

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.

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 Aja - Ben Abdellah - 5ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge - Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W19-409112

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2538 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Ret
 Nom & Prénom : KACHANI MUSTAPHA
 Date de naissance : 01/01/1951
 Adresse : JAMILA 5 Rue 187 N° 29 C/D CASA 04
 Tél : 0667028896 Total des frais engagés : 525,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr BOUZOUBAË Mohamed
 Médecine Générale-Médecine du Travail
 97, Avenue Oued Eddahab Jamila 5
 C.D. CASABLANCA
 Tél : 06 62 08 12 70
 Cachet du médecin :
 Date de consultation : le oct. 6-19
 Nom et prénom du malade : KACHANI Mustapha Age : 68
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 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) :

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
04/06/19	C		100,00 M	INP : 09 10 38 952 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
PHARMACIE AL AHRAH 106, Bd Makdad Iahrizi Hay El Houja Cite Djemaâ Casa - Tél: 05 22 57 88 98 SEKKAT Rachid Dr. en Pharmacie	04/06/19	425,10 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

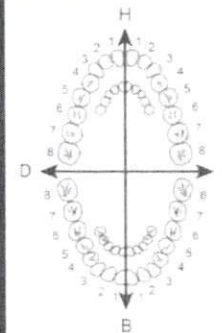
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

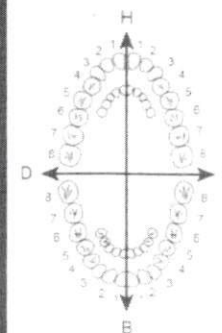
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

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



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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

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

Docteur **BOUZOUBAA Mohammed**
 Médecine Générale Médecine du Travail
 Expert Assermenté près les Tribunaux de Casablanca

الدكتور بوزوبع محمد
 الطب العام طب الشغل
 خبير محلف لدى المحاكم بالدار البيضاء

Casablanca le 04 - 6 - 2019 في الدار البيضاء

O R D O N N A N C E

N° KACHANI Mustapha

5910x3
 1. Dilmo 104 (365) (S.V.)

4520x2
 2. Glucophage 500 (265) (S.V.)

7870x2
 3. Diamium 60 (265) (S.V.)
 141; de nuit

T: 425.10

PHARMACIE AL AHRAM
 106, Bd Makdad Iahrizi
 Hay El houa Cite Djemaâ
 Casa - Tél : 05 22 57 88 98

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

SEKKAT Rachid Dr. en Pharmacie

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

بيملو[®]

أملوديبين

الشكل و التقديم:

بيملو 5 مغ : علبة من 14 و 28 قرصا

بيملو 10 مغ : علبة من 14، 28، و 56 قرصا

التكوين:

بيملو 5 مغ :

أملوديبين 5مغ

سواغ كمية كافية ل..... 1 قرص

بيملو 10مغ :

أملوديبين 10مغ

سواغ كمية كافية ل..... 1 قرص

الخصائص:

مثبط إنقباضي لقنوات الكالسيوم مشتق من

الديهيدروبيريدين .

دواعي الاستعمال :

- للوقاية من الذبحة الصدرية

- لعلاج ارتفاع ضغط الدم

موانع الاستعمال:

- حساسية مفرطة لديدهيدروبيريدين

- المرأة الحامل أو المحتمل أن تكون حامل .

- المرأة المرضعة

- مع أدوية الدترولين

تحذيرات وإحتياطات الإستعمال:

تحذيرات :

لا توجد أي دراسة لفعالية وقابلية الأملوديبين 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 ارتفاع أنزيمات الكبد أو ظهور يرقان يجب التوقف

عن العلاج.

- **إحتياطات الإستعمال:**

في حالة القصور الكبدي يجب أخذ الإحتياط عند هؤلاء

مستعملي الآلات بسبب إحتمال الإحساس بالدوار

التأثيرات الغير مرغوب فيها :

- التأثيرات الجانبية الأكثر حدوثا بسبب توسع الأوعية

الدموية : صداع، إحمرار، إحساس بارتفاع حرارة الوجه

تظهر هذه الأعراض عادة في بداية العلاج و تتراجع من بعد.

مثل الأنواع الأخرى من الديهيدروبيريدين يمكن ظهور

تورم القدمين و أو الوجه تظهر هذه العلامات غالبا عند

أخذ جرعات قوية .

نادرا تلاحظ : ارتفاع في نبضات القلب، خفقان، غيبوبة .

- تأثيرات جلدية: صلح، تحرق، حوادث جلدية، حكة، طفح

جلدي، أودمة وعائية

- تأثيرات على الجهاز الهضمي: آلام في البطن، عسر الهضم

، خلل في الذوق، فقدان الشهية، غثيان، إسهال، إمساك ،

إجفاف الفم

- تأثيرات على العضلات و الأعصاب: تشنج عضلي، ألم عضلي

ألم مفصلي ،

- تأثيرات على الكبد : إلتهاب الكبد، يرقان، نادرا ارتفاع

انزيمات الكبد(بعلاقة مع الركود الصفراوي) تتراجع حين

التوقف عن العلاج

- تأثيرات على الجهاز التنفسي: ضيق التنفس

- تأثيرات على الجهاز البولي و التناسلي: كثرة التبول، عدم

القدرة على الإنتصاب ، إنتفاخ الثدي عند الرجال.

- تأثيرات عصبية :عياء، إحساس بالدوخة، إضطراب النوم،

تميل لإرتعاش، إضطراب الرؤية ، إكتئاب و عصبية

- تأثيرات عامة: إحساس بعدم الارتياح .

- تأثيرات دموية: إنخفاض عدد الصفائح الدموية.

- تأثيرات وعائية :إلتهاب وعائي،

- مثل جميع متبطات الكالسيوم نادرا يمكن ظهور العلامات

التالية : آلام الذبحة الصدرية ، إختناق عضل القلب، عدم

إنتظام نبضات القلب .

المقادير:

حسب وصفة الطبيب المعالج.

لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال

لا يستعمل هذا الدواء بعد إنتهاء تاريخ الصلاحية الموجود

على العلبة

ي :

خيار الطبيب أو

أخرى و خصوصا إذا

ع ضغط الدم .

P.P.V : 59 DH 10
UT AV : 06-20
LOT : 6093

Pimlo 10 mg.
Boîte de 28 comprimés



مختبرات الصيدلة فارما 5
12، زنقة البروق- الدار البيضاء

عند السائقين و

بيملو[®]

أملوديين

الشكل و التقديم:

بيملو 5 مغ : عبلة من 14 و 28 قرصا

بيملو 10 مغ : عبلة من 14 و 28، 56 قرصا

التركيب:

بيملو 5 مغ :

أملوديين 5مغ

سواغ كمية كافية ل..... 1 قرص

بيملو 10مغ :

أملوديين 10مغ

سواغ كمية كافية ل..... 1 قرص

الخصائص:

مثبط إنتقائي لقنوات الكالسيوم مشتق من

الديهيدروبيريدين .

دواعي الاستعمال :

- للوقاية من الذبحة الصدرية

- لعلاج إرتفاع ضغط الدم

موانع الاستعمال:

- حساسية مفرطة لديهيدروبيريدين

- المرأة الحامل أو المحتمل أن تكون حامل .

- المرأة المرضعة

- مع أدوية الدترولين

تحذيرات وإحتياطات الإستعمال:

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 أنزيمات الكبد أو ظهور يرقان يجب التوقف

عن العلاج.

- إحتياطات الاستعمال:

في حالة القصور الكبدي يجب أخذ الإحتياط عند حدوث

المرض.

مستعملي الآلات بسبب إحتمال الإحساس بالدوار

التأثيرات الغير مرغوب فيها :

- التأثيرات الجانبية الأكثر حدوثا بسبب توسع الأوعية

الدموية : صداع، إحممرار، إحساس بارتفاع حرارة الوجه

تظهر هذه الأعراض عادة في بداية العلاج و تتراجع من بعد.

مثل الأنواع الأخرى من الديهيدروبيريدين يمكن ظهور

تورم القدمين و أو الوجه تظهر هذه العلامات غالبا عند

أخذ جرعات قوية .

نادرا تلاحظ : إرتفاع في نبضات القلب، خفقان، غيبوبة .

- تأثيرات جلدية: صلح، تعرق، حوادث جلدية، حكة، طفح

جلدي، أودمة وعائية

- تأثيرات على الجهاز الهضمي: ألآم في البطن، عسر الهضم

، خلل في الذوق، فقدان الشهية، غثيان، إسهال، إمساك ،

إحتفاف الفم

- تأثيرات على العضلات و الأعصاب: تشنج عضلي، ألم عضلي

ألم مفصلي ،

- تأثيرات على الكبد : التهاب الكبد، يرقان، نادرا إرتفاع

انزيمات الكبد(بعلاقة مع الركود الصفراوي) تتراجع حين

التوقف عن العلاج

- تأثيرات على الجهاز التنفسي: ضيق التنفس

- تأثيرات على الجهاز البولي و التناسلي: كثرة التبول، عدم

القدرة على الإنصاب ، إنتفاخ الثدي عند الرجال.

- تأثيرات عصبية :عياء، إحساس بالدوخة، إضطراب النوم،

تمل إرتعاش، إضطراب الرؤية ،إكتئاب و عصبية

- تأثيرات عامة: إحساس بعدم الارتياح .

- تأثيرات دموية: إنخفاض عدد الصفائح الدموية.

- تأثيرات وعائية : التهاب وعائي،

- مثل جميع مثبطات الكالسيوم نادرا يمكن ظهور العلامات

التالية ؛ ألآم الذبحة الصدرية ،إختناق عضل القلب، عدم

إنتظام نبضات القلب .

المقادير:

حسب وصفة الطبيب المعالج.

لا يتكر هذا

وي :

بغير الطبيب أو

أخرى و خصوصا إذا

705
: 9407
UT. AV
: 07-10
: 59 DH 10

بيملو[®]

أملوديبين

الشكل و التقديم:

بيملو 5 مغ : علبه من 14 و 28 قرصا

بيملو 10 مغ : علبه من 14، 28، و 56 قرصا

التركيب:

بيملو 5 مغ :

أملوديبين 5مغ

سواغ كمية كافية ل..... 1 قرص

بيملو 10مغ :

أملوديبين 10مغ

سواغ كمية كافية ل..... 1 قرص

الخصائص:

مثبت إنتقائي لقنوات الكالسيوم مشتق من الديهيدروبيريدين .

دواعي الاستعمال :

- للوقاية من الذبحة الصدرية

- لعلاج إرتفاع ضغط الدم

موانع الاستعمال:

- حساسية مفرطة لديدهيدروبيريدين

- المرأة الحامل أو المحتمل أن تكون حامل .

- المرأة المرضعة

- مع أدوية الدترولين

تحذيرات وإحتياطات الإستعمال:

تحذيرات :

لا توجد أي دراسة لفعالية وقابلية الأملوديبين عند الطفل لذا لا ينصح باستعمال هذا الدواء بالنسبة للأطفال .

في حالة ظهور علامات كلينيكية (عياء، فقدان الشهية،

غثيان بصفة مستمرة) **يلتص** بإجراء تحاليل لأنزيمات الكبد

في حال ارتفاع أنزيمات الكبد أو ظهور يرقان يجب التوقف عن العلاج.

- إحتياطات الإستعمال:

في حالة القصور الكبدي يجب أخذ الإحتياط عند هؤلاء

مستعملي الآلات بسبب إحتمال الإحساس بالدوار

التأثيرات الغير مرغوب فيها :

- التأثيرات الجانبية الأكثر حدوثا بسبب توسع الأوعية

الدموية : صداع، إحمرار، إحساس بارتفاع حرارة الوجه

تظهر هذه الأعراض عادة في بداية العلاج و تتراجع من بعد.

مثل الأنواع الأخرى من الديهيدروبيريدين يمكن ظهور

تورم القدمين و أو الوجه تظهر هذه العلامات غالبا عند

أخذ جرعات قوية .

نادرا تلاحظ : إرتفاع في نبضات القلب، خفقان، غيبوبة .

- تأثيرات جلدية: صلع، تعرق، حوادث جلدية، حكة، طفح

جلدي، أودمة وعائية

- تأثيرات على الجهاز الهضمي: آلم في البطن، عسر الهضم

، خلل في الذوق، فقدان الشهية، غثيان ،إسهال، إمساك ،

إجفاف الفم

- تأثيرات على العضلات و الأعصاب: تشنج عضلي، ألم عضلي

ألم مفصلي ،

- تأثيرات على الكبد :إلتهاب الكبد، يرقان، نادرا إرتفاع

انزيمات الكبد(بعلاقة مع الركود الصفراوي) تتراجع حين

التوقف عن العلاج

- تأثيرات على الجهاز التنفسي: ضيق التنفس

- تأثيرات على الجهاز البولي و التناسلي: كثرة التبول، عدم

القدرة على الإنتصاب ، إنتفاخ الثدي عند الرجال.

- تأثيرات عصبية :عياء، إحساس بالدوخة، إضطراب النوم،

تمل إرتعاش، إضطراب الرؤية ،إكتئاب و عصبية

- تأثيرات عامة: إحساس بعدم الارتياح .

- تأثيرات دموية: إنخفاض عدد الصفائح الدموية.

- تأثيرات وعائية :إلتهاب وعائي،

- مثل جميع مثبتات الكالسيوم نادرا يمكن ظهور العلامات

التالية : آلام الذبحة الصدرية ،إختناق عضل القلب، عدم

إنتظام نبضات القلب .

المقادير:

حسب وصفة الطبيب المعالج.

لا يترك هذا الدواء في متناول الأطفال

لا يستعمل هذا الدواء بعد إنتهاء تاريخ الصلاحية الموجود على العلبة

تبار الطبيب أو
أخرى و خصوصا إذا
ضغط الدم .

خصوصا عند السائقين و



مختبرات الصيدلة فارما 5
12، زنقة البروق- الدار البيضاء

P.P.V : 59 DH 10
UT AV : 06-20
LOT : 6093



Boite de 28 comprimés
Pimlo 10 mg

إلى الأذن. **التهاب العنق (التهاب في الحلق):** التهاب في الحلق، عادة ما يسببته عدوى فيروسية، يمكن أن يؤدي إلى تورم الحلق وصعوبة البلع.

إذا كنت قادماً على الخضوع لفحص التصوير الشعاعي أو السكاكين والذي قد يقتضي حقن مادة مائية تحتوي على اليود في دورتك الدموية.

إذا كنت قادماً على الخضوع لعملية جراحية كبيرة.

يجب التوقف عن تناول جلوكوكاف بعض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. سيقرب الطبيب إذا كنت بحاجة أم لا إلى علاج بديل خلال هذه الفترة. من المهم أن تتبع بدقة تعليمات الطبيب.

يجب الابتعاد عن جلوكوكاف :

عليك الابتعاد من نوع خاص لخطر الحمض اللبني التالي:

قد يسبب جلوكوكاف في تعقيد نادر جداً يسمى الحمض اللبني، وخاصة إذا كنت تعاني من مشكلات في وظيفة الكلىين ويزيد احتمال تطور الحمض اللبني أيضاً في حالة إذا السكري الخارج عن السيطرة أو الصوم الطويل أو استهلاك الكحول أو فقدان السوائل العضوية (الجفاف) الناجمة عن أسهال حاد أو تقيؤ أو مشاكل في وظيفة الكبد أو إصابات جلدية تسبب في حرقان جزء من الجسم من الاوكسين (مثل أمراض القلب الحادة الخطيرة) ومن المهم احترام تناول العلاج و قواعد الحماية الغذائية وممارسة النشاط البدني منتظم لأن هذا قد يقلل من احتمال حدوث الحمض اللبني.

قد يظهر الحمض اللبني بشكل بغيض كما أن الأعراض قد لا تكون مميزة مثل التقيؤ و الآلام البطن من تشنجات عضلية وإحساس بالارتعاج الأعياء وصعوبة في التنفس. من بين الأعراض الأخرى، هناك انخفاض درجة حرارة الجسم ونض القلب. إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، قد تكون في حاجة إلى دخول المستشفى على الفور لتلقي العلاج الإزم لأن الحمض اللبني قد يؤدي إلى سبات وتوقف حالاً عن تناول جلوكوكاف و تم مراجعة انخفاض أو المستشفى الأقرب إلى الفور.

جلوكوكاف وبعده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم لكن، إذا تناولت جلوكوكاف في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج السكري و التي تؤدي انخفاض معدل السكر في الدم مثل السلفاميدات المنخفضة لمعدل السكر في الدم، الإنسولين، الغليبتينيدات) هناك خطر انخفاض معدل السكر في الدم. إذا أحسست بعوارض انخفاض معدل السكر في الدم، مثل الشعور بالوهن، الدوخة، زيادة تصبب العرق، تسارع نظم القلب، اضطرابات بصرية، صعوبة التركيز، الأذهني فإن شرب أو أكل شيء ما يحتوي على سكر ينقي أن تساعد أن تشعر بانك أفضل.

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت قادماً على حقن وعائي من مادة مائية تحتوي على اليود في دورتك الدموية مثلاً لفحص بالأشعة أو بالسكاكين، عليك إيقاف تناول جلوكوكاف لفترة قبل هذه الفحوصات و 48 ساعة على الأقل بعد الفحص.

(انظر فقرة يجب استشارة الطبيب اعلاه).

عليك إعلام الطبيب إذا كنت تتناول جلوكوكاف في نفس الوقت مع أحد الأدوية التالية. عندئذ قد يكون من الضروري التحكم غالباً بمعدل السكر في الدم لديك أو ضبط جرعة جلوكوكاف :

• مدرات البول (مستعمل لإخراج جزء من ماء الجسم برفع إفراز البول)،

• محفزات المستقبلات بيتا 2 – الأدرينالية – مثل سالبوتامول أو تيوبوتالين (التي تستخدم لعلاج الربو)

• مستعمل لعلاج عدوى أمراض وخاصة التهابات الجلد الحادة أو العدوى، و محامكات ودية.

• أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري.

إذا كنت تتناول أو تناولت من وقت قريب دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يمكن صرفها من دون وصفة الطبيب، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

للمكوثات والمشروبات

لا تستهلك المشروبات الكحولية في فترة تناولك لهذا الدواء. قد يزيد الكحول خطر الحمض اللبني خاصة إذا كنت تعاني من قصور كبد أو من نقص التغذية. ينطبق ذلك أيضاً على الأدوية المحتوية على كحول.

الحمل والأرضاع

خلال فترة الحمل، أنت بحاجة إلى إنسولين لعلاج السكري الذي تعاني منه. عليك إعلام الطبيب إذا كنت حامل أو تعتقدين أنك حامل أو تتوقعين الحمل، لكي تستطيع تعديل علاجك.

يوصى بعدم استعمال هذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كانت لديك نية بارضاعه .

الرياضيون

غير وارد

قيادة السيارات واستخدام الآلات

جلوكوكاف وبعده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. هذا يعني أن ليس له تأثير على اهليتك لقيادة السيارات أو استخدام الآلات.

غير أنه عليك الانتباه بنوع خاص إذا كنت تتناول جلوكوكاف مع أدوية أخرى ضد السكري والتي قد تسبب في انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السلفاميدات المنخفضة لمعدل السكر في الدم، الإنسولين، الغليبتينيدات). أعراض انخفاض معدل السكر في الدم هي بنوع خاص الإحساس بالوهن، الدوخة، زيادة تصبب العرق.

• حمض اللبني: هذا الحمض مادة نادرة جداً، لكنها خطيرة، خاصة إذا كانت كيتونات لا تعملان بصورة جيدة. أعراض الحمض اللبني غير محددة مثل التقيؤ، إوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، إحساس عام بالارتعاج مع تعرق شديد وصعوبات التنفس.

من بين الأعراض الأخرى هناك انخفاض درجة حرارة الجسم ونض القلب. فإذا حسست بأحد هذه الأعراض، يجب عليك استشارة الطبيب فوراً لأن الحمض اللبني قد يؤدي إلى الغيبوبة وتوقف فوراً عن تناول جلوكوكاف و اتصل في الحال بالطبيب أو بالقرب من مستشفى.

• تأثير في الفحوصات الوبائية يجب فحص الكبد أو الكلى (التهاب الكبد الذي يسبب التعب ، فقدان الشهية فقدان بعض الوزن ، مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض العينين). إذا وجدت نفسك في الحالة عليك التوقف عن تناول جلوكوكاف واستشارة الطبيب.

• دون تدخل جليدي مثل احمرار الجلد (حمامي) أو الحكاك أو طلع جلدي مع حكة (شرى)

• انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

والاطفال والمراهقون

يثبت التعليمات المحدودة لدى الأطفال والمراهقين أن طبيعة وحدة التأثيرات غير المرغوبة مماثلة لتلك التي سجلت لدى الكبار.

الإعلان عن الأعراض الجانبية:

إذا شعرت بأي أثر غير مرغوب فيه، أخبر طبيبك أو الصيدلي . و ينطبق ذلك على أي أثر غير مرغوب فيه لم يتم ذكره في هذه النشرة.

بمخابرك عن الآثار غير المرغوب فيها، أنت تساهم في تقديم معلومات أكثر عن أمن الدواء.

5 - ماهي طريقة حفظ جلوكوكاف 850 قرص مغلف؟

لا تتركه في متناول أو تحت أنظار الأطفال.

إذا تم علاج الطفل بجلوكوكاف، فمن المستحسن من الآباء أو المعالج مراقبة استهلاك الدواء.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يجوز استعمال جلوكوكاف بعد التاريخ الأقصى للاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفيحة المشككة حرارياً بعد علامة "EXP" . يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من آخر يوم من الشهر

ظروف التخزين

ليس هناك احتياطات خاصة بالحفظ.

وذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة لتدهور

لا يجوز التخلص من الأدوية في المجاري العامة أو مع النفايات المنزلية. اسأل الصيدلي عما يجب عمله بالأدوية غير المستعملة.

تستسمح هذه الإجراءات بحماية البيئة.

6 - معلومات إضافية

في ماذا يحتوي حفظ جلوكوكاف 850 قرص مغلف؟

المادة الفعالة هي : كلوبيديرات المغنيزيوم.

يحتوي كل قرص على 850 مغ : كلوبيديرات المغنيزيوم، مما يقابل 662,90 مغ من المغنيزيوم قاعدة.

السياطات هي:

بوليفينول K30، ستيرات المغنيزيوم، فيرومبيوز .

ما هو جلوكوكاف 850 قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟

قرص مغلف في غلب تحتوي على 30 و 60 قرص.

الجدول (الآتية ل)

تاريخ هذه النشرة 2015/12/21

LOT 190637
EXP 03/2024
PPV 45.20DH

Glucophage® 850-mg
60 Comprimés pelliculés

6 178000 080640

IPER
PHARMA

تحت رخصة:
ليون-
سنة
41 شارع محمد داود

إذا انطبق كل واحد من الحالات أدناه عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بهذا الدواء.

يجب استشارة الطبيب في الحالات التالية:

- إذا كنت قادماً على الخضوع للفحص بالتصوير الشعاعي أو السكاكين والذي قد يقضي حقن مادة مائية تحتوي على اليود في دورتك الدموية.
- إذا كنت قادماً على الخضوع لعملية جراحية كبيرة.

يجب التوقف عن تناول غلوكوفاج بعض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. سيقر الطبيب إذا كنت بحاجة أم لا إلى علاج يديل خلال هذه الفترة. من المهم أن تتبع بدقة تعليمات الطبيب.

يجب الانتباه مع غلوكوفاج :

عليك الانتباه من نوع خاص لخطر الحماض الحامض التالي:

قد يتسبب غلوكوفاج في تعقيد نادر جداً يسمى الحماض اللبني، وخاصة إذا كنت تعاني من مشاكل في وظائف الكلىتين و يزيد احتمال تطور الحماض اللبني أيضاً في حالة داء السكري الخارج عن السيطرة و صدمة السطول أو استئصال الكبد، أو فقدان السوائل العضوية (الجفاف) الناتجة عن أسهال حاد أو قيء، أو مشاكل في وظيفة الكبد أو إصابات طبية تسبب في حرمان جزء من الجسم من الأكسجين (مثل أمراض القلب الحادة الخطيرة) ومن المهم احترام ما تناول من العلاج وقواعد الحمية الغذائية وممارسة النشاط البدني منظم لأن هذا قد يقلل من احتمال حدوث الحماض اللبني.

قد يظهر الحماض اللبني بشكل نادر، كما أن الأعراض قد لا تكون معززة من تقيؤ أو الإلم البطن من تشنجات عضلية وإحساس بالارتعاج، الإعياء الشديد وصعوبة في التنفس، من بين الأعراض الأخرى، هناك انخفاض درجة حرارة الجسم ونض القلب، إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، قد تكون في حاجة إلى دخول المستشفى على الفور لتلقي العلاج اللازم من أجل تجنب الموت. قد يؤدي إلى سيات توقف حالا عن تناول غلوكوفاج و قم بمراجعة الطبيب أو المستشفى الأقرب على الفور.

غلوكوفاج وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم لكن، إذا تناولت غلوكوفاج في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج السكري والتي تؤدي انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السلفاميدات المخفضة لمعدل السكر في الدم، الإنسولين، المانيتايد) هناك خطر انخفاض معدل السكر في الدم. إذا كنت تعاني من أعراض انخفاض معدل السكر في الدم، مثل الشعور بالوهن، الدوخة، زيادة تصبب العرق، تسارع نبض القلب، اضطرابات بصرية، صعوبة التركيز، الغثني فإن شرب أو أكل شيء ما يحتوي على سكر ينبغي أن تساعدك أن تشعر بآثار أفضل.

تناول أو استعمال أدوية أخرى

إذا كنت قادماً على حقن وعائي من مادة مائية تحتوي على اليود في دورتك الدموية مثلاً لفحص بالأشعة أو السكاكين، عليك إيقاف تناول غلوكوفاج لفترة قبل هذه الفحوصات و 48 ساعة على الأقل بعد الفحص. (انظر فرقة يجب استشارة الطبيب أعلاه).

عليك إعلام الطبيب إذا كنت تتناول غلوكوفاج في نفس الوقت مع أحد الأدوية التالية. عنده قد يكون من الضروري التحكم غالباً بمعدل السكر في الدم لديك أو ضبط جرعة غلوكوفاج :

- مدرات البول (مستعمل لإخراج جزء من ماء الجسم برفع إفراز البول).
- مضغرات المستقبلات بيتا 2-الأدرينالية (مثل سالبوتامول أو تريبرينول) (التي تستخدم لعلاج الربو) • مستعمل لعلاج عدة أمراض وخاصة التهابات الجلد الحادة أو الربو) • ومحاكات ودية.
- أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري.

إذا كنت تتناول أو تناول من وقت قريب دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يمكن صرفها من دون وصفة الطبيب عليك، إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

اللاكتات ولشربيات

لا تستهلك المشروبات الكحولية في فترة تناولك لهذا الدواء. قد يزيد الكحول خطر الحماض اللبني خاصة إذا كنت تعاني من قصور كبدى أو من نقص التغذية. ينطبق ذلك أيضاً على الأدوية المحتوية على كحول.

الحمل والأرضاع

خلال فترة الحمل، أنت بحاجة إلى إنسولين لعلاج السكري الذي تعاني منه. عليك إعلام الطبيب إذا كنت حاملاً أو تعتقدين أنك حامل أو تتوقعين الحمل. لكي يستطيع علاجك.

يوصى بعدم استعمال هذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كنت لديك النية باراضعها .

الرياضيين

قيادة السيارات واستخدام الآلات

غلوكوفاج وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم. هذا يعني أن ليس له تأثير على اهليتك لقيادة السيارات أو استخدام الآلات.

غير أن عليك الانتباه بنوع خاص إذا كنت تتناول غلوكوفاج مع أدوية أخرى ضد السكري والتي قد تسبب هي انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السلفاميدات المخفضة لمعدل السكر في الدم، الإنسولين، المانيتايد) . أعراض انخفاض معدل السكر في الدم هي بنوع خاص الإحساس بالوهن، الدوخة، زيادة تصبب العرق.

تأثيرات غير مرغوبة نادرة جدا: (سجلت لدى أقل من شخص من 10 000 شخص)

• حماس اللبني: هذه المضاعفة نادرة جداً، خاصة إذا كانت كلياتك لا تعملان بصورة جيدة.

• أعراض الحماض اللبني غير محددة مثل القيء، إوجاع في البطن مع تشنجات عضلية، إحساس عام بالارتعاج مع تعب شديد و صعوبات التنفس.

من بين الأعراض الأخرى، هناك انخفاض درجة حرارة الجسم ونض القلب، فإذا حسست بأحد هذه الأعراض، اتصل على استشارة الطبيب فوراً لأن الحماض اللبني قد يؤدي إلى الغيبوبة توقف فوراً عن تناول غلوكوفاج واتصل في الحال بالطبيب أو بإقرب مستشفى.

• تغير في الفحوصات البيولوجية فيما يخص الكبد أو الكلى التهاب الكبد الذي يسبب التعب . فقدان الشهية فقدان بعض الوزن. مع أو دون اصفرار الجلد أو بياض العينين). إذا وجدت نفسك في الحالة عليك التوقف عن تناول غلوكوفاج واستشارة الطبيب.

• ردود فعل جلدية مثل احمرار الجلد (حماسى) أو الحكة أو طفح جلدي مع حكة (شرى)

• انخفاض معدل الفيتامين B12 في الدم.

الأطفال والمراهون

يبيّن المعطيات المتوفرة لدى الأطفال والمراهون أن طبيعة و حدة التأثيرات غير المرغوبة مماثلة لتلك التي سجلت لدى الكبار.

الإعلان عن الأعراض الجانبية:

وإذا أشرت بآثار غير مرغوب فيها، أخبر طبيبك أو الصيدلي . و ينطبق ذلك على أي أثر غير مرغوب فيه لم يتم ذكره في هذه النشرة.

بإخبارك عن الآثار غير المرغوب فيها، أنت تساهم في تقديم معلومات أكثر عن الدواء.

5 - ماضي طريقة حفظ غلوكوفاج 850 قرص مغلف:

لا يجوز استعمال غلوكوفاج بعد التاريخ القصوى للاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفيحة المشككة ظاهرياً بعد عملة « EXP ». يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من آخر يوم من الشهر ظروف التخزين

ليس هناك احتياطات خاصة بالحفظ.

وإذا أشرت بآثار غير مرغوب فيها، أخبر طبيبك أو الصيدلي . و ينطبق ذلك على أي أثر غير مرغوب فيه لم يتم ذكره في هذه النشرة.

لا يجوز استعمال غلوكوفاج بعد التاريخ القصوى للاستعمال المذكور على العلبة أو على الصفيحة المشككة ظاهرياً بعد عملة « EXP ». يشير هذا التاريخ إلى آخر يوم من آخر يوم من الشهر ظروف التخزين

ليس هناك احتياطات خاصة بالحفظ.

وإذا أشرت بآثار غير مرغوب فيها، أخبر طبيبك أو الصيدلي . و ينطبق ذلك على أي أثر غير مرغوب فيه لم يتم ذكره في هذه النشرة.

6 - معلومات إضافية

في مادة يحتوي حفظ غلوكوفاج 850 قرص مغلف؟

المادة الفعالة هي: كلوريدرات الثورغورمين.

يحتوي كل قرص على 850 مغ : كلوريدرات الثورغورمين، مما يقابل 662,90 مغ من الثورغورمين قاعدة.

المواد المساعدة هي:

بوليفينول K30، ستيارات الخنزير، هيبيرميلون .

ما هو غلوكوفاج 850 قرص مغلف وما هو محتوى العلبة؟

قرص مغلف، في غلب تحتوي على 30 و 60 قرص.

الجدول (اللقائمة 1)

تاريخ هذه النشرة 2015/12/21

Glucophage® 850mg
60 Comprimés pelliculés

LOT 190114
EXP 01/2024
PPV 45.20DH

180000080640

IPER PHARMA

تحت وصفاة
الدين
صنع
4 تاريخ حشد دم

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin 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 sulfamylurées).
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 (sulfamylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
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 allaitez (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 (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, très sucrés.

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 insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin 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 soit, 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 survenir 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 Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

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

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 pourriez prendre tout autre médicament.

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

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple : amoxicilline, ampicilline, cefalosporines, tétracyclines, vancomycine),
- médicaments pour traiter l'hyperacidité gastrique (inhibiteurs de l'enzyme de conversion, inhibiteurs de la pompe à protons),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés en IV, ritidrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein (tamoxifène),
- médicaments pour traiter l'endométriose (danazol).

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin 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 soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

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 VEHICULES 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 présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

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

Veillez 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 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 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 repas substantiel.

Si 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 le médicament involontairement. Il ne faut pas donner de la nourriture ou une boisson à un patient inconscient.

Il faut s'assurer qu'il y ait 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 oubliée 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 hyperglycémie qui augmente le risque de développer des complications du diabète.

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 tous les 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-œdème (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 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 sulfamylurées, 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 (hyponatrémie), symptômes d'une insuffisance hépatique (par exemple jaunisse), qui dans la plupart des cas, disparaissent à l'arrêt des sulfamylurées 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'égout 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 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 sulfonurées).

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 (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;

- 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 allaitez (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, fatigue 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, morceau de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceau 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 insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin 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 soit, 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 survenir 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 Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

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

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 pourriez prendre tout autre médicament.

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

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides),
- médicaments pour traiter l'insuffisance rénale ou hépatique,
- inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- médicaments pour traiter le diabète,
- médicaments pour traiter les troubles du système digestif,
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés en IV, ritrodine et terbuthaline),
- médicaments pour traiter les affections du système cardiovasculaire et l'endométriose (danazol),
- Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir 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 Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

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

Les symptômes d'une hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peuvent survenir 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.

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 VEHICULES 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 présentiez 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 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 1/2 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 1/2 comprimé ou le(s) 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 repas substantiel.

Si 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 le médicament involontairement. Il ne faut pas donner de la nourriture ou une boisson à un patient inconscient.

Il faut s'assurer qu'il y ait 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 oubliée 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 hyperglycémie qui augmente le risque de développer des complications du diabète.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil 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-œdème (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 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 sulfonurées, 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 (hyponatrémie), symptômes d'une insuffisance hépatique (par exemple jaunisse), qui dans la plupart des cas, disparaissent à l'arrêt des sulfonurées 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'égout 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 MARC
Imm. ZEVAÇO, lot FATH 4
Bd Abdelhadi BOUTALEB, 20180 Casablanca

