

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|---------------------|
| 0 Réclamation | contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | pec@mupras.com |
| 0 Adhésion et changement de statut | adhésion@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.

N° W19-409112

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

2538

Société :

RAM - FRAC

Matricule :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Ret

18 JUIN 2019

Nom & Prénom :

KACHANI MUSTAPHA

Date de naissance :

01/01/1951

Adresse :

JAMILA 5 Rue 187 N° 29 C/D CASABLANCA

Tél. : 0667028896

Total des frais engagés : 525,10

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr BOUZOUBAA Mohamed
Médecine Générale-Médecine du Travail
97, Avenue Oued Eddahab Jamila 5
C.D. CASABLANCA
Tél.: 06 62 08 12 70

Cachet du médecin :

Dr BOUZOUBAA Mohamed
le oct. 6-19
KALTHAUS Mustapha

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Age : 68

Nature de la maladie :

HTA / Diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE 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
✓	✓	✓	102,400 M	INP : 09 1038 950 Dr BOUZOUBAA Mohamed Médecine Générale-Médecine du Travail 97, Avenue Oued Eddahab Jamila 5 C.D. CASABLANCA Tél.: 06 62 08 12 70
✓	✓	✓		
✓	✓	✓		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACEUTICAL AHRAM 106, Bd Makdad Iahrizi Hay El Henna Cite Djemaâ Casa - Tel: 05 22 57 88 98 SEKKAT Rachid Dr . en Pharmacie	04/06/15	425,10 DH

ANALYSES - RADIographies

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

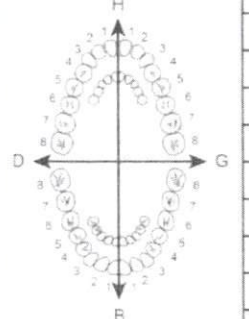
AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

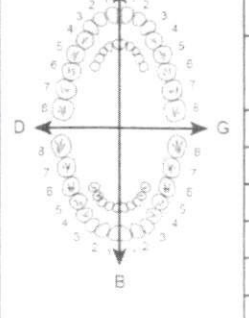
MONTANTS DES SOINS	
DEBUT D'EXECUTION	
FIN D'EXECUTION	
COEFFICIENT DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DATE DU DEVIS	
DATE DE L'EXECUTION	
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS	
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION	



O.D.F PROTHESES DENTAIRES

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

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel Thérapeutique nécessaire à la profession



Docteur BOUZOUBAA Mohammed

Médecine Générale Médecine du Travail

Expert Assermenté près les Tribunaux de Casablanca

الدكتور بوزوبع محمد
طب العام طب الشغل
خبير ملحق لدى المحاكم بالدار البيضاء

Casablanca le 04 - 6 - 2019 الدار البيضاء في

O R D O N N A N C E

N° KACHAN'S

Rustaphée

{ 910 x 3 }

1.

Dilmo 104

(3bts)

(S.V.)

4520 x 2

x 2

Glycophée 850

(245) (S.V.)

78,70

Epip/

(245) (S.V.)

Diamicam 60

14.1 i de recte

PHARMACIE AL AHRAM



106, Bd Makhad lahrizi
Hay El houla Cite Djemaa
Casa - Tél : 05 22 57 88 98



SEKKAT Rachid Dr. en Pharmacie

شارع واد الذهب جميلة 5 قرية الجماعة السباتة الهاتف : 06 62 08 12 70
97, Avenue Oued Eddahab Jamila 5 Cité Djemaa Sbata Tel : 0662 081 270 Casablanca

Dr BOUZOUBAA Mohamed
Médecine Générale-Médecine du Travail
97, Avenue Oued Eddahab, Jamila 5
C.D. CASABLANCA
Tél.: 06 62 08 12 70

بيملو®

أملودبين

مستعملٍ الآلات يسبب إحتمال الإحساس بالدوار
التأثيرات الغير مرغوب فيها :

- التأثيرات الجانبية الأكثر حدوثاً بسبب توسيع الأوعية الدموية : صداع، إحمرار، إحساس بارتفاع حرارة الوجه تظهر هذه الأعراض عادة في بداية العلاج وتتراجع من بعد، مثل الأنواع الأخرى من الديهيدروبيوريدين يمكن ظهور توم القدمين أو الوجه تظهر هذه العلامات غالباً عند أخذ جرعات قوية .
- نادراً تلاحظ : إرتفاع في نبضات القلب، خفقان، غيبوبة .
- تأثيرات جلدية: صلع، تعرق، حوادث جلدية، حكة، طفح جلدي، ألم وعائية
- تأثيرات على الجهاز الهضمي: ألم في البطن، عسر الهضم ، خلل في الذوق، فقدان الشهية، غثيان، إسهال، إمساك ، إحتقاف الفم
- تأثيرات على العضلات والأعصاب: تشنج عضلي، ألم عضلي ، ألم مفصلي ،
- تأثيرات على الكبد: إلتهاب الكبد، يرقان، نادراً إرتفاع إنزيمات الكبد(بعلقة مع الركود الصفراوي) تراجع حين التوقف عن العلاج
- تأثيرات على الجهاز التنفسى: ضيق التنفس
- تأثيرات على الجهاز البولي والتناسلي: كثرة التبول، عدم القدرة على الإنتصاب ، إرتقاض الثدي عند الرجال.
- تأثيرات عصبية: عياء، إحساس بالدوخة، إضطراب النوم، تتمل إرتعاش، إضطراب الرؤية، إكتئاب وعصبية
- تأثيرات عامة: إحساس بعدم الارتخاء .
- تأثيرات دموية: إنخفاض عدد الصفائح الدموية.
- تأثيرات وعائية: إلتهاب وعائي ،
- مثل جميع محبطات الكالسيوم نادراً يمكن ظهور العلامات التالية : ألم الذبحة الصدرية، إختناق عضل القلب، عدم إنتظام نبضات القلب .
- المقدار : حسب وصفة الطبيب المعالج.

لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال
لا يستعمل هذا الدواء بعد إنتهاء تاريخ الصلاحية الموجود على العلبة

الشكل والتقديم:
بيملو 5 مغ : علبة من 14 و 28 قرصا
بيملو 10 مغ : علبة من 14، 28، و 56 قرصا
التركيب:
بيملو 5 مغ :
أملودبين 5 مغ
سواغ كمية كافية ل 1 قرص
بيملو 10 مغ :
أملودبين 10 مغ
سواغ كمية كافية ل 1 قرص
الخصائص:
محيط إنتقالي لقنوات الكالسيوم مشتق من الديهيدروبيوريدين .
دوعاي الاستعمال :
- للوقاية من الذبحة الصدرية
- علاج إرتفاع ضغط الدم
موازن الاستعمال:
- حساسية مفرطة لدиеيدروبيوريدين
- المرأة الحامل أو المحتمل أن تكون حامل .
- المرأة المرضعة
- مع أدوية الدلتورولين
تحذيرات وإحتياطات الاستعمال:
تحذيرات :
لا توجد أي دراسة لفعالية وقابلية الأملوديين عند الطفل لذا لا ينصح باستعمال هذا الدواء بالنسبة للأطفال .
في حالة ظهور علامات كلينيكية (عياء، فقدان الشهية، غثيان بصفة مستمرة) ينصح بإجراء تحاليل لأنزيمات الكبد في حال إرتفاع إنزيمات الكبد أو ظهور يرقان يجب التوقف عن العلاج .
احتياطات الاستعمال:
في حالة القصور الكبدي يجب أخذ الاحتياط عند هؤلاء

ي :
ighbiar الطبيب أو
آخر وخصوصاً إذا
ع ضغط الدم .

P.P.V : 59 DHC 10
U.T.AV : 06-20
LOT : 6093

صا عند السائقين و

Pimlo 10 mg.
Boîte de 28 comprimés



مختبرات الصيدلية فارما 5
12، زنقة البروق - الدار البيضاء

6 118000 0932820

بِيمْلُوٌّ

مستعمل الآلات بسبب إحتمال الإحساس بالدوار
التأثيرات الغير مرغوب فيها:

- التأثيرات الجانبية الأكثر حدوثاً بسبب توسيع الأوعية الدموية: صداع، إحمار، إحساس بارتفاع حرارة الوجه تظهر هذه الأعراض عادة في بداية العلاج و تتراجع من بعد.

- مثل الأنواع الأخرى من الديبيوروبيريدين يمكن ظهور تورم القدمين وأو الوجه تظهر هذه العلامات غالباً عند أخذ جرعات قوية .

- نادراً لاحظ : ارتفاع في نبضات القلب، خفقان، غيبوبة .

- تأثيرات جلدية: صلع، تعرق، حوادث جلدية، حكة، طفح جلدي، أودمة وعائية

- تأثيرات على الجهاز الهضمي: ألم في البطن، عسر الهضم ، خلل في الذوق، فقدان الشهية، غثيان، إسهال، إمساك ، إيجافاق الفم

- تأثيرات على العضلات والأعصاب: تشنج عضلي، ألم عضلي ألم مفصلي ،

- تأثيرات على الكبد: إلتهاب الكبد، يرقان، نادراً لارتفاع انزيمات الكبد(العلاقة مع الركود الصفراوي) تتراجع حين التوقف عن العلاج

- تأثيرات على الجهاز التنفسى: ضيق التنفس

- تأثيرات على الجهاز البولى و التناسلى: كثرة التبول، عدم القدرة على الانتصاف ، إنفاس الثدي عند الرجال.

- تأثيرات صحية: عياء، إحساس بالدوخة، إضطراب النوم، انتقام (ارتفاع)، إضطراب الرؤية، إكتئاب وعصبية

- تأثيرات عامة: إحساس بعدم الارتباط .

- تأثيرات دممية: إنخفاض عدد الصفائح الدموية.

- تأثيرات وعائية: إلتهاب وعائي،

- مثل جميع محبطات الكالسيوم نادراً يمكن ظهور العلامات التالية : ألم الذبحة الصدرية، إختناق عضل القلب، عدم انتظام نبضات القلب .

المقدار:

حسب وصفة الطبيب المعالج.

حسب وصفة الطيب المعالج.

لا یترک هنر

100

الشكل و التقديم:

ييملو 5 مغ : علبة من 14 و 28 قرصا
ييملو 10 مغ : علبة من 14، 28، 56 و 106 قرصا

التركيب:

سلسلة 5 مخ

أملودبين 5 مخ
سواغ كمية كافية ل 1 قص

سلسلة 10 مخ

أملوديين 10 مغ

الخصائص:

مثبت إنتقائي لقنوات الكالسيوم مشتق من

دعا و الايمان

- للوقاية من الذبحة الصدرية
- احتلام انتفاث خطا الـ

موانع الاستعمال:

- امرأة الحامل أو المحتمل أن تكون حساسية مفرطة للهييدروبروريد

امراة اهر صحفه

- مع ادوية الديترولين

تحذيرات واحتياطات الاستعمال:

لَا تُوجَد اِي دراسة لفعالية وقابلية الاملوديبين عند الطفل
لذا لا ينصح باستعمال هذا الدواء بالنسبة للاطفال .

في حالة ظهور علامات كلينيكية (عياء، فقدان الشهية، غثيان بصفة مستمرة) ينصح بإجراء تحاليل لأنزيمات الكبد

في حال إرتفاع أنيزمات الكبد أو ظهور يرقان يجب التوقف عن العلاج.

- إحتياطات الاستعمال:

المرضى.

UT.AU : DT-1a

9407 : Lot

Digitized by srujanika@gmail.com

* اذا اذن قت عذر

• تحتوي على اليود
• إذا كنت قادماً

**يجب التوقف عن
الطبيب إذا كنت بـ
يجب الانتباه من**

عليك الانتباه من نوع خاص قد يتسبب في تلوّن ورقائق فمك، تعرق

وظيفة الكثيرون، وزيد احتلال تغور المحمض التي ينشأ في جهاز المعدة الطويل أو استئناف المكحول، أو فقدان السائل المضاد للعويق، أو مشاكل في وظيفة الكبد أو إصبابيات طبلة تسبب في حرج أمراض القلب الحادة الخطيرة، ومن المهم اهتمام تناول الطعام والبيتري، لكنه ينبع من هنا فقط احتلال تغور المحمض التي قد يتطور المعاشر إلى مشكل يشكّل عقبة يصعب تخطي، بما أن العروض قد تؤدي إلى تشنّجات مصلية وأحساس بالارتفاع الاعي الشديد، ويعود في هذه الأثناء انتفاخ برجوة المعدة وتضيق القلب، إما حدث فجأة، أو يدخل الفم على الفور لتلقي العلاج الآزم لأن المرضى الذين يتناولون الكلوفر كانوا يفكرون في الأفخر على الفور.

كلوكوفاج وحدة لا سبب انخفاض معدل السكر في الدم لكن، اذا اخرى لاعاج السكري او التي تؤدى انخفاض معدل السكر في الدم في الدم، الانسولين، المثبّطات، خطر انخفاض معدل السكر معدل السكر في الدم، الشعور بالعطش، الورقة، زيادة تصبغ بصرية، صعوبة التركيز العقلي، قان شرب او اكل شيء ما يحتوي بالاصل.

ستون او سبعين ادوية. سرى اذا كنت قادما على حقن وعاني من مادة مبائية تحتوى على اليود بالسكانير، عليك إيقاف تناول كلوكوفاج لفترة قبل هذه الفحوصات

عليك اعلام الطبيب اذا كنت تتناول كلوكوفاج في نفس الوقت مع الفضوري التحكم غالبا بعذل السكر في الدم لديك او ضبط جر

- * مدرات البول (مستعمل بحراج جراء من ماء الجسم يرفع إفراز البول)
- * محفزات المستقبلات بيتا-2 -الأدرينية- مثل سالبوباتامول أو تيريبوتان
- * مستعمل لعلاج عدة أمراض وخاصة التهابات الجلد الحادة أو الربو

• ادوية أخرى مستعملة لعلاج السكري.
إذا كنت تتناول أو تناولت من وقت قريب دواء آخر، بما في ذلك الأطعمة، على Basis اعلام الطبيب. والمصادقة عليه.

اللائقات والمشروبات
لا تستهلك المشروبات الكحولية في فترة تناولك لهذا الدواء. قد يزيد

كنت تعانى من قصور كبدى أو من نقص التغذية. ينطوي ذك ايسضا
الحمل والأرضاع
خلال فترة الحمل، أنت بحاجة الى، انسولين لعلاج السكري الذى تع

حاملاً أو تعتقدين انك حامل أو تتوقعين الحمل، لكي يستطيع تعديل يوصى بعدم استعمال هذا الدواء إذا كنت تتعرضين طفلك او إذا كان

الرياضيون
غير وارد

كُلوكوفاج وحدة لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. هذا يعني السيارات او استخدام الالات.

١١- إنما ينكر الطبيب في الحالتين التاليتين:

- * إذا كُنت قادماً على الخوض بالتصوير الشعاعي أو السكانير والذي قد يقتضي خنق مادة مهنية.
- * إذا كُنت على البوار في بورون المومية.
- * إذا كُنت قادماً على الخوض لعملية جراحية كبيرة.

يجب الانتباه عن كلّوكيواج قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. سبب الطبيب إذا كُنت بحاجة لا على علاج بديل خلال هذه الفترة، من المهم أن تتبع بدقة تعليمات الطبيب.

يجب الانتباه مع كلّوكيواج :

- حفاظ النبي على هذه المساعدة دائرةً هاد، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كليات لا تعلمون بصوره جيدة.
- اعراض الحاضر الذي غير ممدهد مثل القيء، او اوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، احسان عام بالارتفاع مع تعب شديد وصعوبات في التنفس.
- من بين الاعراض الاخرى، هناك انخفاض درجة حرارة الجسم وینبض القلب، فإذا سبستت باحد هذه الاعراض، يجب عليك استئناف الطبيب فوراً لأن الحاضر الذي قد يودي إلى الغيبوبة توقف فوراً عن تنفسه ثم ينكونوا ألا وهي انتقال في الحال بالطبيب او باقرب مستشفي.
- تغير في الحصوات البولية فيما يخص الكلى او الكلاد (التهاب الكلد الذي يسبب التعب، فقدان الشهية

فقدان بعض الوزن، مهار أو اضطرابات في المثانة، عليك التوقف عن تناول الكوليوفون و استئنار الطبيب.

- ردود فعل حساسية مثل احمرار الجلد (حمامى) او الحكاك او تطفح جلدي مع حكة (شرى)
- انخفاض درجة الحرارة المفاجئ بـ12 درجة فهرنهايت في الماء.

يبتعد المطاعيم المحدودة لدى الأطفال والراهقون أن مطيبة و خدة التأثيرات غير المرغوبة مماثلة لتلك التي سببت لدى الكبار.

الإعانة من الاعراض الجانبية:

اد شعرت باني اثر غير معروف يه، اخبر طبیک او الصدیقی . و ینطق ذلك على اي اثر غير معروف يه لم يتم ذكره في النشرة.

باب خارج الاتار غير المرؤوسي فيها، انت تساهم في تقديم معلومات اكثرا عن امن الدواء.

5- ماهي طريقة حفظ كلوروفاج 850 فوص مغلف؟

٦- سرقة من متناول أو تحت نظر الأطفال.
إذا تم ملاع جندي المطل بكتلوكوفا، فمن المستحسن من الآباء، أو المعالج مراعية استهلاك الدواء.
تاريخ انتهاء الصلاحية
لا يجوز استعمال كيلوكوفا بعد التاريخ الاقصى للاستعمال المذكور على العلبة او على الصيغة المشكّلة
حراريًا بعد علامة « EXP ». يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من آخر يوم من الشهر
ظروف التخزين
ليس هناك احتياجات خاصة بالحفظ.
تحت درجة حرارة الغرفة.

وذا زم الامر، تحدیرات من بعض علامات واضحة لتهور
لایجوز التخلص من الآدویة في المجرى العام او مع النفايات المنزليه. اسال الصيدلى عما يجب عمله بالآدویة
غير المستعملة.

ستسمح هذه الإجراءات بحماية البيئة.
٦ - معلومات إضافية
على ما ذكرت خطوط **كليوكفاف 850** قرص ملف؟
المادة الفعالة هي: كوريديرات المتفورمين.
ويحتوي على 850 قرص على: كوريديرات المتفورمين، مما يقابل 662,90 مع من المتفورمين قاعدة.
البيانات الأخرى:

ما هو خلوكو فاج 850 قرص مختلف وما هو محتوى العلبة؟

فرص متعلقة في علم تجاري على 30 و 60 فرض.
الجدول ا (القائمة ١)
تاریخ هذه المنشرة 2015/12/21

L0)
EX
PP

IPER PHARMA

تم رفعها

شارع محمد بن فضال، 41



41

Glucophage® 850

6

تأثيرات غير مرغوبة ثانية (سبل) لدى أقل من ٣٧٪ من المرضى (١٠٠٠ من أصل ٢٧٥٠) مصابين بـ **الحادي عشر**، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كلابيتاً لا تتمكن بمفردها من إزالة العصعص. **الاعراض المعاكس للبنيان غير محددة**، وأوجاع في البطن مع شحذات ملتحمة، إحساس عام بالانزعاج مع تعب شديد و معويات متقطعة.

من بين الأعراض الأخرى، هناك انتفاخات درجة حرارة الجسم وبضمير القلب، فإذا حسست بأحد هذه الأعراض، يجب عليك استشارة الطبيب فوراً لأن المعاكس للبنيان قد يؤدي إلى الغيبوبة وتوقف فوراً عن تنفس.

كذلك يمكن أن تؤدي إلى احتشاء العضلات، مما يعيق الحركة، مما يزيد من التعب.

وقد تحدث حالات ملتحمة بسبب الماء، الكبد، أو الكلى، أو الأمعاء، مما يعيق الامتصاص.

الاعمال والرهنون
يبتلي المطلوب العذابي لدى الاطفال و المرافقون ان طبيعة و حدة التأثيرات غير المرغوبية مماثلة ل تلك التي
س俎لت على الآباء.
الاعلام
ان اعراض الجائحة
اذا شعرت اي اثر غير مرغوب فيه، اخبر طبيبك او الصيدلي . و يتطلب ذلك من اى اثر غير مرغوب فيه لم
يتم ذكره في هذه النشرة.
باخراجه من الاركان غير المرغوب فيها، انت تساهم في تقديم معلومات اكتثر عن امن الدواء.

5- ماهي طرق حفظ كليوكافاج 850 فرس مغلف؟

لا تتركى فى متطلبات أو تحت انتشار بيكريوفاج، إذا تم علاج المطلب بيكريوفاج، من المستحسن من الآباء أو المعالج مراقبة استهلاك الدواء.

تاريف انتهاء الصلاحية

لا يجوز استعمال كليوكافاج بعد التاريخ الاقصى للاستعمال المذكور على العلبة او على الصفحة المشكلة حراريًا بعد علامة «EXP». ويشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من آخر يوم من الشهر

ظروف التخرج
ليس هناك احتياجات خاصة خاصة بالجامعة.
وذا لزم الأمر، تدابير من بعض علامات واضحة لتهور
لايجوز التخلص من الآدبوبي في المجرى العام أو مع التفاصيل المتزلجة، إسأل الصيدلي عما يجب عمله بالأدوية
غير المستعملة.

٦- معلومات اضافية
على اذان يحتوي مخطوطة **الكتاب المأذون** 850 قرمن مقالف؟
المادة الخامسة هي: **كلوريدات المفترمين**.
يحتوي كل قرمن على 850 مل: **كلوريدات المفترمين**, مما يقابل 662,90 مع من المفترمين قاعدة.
المساغات هي:
١- **الكتاب المأذون**: ٢٣٠

ما هو تلوكوفاج 850 فرخر متفق وما هو محتوى اللعبة؟
قرص متفق، في على تنزيل على 30 و 60 قرمن.
الجدول (القائمة) (إ)
تاریخ هذه النشرة 21/12/2015

0640
0114
/202
20D

80000-08
OT 190
EXP 01
PV 45.

إذا استطاعت عليه إحدى هذه الحالات انتاهه قبل المطبيب بتناول هذا الدواء،
يجبر المطبيب على مراعاة المرضى في الحالات المتلازمة.
إذا كانت قياماً على المخصوص للشخص بالصوص الشعاعي او السكانير الذي قد يقتضي خفق ماد
الهيكل العظمي على الوريد في ورقة المدرعة.
إذا كانت قياماً على المخصوص لعملية جراحية كبيرة.

عليك الانتباه من نوع خاص لخطر الحماض البيني التالي:
قد يتسبّب كلوكيوفاج في تغذية نادر جداً يسمى الحماض البيني و خاصة اذا كانت تعاني من مشكلة الكثبين او بزيادة احتمال تطور الحماض البيني ايضا في حالة اداء المركبي الخارج على المسام العصبية او المسمى الملوطن او اصوات الملوطن المعاكس (المفاجئ) الناجمة عن اسهال الكلوكيوفاج تقويق او مشكل في وظيفة الكبد او اصوات طبلية تسبّب في حرجان جزء من الجسم من الاوكسجين او اعراض القلب الحادحة المترافقه، ومن اعراض احرقان تناول الملاج و قواعد الحمية الغذائية و ممارسات الاعياد والاحتفالات، وفي هذه الحالة قد يقلل من احتمال حدوث الحماض البيني.
الذين ينتظرون ان هذا قد يقلل من احتمال حدوث الحماض البيني.
ويظهر الحماض البيني بشكل قياسي كما ان الاعراض قد لا تكون مماثلة مثل التقويق او الالم البطلي
ويتطلب تشخيصاً مفصلاً و حساساً بالارتفاع احياء الشدید و مفعمة بغير المعرفة من بين الاعراض ادخال
هذا حالات المستشفى على الفور لارتجاع الملاج الازم لان الحماض البيني قد يؤدي الى سبات توقف
القلب كلياً او قم بمراجعة الطبيب او المستشفى القريب على الفور.

تناول أو استعمال أدوية أخرى
ذات كثافة قادمة على حقن وعادي من مادة مابينة تحتوى على اليدو في دورتك الدموية مثل لفمكس بالسكانير، ميليك اياق تناول كلوكوفاج لفترقة 48 ساعة على الأقل بعد بدء العلاج.
عليك اغلاق فتحة نصب الشاشة المائية (بلاستيك) بعلبة ادوية
أيليك اخذ تناول كلوكوفاج في نفس الوقت مع أحد الادوية التالية، عندى قد

ـ إذا كانت تناولوا أو تناولت من وقت بريء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يمكن صرفها من دون طبيب على أداء الطبيب أو الصيدلي به.

يتحقق ذلك بفضل تعلم عناصر من قصور بيولوجي أو من نفس المعدة، يتحقق ذلك أيضاً على الأدوية المحتواة على حمض الصلب والآسيتون.

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

Veuillez 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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

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

Veuillez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

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

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas.

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

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

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

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

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré. Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

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

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

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent surveiller lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

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

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut surveiller lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie. Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucosé-6-Phosphate-Déhydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

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

Enfants

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

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

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

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple s)

- médicaments pour traiter l' inhibiteurs de l'enzyme de co

- médicaments pour traiter le
- médicaments pour traiter l des récepteurs H2),

- médicaments pour traiter la
- analgésique ou antirhumati

- médicaments contenant de l'ac

- médicaments pour traiter l'
- médicaments réduisant les inflammations (cor

- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés t IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affection

- Préparations à base de Millepertuis (Hyperic

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort à venir lorsque

DIAMICRON® 60 mg est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. DIAMICRON 60 mg, comprimé à libération modifiée peut augmenter les effets des médicaments anti-coagulants (ex : warfarine).

Consultez votre médecin avant de commencer à prendre un autre médicament. Si vous allez à l'hôpital, informez le personnel médical que vous prenez DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

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

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée peut être pris avec des aliments et des boissons non alcoolisées. Il est déconseillé de boire de l'alcool car cela peut altérer le contrôle de votre diabète d'une manière imprévisible.

GROSSESSE, ALLAITEMENT ET FERTILITÉ

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est déconseillé durant la grossesse. Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous allez.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Votre capacité de concentration ou de réaction peut être diminuée en cas d'hypoglycémie, ou d'hyperglycémie ou si vous développez des problèmes de vision en conséquence. Sachez que vous pouvez mettre votre vie et celle des autres en danger (par exemple lors de la conduite d'un véhicule ou de l'utilisation de machines).

Demandez à votre médecin si vous pouvez conduire un véhicule :

- en cas d'épisodes fréquents d'hypoglycémie,
- si vous avez peu ou pas de signes d'avertissement d'hypoglycémie.

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée contient du lactose

Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose est déterminée par votre médecin, en fonction de votre glycémie et éventuellement de votre taux de sucre dans les urines.

Des changements de facteurs extérieurs (par exemple perte de poids, changement de votre style de vie, stress) ou une amélioration du contrôle de votre glycémie peuvent nécessiter un changement de la posologie.

La dose journalière recommandée est de ½ à 2 comprimés (maximum 120 mg) en une seule prise, au petit déjeuner. Cela dépend de la réponse au traitement. Le comprimé peut être divisé en doses égales.

DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau au petit déjeuner (et de préférence chaque jour à la même heure). Le ½ comprimé ou (le) comprimé(s) doivent être avalés en une seule fois. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ni écrasés.

La prise de vos comprimés doit toujours être suivie d'un repas.

Si une association du traitement par DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec de la metformine, un inhibiteur de l'alpha-glucosidase, une thiazolidinedione, un inhibiteur de la dipeptidyl peptidase-4, un agoniste des récepteurs GLP-1 ou l'insuline est instaurée, votre médecin déterminera selon votre cas la dose appropriée de chaque médicament.

Si vous remarquez que votre taux de glycémie est élevé bien que vous preniez le médicament conformément à la prescription, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou les urgences de l'hôpital le plus proche.

La prise d'une dose excessive se traduit par une hypoglycémie décrite dans la rubrique «Mise en garde». Celle-ci doit être traitée immédiatement par l'administration de sucre (4 à 6 morceaux) ou d'une boisson sucrée, et suivie d'un en-cas ou d'un pas substantiel.

Le patient est inconscient, avertir immédiatement un médecin et prévenir les secours d'urgence.

Si d'autres composants sont : Lactose monohydraté, maltodextrine, hypromellose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre.

Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur ?

DIAMICRON 60 mg est un comprimé à libération modifiée allongé, blanc, de 15 mm de long et 7 mm de large, sécable et gravé sur les deux faces «DIA 60».

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

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ? EFFETS INDÉSIRABLES

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

L'effet secondaire le plus communément observé est l'hypoglycémie. Pour les symptômes et les signes (Cf. « Avertissements et précautions »).

Si ces symptômes ne sont pas traités, ils peuvent évoluer en somnolence, perte de connaissance voir coma.

En cas d'hypoglycémie sévère ou prolongée, même temporairement contrôlée par une absorption de sucre, vous devez contacter immédiatement un médecin.

Troubles du foie

Des cas isolés de fonction hépatique anormale, pouvant entraîner une coloration jaune des yeux et de la peau, ont été rapportés. Si vous avez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin. Les symptômes disparaissent généralement à l'arrêt du traitement. Votre médecin décidera si vous devez arrêter votre traitement.

Troubles de la peau

Des cas de réactions cutanées tels qu'éruption, rougeurs, démangeaisons, urticaire et angio-oedème (gonflement rapide des tissus tels que les paupières, le visage, les lèvres, la bouche, la langue ou la gorge pouvant entraîner des difficultés respiratoires) ont été rapportés. L'éruption peut évoluer vers la formation généralisée de cloques ou une desquamation de la peau.

Des signes de réactions d'hypersensibilité sévères (DRESS) ont été rapportés exceptionnellement : ils débutent par des symptômes grippaux et une éruption sur le visage, suivis d'une éruption étendue avec une température élevée.

Troubles digestifs

Douleurs abdominales, nausées, vomissements, indigestion, diarrhée et constipation. Ces effets peuvent être réduits quand DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est pris avec un repas, comme recommandé.

Troubles de la vision

Votre vision peut être affectée pendant un court moment en particulier lors de l'instauration du traitement. Cet effet est dû aux variations de la glycémie.

Comme pour les autres sulfonylurées, les effets indésirables suivants ont été observés : changements sévères du nombre de cellules sanguines et inflammation allergique de la paroi des vaisseaux sanguins, baisse du sodium dans le sang (hypotonie), symptômes d'une insuffisance hépatique (par exemple jaunisse), qui dans la plupart des cas, disparaissent à l'arrêt des sulfonylurées mais qui peuvent conduire, dans des cas isolés, à une insuffisance hépatique menaçant la vie du patient.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5. COMMENT CONSERVER DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

Ce que contient DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

- La substance active est : le gliclazide.

Chaque comprimé contient 60 mg de gliclazide sous une formulation à libération modifiée.

- Les autres composants sont : Lactose monohydraté, maltodextrine, hypromellose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre.

Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur ?

DIAMICRON 60 mg est un comprimé à libération modifiée allongé, blanc, de 15 mm de long et 7 mm de large, sécable et gravé sur les deux faces «DIA 60».

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

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : août 2017

 Les Laboratoires Servier - France
SERVIER MAROC
Imm. ZEVARO, lot FATH 4
Bd Abdelhadi BOUTALEB, 20180 Casablanca



DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

Veuillez 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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

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

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;

- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allâtz (Cf. « Grossesse, AllaITEMENT ET FERTILITÉ »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

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

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysoïde ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Mau de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

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

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

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

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

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

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent surveiller lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démarre, infections de la peau et performances réduites.

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

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut surveiller lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

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

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

Enfants

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

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

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

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),

- antibiotiques (par exemple s...

- médicaments pour traiter l'h...

- inhibiteurs de l'enzyme de cor...

- médicaments pour traiter le...

- médicaments pour traiter le...

- médicaments pour traiter la...

- analgésique ou antirhumat...

- médicaments contenant de l'alcool.

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

- médicaments réduisant les inflammations cor...

- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés IV, ritodrine et terbutaline),

- médicaments pour traiter les affections du sein et l'endométriose (danazol).

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum) qui perturbent la glycémie (faible ou fort).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort) peut survenir lorsque vous prenez DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

DIAMICRON® 60 mg est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. DIAMICRON 60 mg, comprimé à libération modifiée peut augmenter les effets des médicaments anti-coagulants (ex : warfarine).

Consultez votre médecin avant de commencer à prendre un autre médicament. Si vous allez à l'hôpital, informez le personnel médical que vous prenez DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

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

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée peut être pris avec des aliments et des boissons non alcoolisées. Il est déconseillé de boire de l'alcool car cela peut altérer le contrôle de votre diabète d'une manière imprévisible.

GROSSESSE, ALLAITEMENT ET FERTILITÉ

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est déconseillé durant la grossesse. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous allaitez.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Votre capacité de concentration ou de réaction peut être diminuée en cas d'hypoglycémie, ou d'hyperglycémie ou si vous développez des problèmes de vision en conséquence. Sachez que vous pouvez mettre votre vie et celle des autres en danger (par exemple lors de la conduite d'un véhicule ou de l'utilisation de machines).

Demandez à votre médecin si vous pouvez conduire un véhicule :

- en cas d'épisodes fréquents d'hypoglycémie,
- si vous avez peu ou pas de signes d'avertissement d'hypoglycémie.

DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée contient du lactose

Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose est déterminée par votre médecin, en fonction de votre glycémie et éventuellement de votre taux de sucre dans les urines.

Dès changements de facteurs externes (par exemple perte de poids, changement de votre style de vie, stress) ou une amélioration du contrôle de votre glycémie peuvent nécessiter un changement de la posologie.

La dose journalière recommandée est de ½ à 2 comprimés (maximum 120 mg) en une seule prise, au petit déjeuner. Cela dépend de la réponse au traitement. Le comprimé peut être divisé en doses égales.

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau au petit déjeuner (et de préférence chaque jour à la même heure). Le ½ comprimé ou le(s) comprimé(s) doivent être avalés en une seule fois. Les comprimés ne doivent pas être mordus ni écrasés.

La prise de vos comprimés doit toujours être suivie d'un repas.

Si une association du traitement par DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec de la metformine, un inhibiteur de l'alpha-glucosidase, une thiazolidinedione, un inhibiteur de la dipeptidyl peptidase-4, un agoniste des récepteurs GLP-1 ou l'insuline est instaurée, votre médecin déterminera selon votre cas la dose appropriée de chaque médicament.

Si vous remarquez que votre taux de glycémie est élevé bien que vous preniez le médicament conformément à la prescription, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée que vous n'en aviez dû :

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou les urgences de l'hôpital le plus proche.

La prise d'une dose excessive se traduit par une hypoglycémie décrite dans la rubrique «Mise en garde». Celle-ci doit être traitée immédiatement par l'administration de sucre (4 à 6 morceaux) ou d'une boisson sucrée, et suivie d'un en-cas ou d'un repas substantiel.

Le patient est inconscient, avertir immédiatement un médecin et prévenir les secours d'urgence.

Les mêmes précautions doivent être prises si quelqu'un, par exemple un enfant, a pris ce médicament involontairement. Il ne faut pas donner de la nourriture ou une boisson à un patient inconscient.

Faut assurer qu'il y a toujours une personne informée qui puisse appeler un médecin en cas d'urgence.

Si vous oubliez de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

Il est important de prendre votre médicament chaque jour de manière régulière pour que le traitement marche mieux.

Cependant, si vous oubliez de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée le jour suivant, reprenez votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

Le traitement du diabète étant généralement un traitement au long cours, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre. L'arrêt du traitement peut entraîner une hypoglycémie qui augmente le risque de développer des complications du diabète.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, adressez-vous à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

EFFETS INDÉSIRABLES

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

L'effet secondaire le plus communément observé est l'hypoglycémie. Pour les symptômes et les signes (Cf. « Avertissements et précautions »).

Si ces symptômes ne sont pas traités, ils peuvent évoluer en somnolence, perte de connaissance voire coma.

En cas d'hypoglycémie sévère ou prolongée, même temporairement contrôlée par une absorption de sucre, vous devez contacter immédiatement un médecin.

Troubles du foie

Dès cas isolés de fonction hépatique anormale, pouvant entraîner une coloration jaune des yeux et de la peau, ont été rapportés. Si vous avez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin. Les symptômes disparaissent généralement à l'arrêt du traitement. Votre médecin décidera si vous devez arrêter votre traitement.

Troubles de la peau

Des cas de réactions cutanées tels qu'éruption, rougeurs, démangeaisons, urticaire et angio-oedème (gonflement rapide des tissus tels que les paupières, les lèvres, la bouche, la langue ou la gorge pouvant entraîner des difficultés respiratoires) ont été rapportés. L'éruption peut évoluer vers la formation généralisée de cloques ou une desquamation de la peau.

Des signes de réactions d'hypersensibilité sévères (DRESS) ont été rapportés exceptionnellement : ils débutent par des symptômes grippaux et une éruption sur le visage, suivis d'une éruption étendue avec une température élevée.

Troubles sanguins

La diminution du nombre de cellules dans le sang (par exemple plaquettes, globules blancs et rouges) peut causer une pâleur, des saignements prolongés, des contusions, un mal de gorge et de la fièvre. Ces symptômes disparaissent généralement à l'arrêt du traitement.

Troubles digestifs

Douleurs abdominales, nausées, vomissements, indigestion, diarrhée et constipation. Ces effets peuvent être réduits quand DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est pris avec un repas, comme recommandé.

Troubles de la vision

Votre vision peut être affectée pendant un court moment en particulier lors de l'instauration du traitement. Cet effet est dû aux variations de la glycémie.

Comme pour les autres sulfonylurées, les effets indésirables suivants ont été observés : changements sévères du nombre de cellules sanguines et inflammation allergique de la paroi des vaisseaux sanguins, baisse du glucose dans le sang (hyponatrémie), symptômes d'une insuffisance hépatique (par exemple jaunisse), qui dans la plupart des cas, disparaissent à l'arrêt des sulfonylurées mais qui peuvent conduire, dans des cas isolés, à une insuffisance hépatique menaçant la vie du patient.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5. COMMENT CONSERVER DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

Ce que contient DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

- La substance active est : le gliclazide.

Chaque comprimé contient 60 mg de gliclazide sous une formulation à libération modifiée.

- Les autres composants sont : Lactose monohydraté, maltodextrine, hypromellose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre.

Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur ?

DIAMICRON 60 mg est un comprimé à libération modifiée allongé, blanc, de 15 mm de long et 7 mm de large, sécable et gravé sur les deux faces «DIA 60».

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

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : août 2017



Les Laboratoires Servier - France
SERVIER MAROC
Imm. ZEVACO, lot FATH 4
Bd Abdellah BOUTALEB, 20180 Casablanca