : 120.000.000,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 14 / 09 / 2020
 Nom et prénom du malade : CHAHMOUNE MOSTAFA Age : 64 ans
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : D. ALD
 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 : Marrakech Le : 14 / 09 / 2020
 Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

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

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

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

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
14/3/2014	21	126		INP : 06 10 11 58

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Mosquée Dr. S. TAMIR r. 1-2 Mosquée Pâle (A côté du Stade Sportif) Bennechir	14/09/20	666,40

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

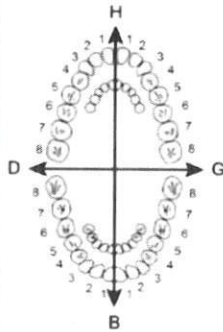
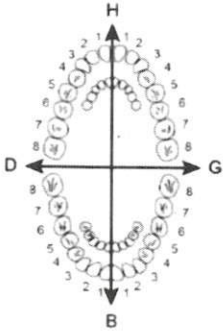
[illegible]

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	INP :														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mohamed DAHOUNE

Médecine Générale

Echographie Générale

Médecin Expert

Assermenté près les Tribunaux



الدكتور محمد داحون

الطب العام

الفحص بالموجات الصوتية

خبير محلف لدى المحاكم

Berrechid, le: 14.9.2020.

Chahwani Mustafa

60,00x5
68,80x3
80,00x1
40,00x2

3

3/1

3000

Dr. Mohamed DAHOUNE
Omnipraticien - échographiste
Médecin Expert - Assermenté
Près les Tribunaux
113. Rue Moussa Ibn Noussair
Berrechid-Tél.: 05 22 32 72 33
INPE 061011581

صيدلية مسجد الرياض
Pharmacie Mosquée Pled
Dr. Siham TAMIR
N°: 1-2 Mosquée Pled
Rue Moussa Ibn Noussair
Tél / Fax: 05 22 33 68 22

113, Rue Moussa Ibn Noussair (Près de Crédit Agricole Bd, Med V) - Berrechid - Tél : 05 22 32 72 33

113, Rue Moussa Ibn Noussair (Près de Crédit Agricole Bd, Med V) - Berrechid - Tél : 05 22 32 72 33

GLEMA®

Glimépiride

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, 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 Jaune E172, Indigo Carmine E132

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 sulfonurées, 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 le 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 indiqué 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 votre médecin vous a prescrit.

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 associant 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.

Si vous avez l'impression 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 à glimépiride, aux autres sulfonurées (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 la triméthoprime), 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 ;

40100
PVP 01/10/00
PVP 05/12/22
L01 J1498



- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;
 - Nausées, vomissements, diarrhée, lourdeurs d'estomac, ou ;
 - Diminution du sodium dans le sang (détectée lors de l'analyse) ;
 - Une allergie cutanée (hypersensibilité) peut apparaître (sensibilité au soleil). Certaines réactions allergiques légères peuvent se manifester, de la gorge ou de la langue.
 - Des réactions allergiques aux sulfonurées, sulfamides antibactériens ;
 - Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement et du sang et doit s'améliorer rapidement.
 - Augmentation des enzymes hépatiques.
 - Saignement inhabituel important ou hémorragie.
- 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

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'un traitement médicamenteux, d'un traitement par stéroïdes. Informez votre médecin car un changement temporaire est possible ;
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou du sang ;
- Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges peuvent survenir. Informez votre médecin car un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate peut survenir. Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les patients atteints de diabète sucré de type 2 ne sont pas recommandées.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang).

Une hypoglycémie peut survenir. Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, régime ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLEMA® 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 autres médicaments ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides ou habitudelement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• A faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, confusion, perte de conscience, de la vigilance et des réactions anormales, tremblements, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges, etc.

• Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, palpitations, douleur intense et soudaine dans le cœur et troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration difficile, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut être fatale.

Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent après la prise de sucre, de jus de fruit ou de sucre. Vous devez, contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas.

Tests de laboratoire.

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être analysé de façon régulière pour 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, parlez-en à votre médecin avant de prendre GLEMA®.

8- Interactions :

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

Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA® ou à arrêter le traitement, ou à modifier la dose de GLEMA®.

Diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre dans le sang.

L'effet de GLEMA® (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être affecté par :

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

GLEMA®

Glimépiride

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

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, 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 Jaune E172, Indigo Carmine E132

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 sulfonurées, 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 le 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 indiqué 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 votre médecin vous a prescrit.

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 associant 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.

Si vous avez l'impression 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 sulfonurées (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 la triméthoprime), 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 ;

40100
PVP 01/10/00
PVP 05/12/22
L01 J1498



- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;
 - Nausées, vomissements, diarrhée, lourdeurs d'estomac, ou ;
 - Diminution du sodium dans le sang (détectée lors de l'analyse) ;
 - Une allergie cutanée (hypersensibilité) peut apparaître (sensibilité au soleil). Certaines réactions allergiques légères peuvent se manifester, de la gorge ou de la langue ;
 - Des réactions allergiques aux sulfonurées, sulfamides antibactériens ;
 - Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement et du sang et doit s'améliorer rapidement ;
 - Augmentation des enzymes hépatiques ;
 - Saignement inhabituel important ou hémorragie.
- 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

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'un traitement médicamenteux, d'un traitement par stérilisation, d'un traitement par chimiothérapie, d'un traitement par radiothérapie ;
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de votre reins ;
- Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges peuvent survenir. Informez votre médecin car un changement temporaire de la fonction enzymatique en glucose-6-phosphate peut survenir. Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les patients atteints d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate sont limitées. Les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les patients atteints d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate sont limitées.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang).

Une hypoglycémie peut survenir. Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, régime ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLEMA® 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 autres médicaments ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides ou habitudelement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- A faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, confusion, troubles de la vigilance et des réactions anormales, tremblements, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges, sueurs, palpitations, douleur intense et soudaine dans la poitrine et troubles du rythme cardiaque) ;
- Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration rapide et profonde, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut être fatale.

Le traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent après la prise de sucre, de jus de fruit ou de bonbons. Si les symptômes persistent, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas.

Tests de laboratoire.

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être analysé de façon régulière pour vérifier le nombre de cellules dans le sang.

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, parlez-en à votre médecin avant de prendre GLEMA®.

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez :

- Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA® ;
- Votre médecin peut augmenter l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre dans le sang ;
- L'effet de GLEMA® (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être renforcé par :
- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline) ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (généralistes) ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que les antibiotiques) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (antibiotiques, antifongiques) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants).

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.

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

2- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, 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 :

Avec et sans 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 indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLEMA®, comprimé.
- Éviter 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 ou deux semaines de traitement.

La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLEMA® par jour.

Un traitement associant glimépiride et méformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de méformine ou d'insuline doivent vous être prescrits séparément 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.

Si vous avez l'impression 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 sulfonurées (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 vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raidissement 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 ;



- cholestase, inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;
 - Nausées, vomissements, diarrhée, lourdeurs d'estomac ou de la langue ;
 - Diminution du sodium dans le sang (détectée lors de l'analyse) ;
 - Une allergie cutanée (hypersensibilité) peut apparaître telle une éruption cutanée ;
 - Des réactions allergiques aux sulfonurées, 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 ;
 - Saignement inhabituel important ou hématoème ;
 - Déclaration des effets secondaires
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'un traitement ;
- Informez votre médecin car un changement temporaire de stress ;
- 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.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate (détecté lors des analyses de sang) peuvent survenir. Informez votre médecin de ces informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes atteintes de ces pathologies.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang).

Lorsque vous prenez 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 ;
- Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde, de la surrénale) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment de glucides ou habituellement ;

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faible intensité, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, de concentration, diminution de la vigilance et des réflexes, vertiges, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vision floue, troubles de la parole ;
- Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, palpitations, douleur intense et soudaine dans la poitrine et troubles du rythme cardiaque ;
- Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration d'urgence, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner la mort.

Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent après la prise d'un produit sucré ou d'un repas sucré. Vous devez alors, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas à faire disparaître les symptômes.

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être analysé pour 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, d'un autre médicament ou si vous avez l'intention de le faire.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA® ou à arrêter temporairement l'usage de GLEMA® si vous prenez :

- des médicaments pour traiter le diabète (tel que l'insuline) ;
- des médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (pharmaco-analgésiques) ;
- des médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques ;
- des médicaments pour traiter les infections virales telles que les infections à VIH, les infections à hépatite, les infections à toxoplasmose, la toxoplasmose ;
- des médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants) ;
- des médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants).

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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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 sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang, 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 indiqué 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 associant glimépiride et méformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de méformine 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.

- Si vous avez l'impression 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 sulfonurées (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 insulinodépendant (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
- 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 sulfonurées, sulfamides antibactériens
- Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement dans le sang et d'où s'améliorer rapidement.
- Augmentation des enzymes hépatiques
- Syndrome hémolytique important ou hématurie.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si l'effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice

7- Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'un traitement par antibiotiques, d'un traitement par corticoïdes, d'un traitement par diurétiques, d'un traitement par médicaments pour le cœur, d'un traitement par médicaments pour le système nerveux, d'un traitement par médicaments pour le système respiratoire, d'un traitement par médicaments pour le système digestif, d'un traitement par médicaments pour le système urinaire, d'un traitement par médicaments pour le système circulatoire, d'un traitement par médicaments pour le système musculo-squelettique, d'un traitement par médicaments pour le système endocrinien, d'un traitement par médicaments pour le système immunitaire, d'un traitement par médicaments pour le système reproducteur, d'un traitement par médicaments pour le système sensoriel, d'un traitement par médicaments pour le système métabolique, d'un traitement par médicaments pour le système excréteur, d'un traitement par médicaments pour le système intégratif, d'un traitement par médicaments pour le système adaptatif, d'un traitement par médicaments pour le système évolutif, d'un traitement par médicaments pour le système reproducteur, d'un traitement par médicaments pour le système immunitaire, d'un traitement par médicaments pour le système sensoriel, d'un traitement par médicaments pour le système métabolique, d'un traitement par médicaments pour le système excréteur, d'un traitement par médicaments pour le système intégratif, d'un traitement par médicaments pour le système adaptatif, d'un traitement par médicaments pour le système évolutif.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir. Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Mésurination, horaires de repas irréguliers, saut de repas, repas trop petits
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles surrénaux) ;

- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;

- Prise de certains autres médicaments ;

- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides à l'habitude.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

o Aïm intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, de concentration, diminution de la vigilance et des réactions, articuler, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vertiges

o Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, palpitations, douleur intense et soudaine 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, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut aggraver le traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement, mais vous devez continuer à surveiller votre taux de sucre dans le sang.

Si vous avez des symptômes de hypoglycémie, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas à faire baisser le taux de sucre dans le sang.

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être analysé par un laboratoire pour vérifier le nombre de cellules sanguines.

Enfants et adolescents :

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance au lactose, contactez votre médecin avant de prendre GLEMA®.

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® ou à arrêter de le prendre, ou à augmenter l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre dans le sang.

L'effet de GLEMA® (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par :

- médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline) ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phénylbutazone, aspirine, paracétamol, ibuprofène, naproxène, kétoprofène, diclofénac, célécoxib, etc.) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (quinolones, claritromycine) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants).

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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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 sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang, 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 indiqué 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 associant glimépiride et méformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de méformine 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.

Si vous avez l'impression 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 sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antobactériens (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 insulinodépendant (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
 - 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 sulfonurées, 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
 - Syndrome hémolytique important ou hématurie.
- 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

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'un stress, informez votre médecin car un changement temporaire
- Vous avez un problème grave ou niveau de votre foie ou
- 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 d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate (des informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes atteintes de cette maladie ne sont pas recommandées).

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir. Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Mésnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, restriction de l'apport alimentaire ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde, surrénales) ;

- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments ;

Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides à l'habitude.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Aïm intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, perte de concentration, diminution de la vigilance et des réflexes, vertiges, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vision floue, sueurs, palpitations, douleur intense et soudaine 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 rapide et profonde, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut aggraver l'état de votre santé.

Traitement de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement si vous consommez du sucre ou du sucre. Vous devez consommer les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces.

Consultez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas.

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être analysé par un laboratoire pour vérifier le nombre de cellules sanguines.

Enfants et adolescents :

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

Le produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance au lactose, consultez votre médecin avant de prendre GLEMA®.

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® ou à arrêter temporairement le traitement ou à modifier la dose de GLEMA®.

Les médicaments suivants peuvent interagir avec GLEMA® : les médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques, les médicaments pour traiter les infections virales, les médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques, les médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques, les médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques.

- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants) ;

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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez 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 sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang, 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 indiqué 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 associant glimépiride et méformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de méformine 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.

Si vous avez l'impression 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 sulfonurées (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 insulinodépendant (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
 - 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 sulfonurées, sulfamides antibactériens
 - Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement dans le sang et d'où s'améliorer rapidement.
 - Augmentation des enzymes hépatiques
 - Syndrome hémolytique important ou hématurie.
- 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

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

- Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale, d'un stress, informez votre médecin car un changement temporaire
 - Vous avez un problème grave ou niveau de votre foie ou
 - 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 d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate (des informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes atteintes de cette maladie ne sont pas recommandées).

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir. Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

- Mésnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, restriction
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde, surrénales) ;

- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments ;

Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides à l'habitude.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Aïm intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, perte de concentration, diminution de la vigilance et des réflexes, vertiges, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vision floue, sueurs, palpitations, douleur intense et soudaine 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 rapide et profonde, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut aggraver le traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement si vous consommez du sucre ou du sucre. Vous devez consommer les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas.

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être analysé par un laboratoire pour vérifier le nombre de cellules sanguines.

Enfants et adolescents :

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée chez les enfants et adolescents.

Le produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance au lactose, consultez votre médecin avant de prendre GLEMA®.

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® ou à arrêter temporairement le traitement de GLEMA® si vous avez un effet de GLEMA® (diminution du taux de sucre dans le sang) ou un effet de GLEMA® (augmentation du taux de sucre dans le sang).

Les interactions peuvent être :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline) ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (par exemple, les analgésiques) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (antibiotiques, antifongiques) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants).

LOT : J662

- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants)

LOT : J662

- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamines K)
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants)

LOT : J662

- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline)
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phényl)
- médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que cer)



LOT : J662

8- Interactions :

