

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Diagnostique 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

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

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



Déclaration de Maladie : N° P19- 0020908

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2932 Société : RATI
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE
Nom & Prénom : ANCHIAA Mohamed Date de naissance : 16-04-1955
Adresse : 89 RUE CHAY EL ALIAI OULFA CASABLANCA
Tél. : 664662230 Total des frais engagés : 108540 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. BELKEBIR Khadija
Médecine - Générale
Rue 25 NOVEMBRE ALIA
Casablanca - Casablanca
Tél. : 0522 90 48 76
Date de consultation : 02/11/2019
Nom et prénom du malade : ANCHIAA Mohamed Age : 64 ans
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : 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 : CASABLANCA Signature de l'adhérent(e) : [Signature] Le : 02/11/2019



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
02/11/19	9	1	150 DM	Dr. BELKEBIR Khadija Médecine - Générale Rue 27 Août EL Alia Cité Oulfa - Casablanca Tél.: 0522 90 48 76

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	02/11/19	330,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

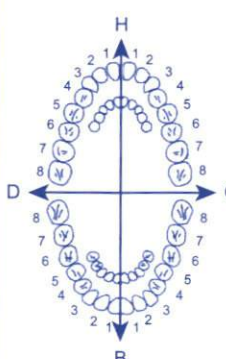
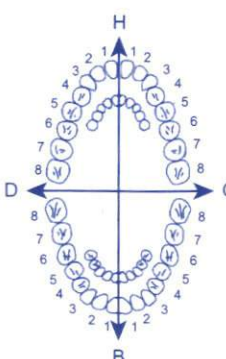
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				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

Dr. Khadija BELKEBIR

MEDECINE GENERALE

Lot. EL Alia - Rue 27 N° 94

Bd. Oued Tansift - EL Oulfa

☎ : 05 22 90 48 76 - CASABLANCA

الدكتورة خديجة بلكبير

الطب العام

تجزئة العالية - الزنقة 27 الرقم 94

شارع وادي تانسيفت - الألفة

الهاتف : 05 22 90 48 76 - الدار البيضاء

Casablanca, le 02-11-19 في الدار البيضاء،

M^r ANCHIAA HouriA

28,00x6

1) G enropha  1000 (x6)

79,80x6

2) G enrid 

49,40x4

3) AMEP 

36,00

4) Act  930,40 

PHARMACIE OUED TANSIFT
Alia 1, Rue 27 N°94 Bis
El Oulfa - Casablanca
Tel : 05 22 90 48 76
Dr. BELKEBIR Khadija
Médecine Générale
Rue 27 N°94 El Alia
Oue Oulfa - Casablanca
Tel : 0522 90 48 76

veau (ictère), élévation des
certains effets indésirables

04/64

• **Conserver** dans l'emballage extérieur d'origine.
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
Ne pas prendre ce médicament s'il y a des signes de détérioration ou de détérioration des comprimés.
Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les déchets ménagers.
Démontez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6 - **Informations supplémentaires ?**
a - Que contiennent les comprimés ?
La substance active est : Chaque comprimé contient 5 mg ou 10 mg d'Amlodipine sous forme désalate. La quantité exacte est indiquée sur votre boîte.
Les autres composants sont :
Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de Calcium dihydrate, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'arabon (type 4), Stéarate de magnésium.

b - **Diversité des AMEP comprimés, et contenu de l'emballage extérieur ?**
AMEP 5 mg se présente sous forme de comprimés en blister. Boîte de 14, 28 et 56
AMEP 10 mg se présente sous forme de comprimés en blister. Boîte de 14, 28 et 56
c - **Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du fabricant :**
COOPER PHARMA, 41 Rue Mohamed DIOURI Casablanca - 20 110 Maroc
d - **Date de révision de la notice :** Novembre 2013

Ceci est un médicament
Un médicament est un produit qui peut affecter votre santé et son utilisation irrationnelle est dangereuse pour vous.
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.
Le médecin et le pharmacien sont des experts des médicaments, leurs bénéfices et risques
N'interrompez pas de votre propre initiative la période de traitement qui a vous été prescrite
Ne réajustez pas le même traitement sans avoir consulté votre médecin
Ne pas laisser à la portée des enfants



41, rue Mohamed DIOURI 20110 Casablanca

AMEP® 5 mg and 10 mg TABLETS (Amlodipine besylate)

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine.
• Keep this leaflet. You may need to read it again.
• If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
• This medicine has been prescribed for you. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their symptoms are the same as yours.
• If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.
In this leaflet:

1. What AMEP® TABLETS is and what it is used for
2. Before you take AMEP® TABLETS
3. How to take AMEP® TABLETS
4. Possible side effects
5. How to store AMEP® TABLETS
6. Further information

1/ WHAT AMEP® TABLETS IS AND WHAT IT IS USED FOR

• AMEP® TABLETS contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.
• AMEP® TABLETS is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina.
• AMEP® TABLETS acts by improving blood supply to the heart muscle through a rare form of which is Prinzmetal's angina.
• In patients with high blood pressure, your medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily.
• In patients with high blood pressure, your medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily.
• In patients with high blood pressure, your medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily.

veau (ictère), élévation des
certains effets indésirables

04/64

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.
Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
Ne pas prendre ce médicament s'il y a des signes de détérioration ou de détérioration des comprimés.
Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les déchets ménagers.
Démontez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6 - Informations supplémentaires ?
a - Que contiennent les comprimés ?
La substance active est : Chaque comprimé contient 5 mg ou 10 mg d'Amlodipine sous forme de bésilate. La quantité exacte est indiquée sur votre boîte.
Les autres composants sont :
Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de Calcium dihydrate, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'arabon (type 4), Stéarate de magnésium.

b - Diversité des comprimés, et contenu de l'emballage extérieur ?
AMEP® 5 mg se présente sous forme de comprimés en blister. Boîte de 14, 28 et 56
AMEP® 10 mg se présente sous forme de comprimés en blister. Boîte de 14, 28 et 56
c - Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du fabricant :
COOPER PHARMA, 41 Rue Mohamed DIOURI Casablanca - 20 110 Maroc
d - Date de révision de la notice: Novembre 2013

Ceci est un médicament
Un médicament est un produit qui peut affecter votre santé et son utilisation irrationnelle est dangereuse pour vous.
Tous les médicaments sont des médicaments, leurs bénéfices et risques
Le médecin et le pharmacien ont des connaissances et des compétences pour vous délivrer le médicament.
N'interrompez pas de votre propre initiative la période de traitement qui a été prescrite
Ne réajustez pas le même traitement sans avoir consulté votre médecin
Ne pas laisser à la portée des enfants



41, rue Mohamed DIOURI 20110 Casablanca

AMEP® 5 mg and 10 mg TABLETS (Amlodipine besylate)

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine.
• Keep this leaflet. You may need to read it again.
• If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
• This medicine has been prescribed for you. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their symptoms are the same as yours.
• If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.
In this leaflet:

1. What AMEP® TABLETS is and what it is used for
2. Before you take AMEP® TABLETS
3. How to take AMEP® TABLETS
4. Possible side effects
5. How to store AMEP® TABLETS
6. Further information

1/ WHAT AMEP® TABLETS IS AND WHAT IT IS USED FOR
• AMEP® TABLETS contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.
• AMEP® TABLETS is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina.
in patients with high blood pressure, your medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® TABLETS acts by improving blood supply to the heart muscle which is a rare form of which is Prinzmetal's angina.
• AMEP® TABLETS is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina.
channel blockers.

Not all pack sizes may be marketed.
c - Marketing Authorisation Holder and Manufacturer:
COOPER PHARMA, 41 rue Mohamed DIOURI Casablanca-20 110 Morocco
d - This leaflet was last revised in: November 2013

This is a Medicament
Medicament is a product which affects your health and its consumption contrary to instructions is dangerous for you.
Follow strictly the doctor's prescription, the method of use and the instructions of the pharmacist who sold the medicament.
The doctor and the pharmacist are the experts in medicines, their benefits and risks.
Do not by yourself interrupt the period of treatment prescribed for you.
Do not repeat the same prescription without consulting your doctor.
Keep all medicaments out of reach of children.



COOPER PHARMA
41, rue Mohamed DIOURI, 20110 CASABLANCA

أحمر 5 ملغ و 10 ملغ أقراص

LOT 190542
EXP 03/2022
PPV 49.40DH

LOT 190543
EXP 03/2022
PPV 49.40DH

- 2 قبل القيام بتناول أو استعمال أميب® أقراص
- 3 طريقة استخدام أميب® أقراص
- 4 الأعراض الجانبية المحتملة
- 5 ظروف تخزين أميب® أقراص

تورم (تورم) في الكعبين، القدمين،
الأثار الغير مرغوبة والغير شائعة: تظهر عند 1 مريض إلى 10 مرضى من أصل 1000
تغير المزاج، القلق، والاكتئاب، والأرق:
ارتعاش، اضطراب في التنسيق، فقدان الوعي، وهن:
شعور بتخدر أو تنميل في الأطراف: فقدان الإحساس بالألم
اضطرابات بصرية، إزدواجية الرؤية، طنين في الأذنين:
انخفاض في ضغط الدم:

عطاس وسيلان الأنف الناجمين عن التهاب الغشاء المخاطي للأنف (التهاب الأنف):
اضطراب عملية مرور الأكل في البطن، الإسهال، الإمساك، غثاس الهضم، اجتفاف الفم، والتقيؤ (الغثيان):
فقدان الشعر، وزيادة التعرق، الحكة، بقع حمراء على الجلد، تغير لون الجلد:
صعوبة التبول، زيادة في الرغبة في التبول ليلاً، والتبول عدة مرات:
عدم القدرة على تحقيق الإنجاب: إزعاج على مستوى الشدي أو زيادة حجمه لدى الرجل:
وهن، ألم، الشعور بالضيق:
آلام المفاصل أو العضلات: تشنجات العضلات، آلام الظهر:
زيادة أو نقصان في الوزن:

الأثار الغير مرغوبة الشائعة: تظهر عند 1 مريض إلى 10 مرضى من أصل 10000
ارتباك

الأثار الغير مرغوبة الشائعة جداً: تحدث لأقل من مريض واحد من أصل 10 000
انخفاض عدد كريات الدم البيضاء، وانخفاض في الصفائح الدموية التي يمكن أن تؤدي إلى كدمات غير عادية أو نزيف متكرر (تلف كريات الدم الحمراء):
زيادة نسبة السكر في الدم (ارتفاع سكر الدم):
اضطراب عصبي يتسبب في وهن أو تنميل أو تخدر:
السعال، تورم اللثة:
ارتفاع في البطن (التهاب المعدة):
اضطراب في وظيفة الكبد، التهاب الكبد، اصفرار الجلد (اليرقان)، ارتفاع أنزيمات الكبد و الذي قد يؤثر على بعض التحاليل الطبية:
زيادة توتر العضلات:
التهاب الأغشية الدموية، غالباً ما يكون مصحوباً بطفح جلدي:
حساسية إزاء الضوء:

اضطرابات تجمع بين التصلب، والإرتعاشات و/أو اضطراب في الحركة
يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي بكل أعراض جانبية لم يتم ذكرها في هذه النشرة أو إذا أصبح البعض من هذه الأعراض خطيراً
5 ظروف تخزين أميب® أقراص
لا يترك في متناول الأطفال
يحفظ الدواء في عبوته الأصلية

GLUCOPAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre forme et votre santé. Par conséquent, vous pouvez continuer à conduire des véhicules ou utiliser des machines. GLUCOPAGE ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre forme et votre santé. Par conséquent, vous pouvez continuer à conduire des véhicules ou utiliser des machines.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence
 Utilisez à toutes les fois pour prendre ce médicament en suivant exactement les indications médicales. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.
 GLUCOPAGE ne remplace pas les bienfaits d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée
 Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement recommandé est de 100 mg de GLUCOPAGE par jour, en 2 prises distinctes.
 Chez les adultes souffrant d'insuffisance rénale avec un DFG compris entre 45 et 60 ml/min, la posologie initiale est de 500 mg ou 850 mg par jour. Le dosage quotidien maximal est de 2000 mg en 2 ou 3 prises distinctes.
 Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale avec un DFG compris entre 45 et 60 ml/min, la posologie initiale est de 500 mg ou 850 mg par jour. Le dosage quotidien maximal est de 2000 mg en 2 ou 3 prises distinctes.
 Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale avec un DFG compris entre 45 et 60 ml/min, la posologie initiale est de 500 mg ou 850 mg par jour. Le dosage quotidien maximal est de 2000 mg en 2 ou 3 prises distinctes.

Surveillance
 Si vous prenez GLUCOPAGE, votre médecin vous indiquera la surveillance (tous les 3 à 6 mois) en 2 prises distinctes. La fonction rénale doit être étroitement surveillée (tous les 3 à 6 mois).

Comment prendre GLUCOPAGE 1000 mg, comprimé pelliculé
 Prenez GLUCOPAGE pendant ou après un repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.
 Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés. Avez-les chaque comprimé avec un verre d'eau.

Symptômes et instructions en cas de surdosage
 Si vous avez pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimez pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimez pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimez pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimez pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus de GLUCOPAGE 1000 mg, comprimez pelliculé que vous n'auriez dû :

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
 Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10)
 - Troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, diarrhées, maux de ventre (douleurs abdominales) et perte d'appétit. Ces effets indésirables se produisent le plus souvent en début de traitement par GLUCOPAGE. Réglez les doses dans la journée et prenez GLUCOPAGE pendant ou juste après le repas peut vous aider.

Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10)
 - Perte d'appétit, maux de ventre (douleurs abdominales) et perte d'appétit. Ces effets indésirables se produisent le plus souvent en début de traitement par GLUCOPAGE. Réglez les doses dans la journée et prenez GLUCOPAGE pendant ou juste après le repas peut vous aider.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)
 - Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.
 Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)
 - Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.
 Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)
 - Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.
 Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)
 - Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.
 Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)
 - Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.
 Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)
 - Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.
 Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)
 - Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.
 Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

France, S.
 12/11/2015
 774 094 04 18

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémies (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'y aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les médicaments de la thyroïde). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des battements de cœur rapides, une augmentation de transpiration, des baisses de la vue, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

Liste des excipients à effet notoire.

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet

Liste des excipients à effet notoire.

Instructions pour un bon usage

Posologie, Mode et /ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

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

Dose recommandée

Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Clonopage une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg en 2 ou 3 prises distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte tenu de

Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.

Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale avec un DFG comprises entre 45 et 60 mL/min, la posologie initiale est de 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour, la posologie maximale est de 1000 mg par jour, en 2 prises distinctes. La fonction rénale doit être étroitement surveillée (voir les 3 à 5 mg).

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

« Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre et s'adaptera la dose de Glucophage que vous prendrez en fonction de votre taux de sucre. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les adultes âgés ».

Comment prendre GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé
normalement.

effets indésirables sur votre digestion.

Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés. Avaliez chaque comprimé avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).
- Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin

Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner), une le soir (au dîner) et une le midi (au déjeuner).

Symptôme et instructions en cas de surdosage
Si vous avez pris plus de GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pellicule que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont :
que vous n'auriez dû :

abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être (poulnes) des mains et de ventre.

Risque de syndrome

Sans objet

SI VOUS AVEZ UN PROBLÈME

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Indescribables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

Effets indésirables très fréquents (observés chez plus d'une personne sur 10)

- Troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, diarrhées, maux de

Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre Glucophage et après le repas peut vous aider.

Effets indésirables fréquents (observés chez moins d'une personne sur 10)
- Perturbation du goût
Effets indésirables très rares (observés chez moins d'une personne sur 10 000)

- Acidose lactique. Cette complication est très rare mais elle est grave, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement.

baisses de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre Gliphocharge et contactez votre médecin.

- Anomalies des examens biologiques portant sur le foie ou hépatite (inflammation du foie pouvant entraîner une fatigue, une perte d'appétit, des yeux jaunes, avec ou sans coloration jaune de la peau ou du blanc des dents). Si vous trouvez dans cette situation, arrêtez de prendre Glucophage et consultez votre médecin.

- Réactions cutanées, telles que rougeur de la peau (érythème), démangeaison ou éruption (qui démange) (urticaire).
- Baisse du taux de vitamine B12 dans le sang.

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.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

Tenir hors la vue et de la portée des enfants. Si un enfant est traité avec Glucophage, il est conseillé aux parents ou aux soignants de surveiller la

Date de péremption
N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte ou la plaquette après « EXP ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.
Pas de précautions particulières de conservation

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures
détériorées.

vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

La suspension active est le chlorhydrate de médoxamine. On compte 1000mg de chlorhydrate de médoxamine équivalent à 780mg de médoxamine base.

Les autres composants sont : Povidone K30, stéarate de magnésium, hypromellose, macrogol 400, macrogol 8000.

Forme pharmaceutique et contenu

Aspect de GLUCOPHAGE et contenu de l'emballage extérieur
ne pelliculée avec

U.S. France
H 21/12/2015
774.094.04.18

lancia

GLUCOPHAGE a lui seul ne provoque pas d'hypoglycémies (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'y aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les médicaments de l'hypothyroïdisme). Les symptômes de l'hypoglycémie sont notamment des battements de cœur rapides, une augmentation de transpiration, des baissesses. Des vertiges, des troubles de la vision ou des difficultés à se concentrer. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

Liste des excipients à effet notoire.

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE GLUCOPHAGE 1000mg, comprimé pelliculé ?

Sans objet

Instructions pour un bon usage

Posologie, Mode et /ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

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

Glucophage ne remplace pas les bienfaits d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites

régulièrement de l'exercice.
Dose recommandée
Chez les enfants de 10 ans et plus et les adolescents le traitement

commence habituellement par 500 mg ou 850 mg de Glucophage une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2000 mg en 2 ou 3 prises

distinctes. Le traitement des enfants entre 10 et 12 ans est recommandé seulement sur conseils spécifiques de votre médecin, compte-tenu de l'expérience limitée dans ce groupe d'âge.

mg de Glucophage deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne Chez l'adulte, le traitement commence habituellement par 500 mg ou 850

maximale est de 3000 mg en 3 prises distinctes.
Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale avec un DFG comprises entre 45 et 60 ml/min, la posologie initiale est de 500 mg ou 850 mg de

Glucophage une fois par jour, la posologie maximale est de 1000 mg par jour, en 2 prises distinctes. La fonction rénale doit être étroitement

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous indiquera la dose de Glucophage à prendre.

Surveillance
- Votre médecin contrôlera régulièrement votre taux de sucre dans le sang

et adaptez la dose de Guinocpage que vous prenez en fonction de votre taux de sucre dans le sang. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et chez les

adolescents ou si vous êtes âgé(e).

fonctionnement de vos reins. Des contrôles plus fréquents pourront être nécessaires si vous êtes âgé(e) ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Comment prendre GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Les comprimés ne doivent pas être écrasés ou mâchés. Avalez chaque comprimé avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit-déjeuner).
- Si vous prenez séparément deux doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au dîner).

• Si vous prenez séparément trois doses par jour, prenez-en une le matin (au petit-déjeuner) et une le soir (au dîner).

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Glucophage sont trop forts ou trop faibles, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Symptôme et instructions en cas de surdosage

que vous n'auriez dû :

abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être

général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et

un coma. Arrêtez
consulter immédiatement
un gynécologue car il y a
un risque de complications.

immédiatement un
instruction en cas
si vous subissez de

Ne prenez pas de
oubliée de prendre. F

Risque de syndrome
Sans objet
Si vous avez d'autre

demanded plus d'infon

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

personne sur 10)

ventre (douleurs abdominales) et perte d'appétit. Ces effets indésirables se produisent le plus souvent en début de traitement par Glucophage.

GEPRID®

Glimépiride

Un comprimé contient :

GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID
Glimépiride	1 mg	(dont lactose et E172) q.s.p.
Excipients	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.

Propriétés :

Antidiabétique oral (sulfamide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfamides).

Indications thérapeutiques :

Diabète sucré non insulino-dépendant (de type II) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la réduction pondérale seuls ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.

Contre-indications :

Diabète insulino-dépendant, troubles rénaux ou hépatiques, hypersensibilité au glimépiride, à l'un des composants ou aux autres sulfamides.

Né pas utiliser ce médicament en cas de grossesse ou d'allaitement.

Effets indésirables :

Possibilité de troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de doute, signalez-le à votre médecin. Exceptionnellement, ce médicament peut provoquer une jaunisse.

En cas d'hypoglycémie, on observe les manifestations secondaires des sucres rapides : sueurs froides, pouls rapide, faim, anxiété et difficultés respiratoires. En cas de doute, consommez des sucres rapides. En cas d'hypoglycémie grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.

Précautions d'emploi :

Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical. L'utilisation prolongée de ce médicament potentialise le risque d'apparition de ses effets indésirables. Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Liste I (tableau A)
Conserver à température < 30 degrés et à l'abri de l'humidité.

Formes et présentations :
GEPRID® 1 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés
GEPRID® 2 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés
GEPRID® 3 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés
GEPRID® 4 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc

GEPRID®

Glimépiride

Un comprimé contient :

GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID
Glimépiride	1 mg	(dont lactose et E172) q.s.p.
Excipients	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.

Propriétés :

Antidiabétique oral (sulfamide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfamides).

Indications thérapeutiques :

Diabète sucré non insulino-dépendant (de type II) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la réduction pondérale seuls ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.

Contre-indications :

Diabète insulino-dépendant, troubles rénaux ou hépatiques, hypersensibilité au glimépiride, à l'un des excipients ou aux autres sulfamides.

Né pas utiliser ce médicament en cas de grossesse ou d'allaitement.

Effets indésirables :

Possibilité de troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de doute, signalez-le à votre médecin. Exceptionnellement, ce médicament peut provoquer une jaunisse.

En cas d'hypoglycémie, on observe les manifestations secondaires des sucres rapides : sueurs froides, pouls rapide, faim, anxiété et difficultés respiratoires. En cas de doute, consommez des sucres rapides. En cas d'hypoglycémie grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.

Précautions d'emploi :

Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical. L'utilisation prolongée de ce médicament potentialise le risque d'apparition de ses effets indésirables. Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Conservation à température < 30 degrés et à l'abri de l'humidité.

Liste I (tableau A)

GEPRID® 4 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 3 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 2 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 1 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

Formes et présentations :

Se conformer à la prescription médicale.

La posologie dépend des résultats de la glycémie et de la glycosurie.

compensé par la prise de comprimés ou un traitement par l'insuline.

ainsi que des contrôles sanguins et urinaux réguliers. Le non-respect du régime alimentaire peut être

La base d'un traitement efficace du diabète est un régime alimentaire adapté, une activité physique régulière

Mode d'emploi et posologie :

Eviter la consommation d'alcool (effet antabuse). L'alcool augmente l'effet hypoglycémiant des sulfamides.

Si vous prenez un autre médicament, signalez-le toujours au médecin ou au pharmacien.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

tanais que d'autres, comme les corticoïdes, ont l'effet inverse, et diminuent l'effet de ces antidiabétiques.

Certains médicaments, comme le métoprolol ou la phénylbutazone, peuvent potentialiser le risque d'hypoglycémie.

(taux de sucre dans le sang et les urines).

Le taux du médicament doit s'accompagner d'une surveillance régulière de la glycémie et de la glycosurie

avant et après votre traitement.

Vous devez connaître les risques d'hypoglycémie et apprendre à en reconnaître les signes. Demandez

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

GEPRID®

Glimépiride

Un comprimé contient :

GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID
Glimépiride	1 mg	(dont lactose et E172) q.s.p.
Excipients	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.

Propriétés :

Antidiabétique oral (sulfamide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfamides).

Indications thérapeutiques :

Diabète sucré non insulino-dépendant (de type II) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la réduction pondérale seuls ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.

Contre-indications :

Diabète insulino-dépendant, troubles rénaux ou hépatiques, hypersensibilité au glimépiride, à l'un des composants ou aux autres sulfamides.

Né pas utiliser ce médicament en cas de grossesse ou d'allaitement.

Effets indésirables :

Possibilité de troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de doute, signalez-le à votre médecin. Exceptionnellement, ce médicament peut provoquer une jaunisse.

En cas d'hypoglycémie, on observe les manifestations secondaires des sucres rapides : sueurs froides, pouls rapide, faim, anxiété et difficultés respiratoires. En cas de doute, consommez des sucres rapides. En cas d'hypoglycémie grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.

Précautions d'emploi :

Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical. L'utilisation prolongée de ce médicament potentialise le risque d'apparition de ses effets indésirables. Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Conserver à température < 30 degrés et à l'abri de l'humidité.

Liste I (tableau A)

GEPRID® 4 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 3 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 2 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 1 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

Formes et présentations :

Se conformer à la prescription médicale.

La posologie dépend des résultats de la glycémie et de la glycosurie.

compensé par la prise de comprimés ou un traitement par l'insuline.

ainsi que des contrôles sanguins et urinaux réguliers. Le non-respect du régime alimentaire peut être

La base d'un traitement efficace du diabète est un régime alimentaire adapté, une activité physique régulière

Mode d'emploi et posologie :

Eviter la consommation d'alcool (effet antabuse). L'alcool augmente l'effet hypoglycémiant des sulfamides.

Si vous prenez un autre médicament, signalez-le toujours au médecin ou au pharmacien.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

tanais que d'autres, comme les corticoïdes, ont l'effet inverse, et diminuent l'effet de ces antidiabétiques.

Certains médicaments, comme le métoprolol ou la phénylbutazone, peuvent potentialiser le risque d'hypoglycémie.

(taux de sucre dans le sang et les urines).

Le taux du médicament doit s'accompagner d'une surveillance régulière de la glycémie et de la glycosurie

avant et après votre traitement.

Vous devez connaître les risques d'hypoglycémie et apprendre à en reconnaître les signes. Demandez

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie).

GEPRID®

Glimépiride

Un comprimé contient :

GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID
Glimépiride	1 mg	(dont lactose et E172) q.s.p.
Excipients	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.

Propriétés :

Antidiabétique oral (sulfamide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfamides).

Indications thérapeutiques :

Diabète sucré non insulino-dépendant (de type II) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la réduction pondérale seuls ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.

Contre-indications :

Diabète insulino-dépendant, troubles rénaux ou hépatiques, hypersensibilité au glimépiride, à l'un des excipients ou aux autres sulfamides.

Né pas utiliser ce médicament en cas de grossesse ou d'allaitement.

Effets indésirables :

Possibilité de troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de doute, signalez-le à votre médecin. Exceptionnellement, ce médicament peut provoquer une jaunisse.

En cas d'hypoglycémie, on observe les manifestations secondaires des sucres rapides : sueurs froides, pouls rapide, faim, anxiété et difficultés respiratoires. En cas de doute, consommez des sucres rapides. En cas d'hypoglycémie grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.

Précautions d'emploi :

Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical. L'utilisation prolongée de ce médicament potentialise le risque d'apparition de ses effets indésirables. Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Conserver à température < 30 degrés et à l'abri de l'humidité.

Liste I (tableau A)

GEPRID® 4 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 3 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 2 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

GEPRID® 1 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

Formes et présentations :

Se conformer à la prescription médicale.

La posologie dépend des résultats de la glycémie et de la glycosurie.

ainsi que des contrôles sanguins et urinaux réguliers. Le non-respect du régime alimentaire peut être compensé par la prise de comprimés ou un traitement par l'insuline.

La base d'un traitement efficace du diabète est un régime alimentaire adapté, une activité physique régulière et un traitement par l'insuline.

Mode d'emploi et posologie :

Eviter la consommation d'alcool (effet antabusé). L'alcool augmente l'effet hypoglycémiant des sulfamides.

Si vous prenez un autre médicament, signalez-le toujours au médecin ou au pharmacien.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

Les bêta-bloquants peuvent masquer les signes de l'hypoglycémie.

GEPRID®

Glimépiride

Un comprimé contient :

GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID
Glimépiride	1 mg	(dont lactose et E172) q.s.p.
Excipients	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.

Propriétés :

Antidiabétique oral (sulfamide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfamides).

Indications thérapeutiques :

Diabète sucré non insulino-dépendant (de type II) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la réduction pondérale seuls ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.

Contre-indications :

Diabète insulino-dépendant, troubles rénaux ou hépatiques, hypersensibilité au glimépiride, à l'un des composants ou aux autres sulfamides.

Né pas utiliser ce médicament en cas de grossesse ou d'allaitement.

Effets indésirables :

Possibilité de troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de doute, signalez-le à votre médecin. Exceptionnellement, ce médicament peut provoquer une jaunisse.

En cas d'hypoglycémie, on observe les manifestations secondaires des sucres rapides : sueurs froides, pouls rapide, faim, anxiété et difficultés respiratoires. En cas de doute, consommez des sucres rapides. En cas d'hypoglycémie grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.

Précautions d'emploi :

Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical. L'utilisation prolongée de ce médicament potentialise le risque d'apparition de ses effets indésirables. Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Liste I (tableau A)
Conserver à température < 30 degrés et à l'abri de l'humidité.

Formes et présentations :
GEPRID® 1 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés
GEPRID® 2 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés
GEPRID® 3 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés
GEPRID® 4 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc

GEPRID®

Glimépiride

Un comprimé contient :

GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID
Glimépiride	1 mg	(dont lactose et E172) q.s.p.
Excipients	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.

Propriétés :

Antidiabétique oral (sulfamide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfamides).

Indications thérapeutiques :

Diabète sucré non insulino-dépendant (de type II) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la réduction pondérale seuls ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.

Contre-indications :

Diabète insulino-dépendant, troubles rénaux ou hépatiques, hypersensibilité au glimépiride, à l'un des excipients ou aux autres sulfamides.

Né pas utiliser ce médicament en cas de grossesse ou d'allaitement.

Effets indésirables :

Possibilité de troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de doute, signalez-le à votre médecin. Exceptionnellement, ce médicament peut provoquer une jaunisse.

En cas d'hypoglycémie, on observe les manifestations secondaires des sucres rapides : sueurs froides, pouls rapide, faim, anxiété et difficultés respiratoires. En cas de doute, consommez des sucres rapides. En cas d'hypoglycémie grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.

Précautions d'emploi :

Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical. L'utilisation prolongée de ce médicament potentialise le risque d'apparition de ses effets indésirables. Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Les conducteurs de véhicules doivent être particulièrement prudents (risque de malaise dû à l'hypoglycémie). Les sujets âgés, les nourissons et les enfants ne doivent prendre ce traitement que sous contrôle médical.

Formes et présentations :
GEPRID® 1 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés
GEPRID® 2 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés
GEPRID® 3 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés
GEPRID® 4 mg - boîte de 30, 60 et 90 comprimés

Conserver à température < 30 degrés et à l'abri de l'humidité.

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc

SIMCOR® 20 mg
Simvastatine cholestérol

Comprimés enrobés

Veuillez lire attentivement l'indiqué de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car il pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

COMPOSITION

La substance active est

Simvastatine cholestérol (SC)

Simvastatine cholestérol (SC)

La forme pharmaceutique est : comprimé enrobé, blanc, ovale, marqué "SIMCOR® 20 mg".

EXPOSÉ À L'EFFET INDÉSIRABLE

La classe pharmacothérapeutique

est la classe pharmacothérapeutique

des statines, les statines

ont des effets indésirables

qui peuvent être graves

et nécessitent une surveillance

attentive de votre médecin

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

ou de votre pharmacien

0035

Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Aucun effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines n'est attendu avec SIMCOR®. Il est recommandé d'éviter l'alcool pendant le traitement.

Posologie, Mode d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement. Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

La dose de 20 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise une fois par jour.

La dose de 40 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 80 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 10 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise une fois par jour.

La dose de 20 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 40 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 80 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 10 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise une fois par jour.

La dose de 20 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 40 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 80 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 10 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise une fois par jour.

La dose de 20 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 40 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 80 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 10 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise une fois par jour.

La dose de 20 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 40 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 80 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 10 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise une fois par jour.

La dose de 20 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 40 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 80 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 10 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise une fois par jour.

La dose de 20 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 40 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 80 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

La dose de 10 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise une fois par jour.

La dose de 20 mg est indiquée pour les patients adultes et doit être prise deux fois par jour.

| riche en cholécalciférol

Actyl D

5 µg / 200 UI À avaler

Complément alimentaire à base de vitamine D.

Fortifiant



60 comprimés

Aide à :

- préserver le capital osseux
- maintenir le bon fonctionnement du système musculaire
- soutenir les défenses naturelles de l'organisme

Poids net total : 4,8 g

LABORATOIRES **ace**

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Actyl D



ONSSA numéro : ES.5.349.16

PVC : 86,00 DH



3 700180 039797

Fabriqué en France - Made in France

Pharmacie OUED TANSIFT - Casablanca

Dr SLAOUI Sanaa

0522 93 43 34

Rue 27 N 94 Bis el aalia 1 oulfa casablanca,



Facture N° 20191102-207

Date de vente : 02/11/2019

Médecin traitant :

AMCHIA

Maroc

Produit	Qté.	P.U	TVA	Total
ACTYL CO D 5MG B60 COMP	1	86,00	TVA (20.00%)	86,00
AMEP CO 5MG B28 COMP	4	49,40	Exonéré (0.00%)	197,60
GEPRID CO 4MG B30 COMP	6	79,80	Exonéré (0.00%)	478,80
GLUCOPHAGE CO 1000MG B30 COMP	6	28,00	Exonéré (0.00%)	168,00

Total HT	916,07 DHS
TVA	14,33 DHS
Total	930,40 DHS

Arrêté la présente facture à la somme de : neuf cent trente DHS et quarante centimes

IF : 001561125000005 ICE : 001561125000005

Tel : 0522 93 43 34

Adresse : Rue 27 N 94 Bis el aalia 1 oulfa casablanca,

☒ valable 3 mois

Le 09/11/2019

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE ☒

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné :

Dr BELKEBIR KHAMJA

Certifie que Mlle, Mme, M. :

AMCHIAA HOUBIA

Présente

Diabète + HTA

Nécessitant un traitement d'une durée de :

de longue durée

Dont ci-joint ordonnance :

(à défaut noter le traitement prescrit)

Dr. BELKEBIR Khadija
Médecin - Générale
Boulevard 27 - 94 El Alia
Cité Oulfa - Casablanca
Tél.: 0522 90 48 76