

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.

Biologie 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.

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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° S19-0003152

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10227 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : NINRACUI Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 66379621 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 28 / 10 / 2019

Nom et prénom du malade : EL HAJRI Najat Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA

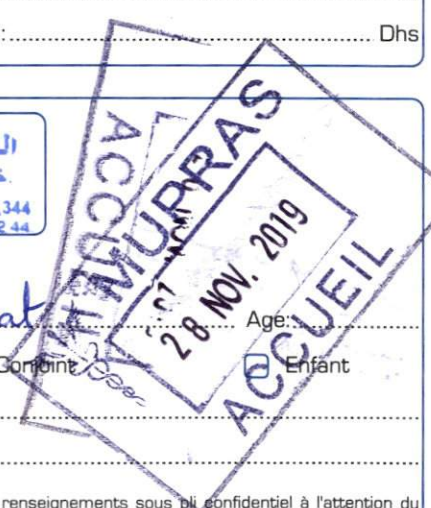
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le :

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
28/10/19	Cons. Etat		250,00	<p>الدكتورة نجوى يامل</p> <p>فتمت في امر اراض القلب والشرانين</p> <p>344, حاج فتح شمرع وصيدا - الدار البيضاء</p> <p>Tel: 05 22 00 00 25 GSM: 06 13 02 02 44</p>
26/11/19	C		Gratuit	
22/11/19	C		Gratuit	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>PHARMACIE LES PARENTS</p> <p>241, Avenue de la Liberté - Casablanca</p> <p>Gsm: 05 67 07 50 25</p>	26/11/19	<p>PHARMACIE LES PARENTS</p> <p>Nadia GOURANI</p> <p>234, Avenue de la Liberté - Casablanca</p> <p>Addoha Oulfa - Casablanca</p> <p>Gsm: 05 67 07 50 25</p>

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<p>الدكتورة نجوى يامل</p> <p>فتمت في امر اراض القلب والشرانين</p> <p>344, حاج فتح شمرع وصيدا - الدار البيضاء</p> <p>Tel: 05 22 00 00 25 GSM: 06 13 02 02 44</p>	12/11/19	Echocardi	600,00

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 canaux, ainsi que le bilan

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> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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



- Ancienne interne au CHU Ibn Rochd
Diplôme d'échocardiographie
doppler de l'Université Victor Segalen
de Bordeaux (France)

Electrocardiogramme - Echocardiographie doppler
holter rythmique et tensionnel
Epreuve d'effort

طبيبة داخلية سابقا بالمركز الإستشفائي ابن رشد
دبلوم فحص القلب بالصدى بجامعة بوردو (فرنسا)
تخطيط القلب - فحص القلب بالصدى
الفحص المستمر لدقات القلب والضغط الدموي
اختبار الجهد

Casablanca le :

26 / 11 / 2019

M^{me} ELHAJRI Najat

182,80x3

- Biperitervaux 10/12.5

PHARMACIE LES PARENTS
Medi GOURANI
234 E Lotissement Zoubeir Groupe
Addoha Oulfa - Casablanca
Gsm : 06 67 07 50 25

44,00x6

- Cardolix

20,00x3

- Glucos

19,50x6

- Glucos 500

PHARMACIE LES PARENTS
Medi GOURANI
234 E Lotissement Zoubeir Groupe
Addoha Oulfa - Casablanca
Gsm : 06 67 07 50 25

III de 3 mois

SV

SV

SV

SV

SV

PHARMACIE LES PARENTS
Nadia GOURANI
234 E Lotissement Zoubeir Groupe
Addoha Oulfa - Casablanca
Gsm : 06 67 07 50 25

السيدة إدكتورة نجوى يامل
Docteur Najoua Yamoul
إختصاصية في أمراض القلب والشرابيين
Cardiologue
GSM : 06 13 02 02 44

Bipreterax®

Arginine 10 mg / 2,5 mg

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

erax® Arginine 10 mg / 2,5 mg

Arginine / Indapamide Comprimé pelliculé

Comprimés pelliculés.
Péridopril arginine / Indapamide

30 Comprimés pelliculés

10



avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

besoin de la relire.

ez votre médecin ou votre pharmacien.

ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas
les effets indésirables éventuels ?».

comprimé pelliculé et dans quels cas

ant de prendre BIPRETERAX 10 mg/2,5

mg, comprimé pelliculé ?

5 mg, comprimé pelliculé ?

ns.

MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS

ril et diurétiques, code ATC : C09BA04

association de deux principes actifs, le

est un anti-hypertenseur et est indiqué

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est

rement des comprimés de péridopril 10

uvent prendre à la place un comprimé de

tient les deux principes actifs.

médicaments appelés inhibiteurs de l'en-

Ceux-ci agissent en dilatant les vaisseaux

pour expulser le sang dans les vaisseaux.

iques augmentent la quantité d'urine pro-

duite est différent des autres diurétiques ; il

de la quantité d'urine produite. Ces deux prin-

cipe et agissent ensemble pour la contrôler.

ORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

ormée(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le
médicament.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ;

que au péridopril ou à tout autre inhibiteurs de l'enzyme de

imide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants

contenus dans ce médicament « Cf. Contenu de l'emballage et autres informations. »

• si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gon-

- cisapride, diphémanil (utilisés pour traiter les troubles gastriques et digestifs),
- digoxine ou autres digitaliques (pour le traitement de problèmes cardiaques),
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant notamment lors de scléroses multiples),
- médicaments pour traiter le diabète tels qu'insuline ou metformine ou gélules,
- calcium y compris les suppléments calciques,
- laxatifs stimulants (ex : séné),
- anti-inflammatoires non-stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou dose élevée de statines (ex : aspirine),
- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antipresseurs tricycliques, neuroleptiques),
- tétracosactide (pour traiter la maladie de Crohn),
- triméthoprim (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ou adrénaline).

BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boiss

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg avant un repas

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Arginine 10 mg/2,5 mg avant d'être enceinte ou dès que vous serez enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est déconseillé en début de grossesse et ne pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car gravement à votre enfant.

Allaitement

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est contre-indiqué chez la femme allaitante.

Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter votre enfant.

Bipreterax®

Arginine 10 mg / 2,5 mg

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

erax® Arginine 10 mg / 2,5 mg

Arginine / Indapamide Comprimé pelliculé

Comprimés pelliculés.
Péridopril arginine / Indapamide

30 Comprimés pelliculés

10



avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

besoin de la relire.

ez votre médecin ou votre pharmacien.

ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas
les effets indésirables éventuels ?».

comprimé pelliculé et dans quels cas

ant de prendre BIPRETERAX 10 mg/2,5

mg, comprimé pelliculé ?

5 mg, comprimé pelliculé ?

ns.

MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS

ril et diurétiques, code ATC : C09BA04

association de deux principes actifs, le

est un anti-hypertenseur et est indiqué

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est

rement des comprimés de péridopril 10

uvent prendre à la place un comprimé de

tient les deux principes actifs.

médicaments appelés inhibiteurs de l'en-

Ceux-ci agissent en dilatant les vaisseaux

pour expulser le sang dans les vaisseaux.

iques augmentent la quantité d'urine pro-

duite est différent des autres diurétiques ; il

de la quantité d'urine produite. Ces deux prin-

cipe et agissent ensemble pour la contrôler.

ORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

ormée(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le
médicament.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ;

que au péridopril ou à tout autre inhibiteurs de l'enzyme de

imide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants

contenus dans ce médicament « Cf. Contenu de l'emballage et autres informations. »

• si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gon-

- cisapride, diphémanil (utilisés pour traiter les troubles gastriques et digestifs),
- digoxine ou autres digitaliques (pour le traitement de problèmes cardiaques),
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant notamment lors de scléroses multiples),
- médicaments pour traiter le diabète tels qu'insuline ou metformine ou gélules,
- calcium y compris les suppléments calciques,
- laxatifs stimulants (ex : séné),
- anti-inflammatoires non-stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou dose élevée de statines (ex : aspirine),
- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, neuroleptiques),
- tétracosactide (pour traiter la maladie de Crohn),
- triméthoprim (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ou adrénaline).

BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boiss

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg avant un repas

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou

d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien

prendre tout médicament.

Grossesse

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de pren

Arginine 10 mg/2,5 mg avant d'être enceinte ou dès que vous ar

êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médica

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est déconseillé en début d

pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car

gravement à votre enfant.

Allaitement

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est contre-indiqué c

Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhai

Bipreterax®

Arginine 10 mg / 2,5 mg

Comprimés pelliculés.
Péridopril arginine / Indapamide

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

erax® Arginine 10 mg / 2,5 mg

Arginine / Indapamide Comprimé pelliculé

30 Comprimés pelliculés

10



avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

besoin de la relire.

ez votre médecin ou votre pharmacien.

ment prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont

indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas
les effets indésirables éventuels ?».

comprimé pelliculé et dans quels cas

ant de prendre BIPRETERAX 10 mg/2,5

mg, comprimé pelliculé ?

5 mg, comprimé pelliculé ?

ns.

MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS

ril et diurétiques, code ATC : C09BA04

association de deux principes actifs, le

est un anti-hypertenseur et est indiqué

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est

rement des comprimés de péridopril 10

uvent prendre à la place un comprimé de

tient les deux principes actifs.

médicaments appelés inhibiteurs de l'en-

Ceux-ci agissent en dilatant les vaisseaux

pour expulser le sang dans les vaisseaux.

iques augmentent la quantité d'urine pro-

duite est différent des autres diurétiques ; il

de la quantité d'urine produite. Ces deux prin-

cipe et agissent ensemble pour la contrôler.

ORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

ormée(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le
médicament.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ;

que au péridopril ou à tout autre inhibiteurs de l'enzyme de

imide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants

contenus dans ce médicament « Cf. Contenu de l'emballage et autres informations. »

• si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gon-

- cisapride, diphémanil (utilisés pour traiter les troubles gastriques et digestifs),
- digoxine ou autres digitaliques (pour le traitement de problèmes cardiaques),
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant notamment lors de scléroses multiples),
- médicaments pour traiter le diabète tels qu'insuline ou metformine ou glicides,
- calcium y compris les suppléments calciques,
- laxatifs stimulants (ex : séné),
- anti-inflammatoires non-stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou dose élevée de salicylates (ex : aspirine),
- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, neuroleptiques),
- tétracosactide (pour traiter la maladie de Crohn),
- triméthoprim (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ou adrénaline).

BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boiss

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg avant un repas

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou

d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien

prendre tout médicament.

Grossesse

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de pren

Arginine 10 mg/2,5 mg avant d'être enceinte ou dès que vous ar

êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médica

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est déconseillé en début d

pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car

gravement à votre enfant.

Allaitement

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est contre-indiqué c

Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhai

تلیکن

میتفورمین کلوریدرات

AN®

MEDICAMENT

stale

amprimé pelliculé

et qualitative

(N, N-diméthyl biguanide), 500 mg par comprimé.

(N, N-diméthyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

présentations

de 50 et boîte hospitalière de 100.

rimé pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

que

sme / Antidiabétiques oraux.

ME MEDICAMENT ?

prescrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il y a une grande fatigue et un malaise général, régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes assistants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de l'insuline, il peut être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

médicament?

dérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,

aire, respiratoire, ...),

ou respiratoire,

ées persistantes,

ou quand des vomissements, des douleurs abdominales,

nt une grande fatigue et un malaise général,

ration chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie

nadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de

le médecin prescripteur.

ABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN

tre : il faut donc boire assez d'eau de manière à

la créatinine du sang toutes les 8 semaines.

loglucidique reste impératif ainsi que le maintien

contre la sédentarité, quelque soit l'âge.

GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique

500

19,50

- 3. A
- a) D.
- Une
- Une
- En c
- Quai
- des cr
- Avan
- veineu
- En ca
- gross
- EN CAS
- OU DE
- b) Préc
- L'élimi
- maintie
- Un rég
- d'une ai
- En cas
- invasif c

تلیکن

میتفورمین کلوریدرات

AN®

MEDICAMENT

Stale

comprimé pelliculé

et qualitative

(N, N-diméthyl biguanide), 500 mg par comprimé.

(N, N-diméthyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

présentations

de 50 et boîte hospitalière de 100.

rimé pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

que

sme / Antidiabétiques oraux.

ME MEDICAMENT ?

prescrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il y a une grande fatigue et un malaise général, régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes assistants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de l'insuline, il peut être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

médicament?

dérivé, avec augmentation de la créatinine dans le sang, aigre, respiratoire, ...), b, ou respiratoire, ées persistantes,

ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, ont une grande fatigue et un malaise général, ration chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie

nadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de

le médecin prescripteur.

ABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN

titre : il faut donc boire assez d'eau de manière à la créatinine du sang toutes les 8 semaines. la glycémie reste impératif ainsi que le maintien contre la sédentarité, quelque soit l'âge. GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique

500

19,50

- 3. A
- a) D.
- Une
- Une
- En c
- Quai
- des cr
- Avanc
- veineu
- En cas
- gross
- EN CAS
- OU DE
- b) Préc
- L'élimi
- maintien
- Un rég
- d'une ai
- En cas
- invasif c

تلیکن

میتفورمین کلوریدرات

AN®

MEDICAMENT

stale

amprimé pelliculé

et qualitative

(N, N-diméthyl biguanide), 500 mg par comprimé.

(N, N-diméthyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

présentations

de 50 et boîte hospitalière de 100.

rimé pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

que

sme / Antidiabétiques oraux.

ME MEDICAMENT ?

prescrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il y a une grande fatigue et un malaise général, le régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes assistants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de l'insuline, il peut être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

médicament?

dérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang, laire, respiratoire, ...), b, ou respiratoire, ées persistantes, ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, ou une grande fatigue et un malaise général, ration chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie

nadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de

le médecin prescripteur.
ABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN

titre : il faut donc boire assez d'eau de manière à la créatinine du sang toutes les 8 semaines. la glycémie reste impératif ainsi que le maintien contre la sédentarité, quelque soit l'âge. GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique

500

19,50

- 3. A
- a) D.
- Une
- Une
- En c
- Quai
- des cr
- Avanc
- veineu
- En cas
- gross
- EN CAS
- OU DE
- b) Préc
- L'élimi
- maintien
- Un rég
- d'une ai
- En cas
- invasif c

تلیکن

میتفورمین کلوریدرات

AN®

MEDICAMENT

stale

amprimé pelliculé

et qualitative

(N, N-diméthyl biguanide), 500 mg par comprimé.

(N, N-diméthyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

présentations

de 50 et boîte hospitalière de 100.

rimé pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

que

sme / Antidiabétiques oraux.

ME MEDICAMENT ?

prescrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il y a une grande fatigue et un malaise général, régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes assistants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de l'insuline, il peut être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

médicament?

dérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang, aïre, respiratoire, ...), b, ou respiratoire, ées persistantes,

ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, nt une grande fatigue et un malaise général,

ration chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie nadrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de le médecin prescripteur.

ABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN

titre : il faut donc boire assez d'eau de manière à la créatinine du sang toutes les 8 semaines. la glycémie reste impératif ainsi que le maintien contre la sédentarité, quelque soit l'âge.

GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique

500

19,50

- 3. A
- a) D.
- Une
- Une
- En c
- Quai
- des cr
- Avanc
- veineu
- En cas
- gross
- EN CAS
- OU DE
- b) Préc
- L'élimi
- maintien
- Un rég
- d'une ai
- En cas
- invasif c

تلیکن

میتفورمین کلوریدرات

AN®

MEDICAMENT

stale

amprimé pelliculé

et qualitative

(N, N-diméthyl biguanide), 500 mg par comprimé.

(N, N-diméthyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

présentations

de 50 et boîte hospitalière de 100.

rimé pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

que

sme / Antidiabétiques oraux.

ME MEDICAMENT ?

prescrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il y a une grande fatigue et un malaise général, régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes assistants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de l'insuline, il peut être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

médicament?

dérée, avec augmentation de la créatinine dans le sang, aïre, respiratoire, ...), b, ou respiratoire, ées persistantes,

ou quand des vomissements, des douleurs abdominales, nt une grande fatigue et un malaise général,

ration chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie nadrotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de le médecin prescripteur.

ABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN

titre : il faut donc boire assez d'eau de manière à la créatinine du sang toutes les 8 semaines. joglicidique reste impératif ainsi que le maintien contre la sédentarité, quelque soit l'âge. GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique

500

19.50

- 3. A
- a) D.
- Une
- Une
- En c
- Quai
- des cr
- Avanc
- veineu
- En cas
- gross
- EN CAS
- OU DE
- b) Préc
- L'élimi
- maintien
- Un rég
- d'une ai
- En cas
- invasif c

CARDIX®

Carvédilol



6,25 mg

25 mg

crystalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, stéarate de magnésium.

ES ET PRESENTATIONS:

de 14 et de 28

de 14 et 28

QUES:

force cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\geq 35\%$) en association avec le traitement convention-

de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digoxine.

ation essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

de poitrine chronique stable

as fréquemment observés sont les suivants :

fourdissements.

ision orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;

ne, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;

me d'un bloc auriculoventriculaire ;

mpensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

ées, diarrhée et vomissements.

obscure, nécessitant l'arrêt du traitement.

ycémie, prise de poids,

de la vision, * possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvedilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sulopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

CARDIX®

Carvédilol



6,25 mg

25 mg

crystalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, stéarate de magnésium.

ES ET PRESENTATIONS:

de 14 et de 28

de 14 et 28

QUES:

force cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\geq 35\%$) en association avec le traitement convention-

de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digoxique.

de poitrine chronique stable
sont fréquemment observés sont les suivants :
et les troubles de la vision.

vision orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
ne, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
sion d'un bloc auriculoventriculaire ;
compensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

ées, diarrhée et vomissements.
hémocytopenie, nécessitant l'arrêt du traitement.
hypotémie, prise de poids,
de la vision, * possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvedilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;

Choc cardiogénique ;

Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;

Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;

Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;

Association avec : Floctafénine, sulopride ou cimétidine ;

* En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

CARDIX®

Carvédilol



6,25 mg

25 mg

crystalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, stéarate de magnésium.

ES ET PRESENTATIONS:

de 14 et de 28

de 14 et 28

QUES:

force cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\geq 35\%$) en association avec le traitement convention-

de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digoxinique.

ation essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

de poitrine chronique stable

as fréquemment observés sont les suivants :

fourdissements.

ision orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;

ne, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;

me d'un bloc auriculoventriculaire ;

mpensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

ées, diarrhée et vomissements.

hocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

ycémie, prise de poids,

de la vision, * possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvedilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Flucétaféline, sulopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

CARDIX®

Carvédilol



6,25 mg

25 mg

crystalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

LES ET PRÉSENTATIONS :

de 14 et de 28

de 14 et 28

LIQUES :

force cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\geq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitaux.

pression essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

pression fréquemment observée sont les suivants :

pression orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
pression, gène, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
pression d'un bloc auriculoventriculaire ;
pression de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

pression diarrhée et vomissements.

pression hypotension, nécessitant l'arrêt du traitement.

pression, prise de poids.

pression, la vision, * possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire

pression de la fonction rénale.

pression de la fonction rénale.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvedilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Fluclofénine, sulopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

F209013/05

CARDIX® 6,25

Carvédilol

LOT : 138
AUT : 2022
V : 44 DH 00

28 Comprimés

CARDIX®

Carvédilol



6,25 mg

25 mg

crystalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, stéarate de magnésium.

ES ET PRESENTATIONS:

de 14 et de 28

de 14 et 28

QUES:

force cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\geq 35\%$) en association avec le traitement convention-

de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digoxine.

ation essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

de poitrine chronique stable

as fréquemment observés sont les suivants :

fourdissements.

ision orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;

ne, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;

me d'un bloc auriculoventriculaire ;

mpensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

ées, diarrhée et vomissements.

obscure, nécessitant l'arrêt du traitement.

ycémie, prise de poids,

de la vision, * possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Flucétaféline, sulopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

CARDIX®

Carvédilol



6,25 mg

25 mg

crystalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, stéarate de magnésium.

ES ET PRESENTATIONS:

de 14 et de 28

de 14 et 28

QUES:

force cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\geq 35\%$) en association avec le traitement convention-

de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digoxique.

de poitrine chronique stable
sont fréquemment observés sont les suivants :
lourdsessissements.

tion orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
ne, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
sion d'un bloc auriculoventriculaire ;
compensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

ées, diarrhée et vomissements.
hémocytopenie, nécessitant l'arrêt du traitement.
vécime, prise de poids,
de la vision, * possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS:

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvedilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;

Choc cardiogénique ;

Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;

Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;

Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;

Association avec : Floctafénine, sulopride ou cimétidine ;

* En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

GLEMA®

Glimépiride

30 Comprimés

GLEMA®

Glimépiride

30 Comprimés avec barrette de fractionnement

à prendre avant d'utiliser ce médicament.

la relier.

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en

active par unité de prise.

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate
tarminine E132

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate

type d'activité :

la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre

sucre) de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de
euls les taux de sucre dans le sang.

ant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit
à vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il
se prenez GLEMA® comprimé.

re d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA® comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.

Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.

La dose maximale recommandée est de 5 mg de GLEMA® par jour.

Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA® comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;

• Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;

• En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire)

• En cas de coma diabétique ;

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets Indésirables :

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

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

• Réactions allergiques ;

• Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie (insuffisance hépatique) ;

• Allergie cutanée (hypersensibilité) telle que démangeaisons
Certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;
• Hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions
Certains patients, au cours de leur traitement par GLEMA®

Effets indésirables rares

• Taux de sucre dans le sang plus bas que la normale (hypoglycémie)
• Diminution du nombre des cellules du sang
• Plaquettes (majoration du risque de saignement ou d'hémorragie)
• Globules blancs (risque d'infection plus probable) ;
• Globules rouges (pouvant entraîner une pâleur, une fatigue)
Ces troubles s'observent généralement après l'arrêt de GLEMA®

Effets indésirables très rares

• Réactions allergiques (y compris inflammation des voies respiratoires)
• S'aggraver avec difficultés respiratoires, chute de la tension artérielle
• Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie (insuffisance hépatique)
• Nausées, vomissements, diarrhée, lourdeurs d'estomac
• Diminution du sodium dans le sang (détectée lors de l'analyse de sang)
• Une allergie cutanée (hypersensibilité) peut apparaître avec une sensibilité au soleil. Certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver des lèvres, de la gorge ou de la langue.
• Des réactions allergiques aux sulfonylurées, sulfamides antibactériens
• Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement

• Augmentation des enzymes hépatiques.

• Saignement inhabituel important ou hémorragie.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce n'est pas un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

7- Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

• Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale ou d'un stress.
• Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.
• Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne.

• Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie) peuvent survenir.
• Si vous avez un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate (déficit génétique), les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les patients atteints de ce déficit ne sont pas recommandées.

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

• Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

• Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard de l'apport alimentaire ;
• Modification du régime alimentaire ;
• Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;
• Fonction rénale diminuée ;
• Maladie grave du foie ;
• Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde, surrénales) ;
• Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
• Prise de certains autres médicaments ;
• Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment de glucides ou hypoglycémiques.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Fatigue intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, perte de concentration, diminution de la vigilance et des réflexes, vertiges, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vision floue, sueurs, palpitations, faiblesse, troubles de la conscience, troubles du rythme cardiaque, troubles du rythme cardiaque)
• Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez avoir des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration rapide et superficielle, une hypoglycémie sévère peut entraîner la perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner la mort.

Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise de sucre, de jus de fruit ou de sucre.

Si les symptômes persistent, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas.

Tests de laboratoire.

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être mesuré régulièrement pour vérifier le bon fonctionnement de votre traitement.

Enfants et adolescents.

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

Ce produit contient DU ACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentiez une intolérance au sucre, demandez conseil à votre médecin avant de prendre GLEMA®.

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez :

• Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA®

• Si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA®

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

• d'autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline)

• médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (par exemple, les anti-inflammatoires non stéroïdiens)

• médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que les antibiotiques)

• médicaments pour traiter les infections bactériennes (tels que les antibiotiques)

• médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants)

• médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants)

GLEMA®

Glimépiride

30 Comprimés

GLEMA®

Glimépiride

30 Comprimés avec barrette de fractionnement

à prendre avant d'utiliser ce médicament.

la relier.

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en

active par unité de prise.

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate
tarminne E132

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate

type d'activité :

la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre

sucre de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de
euls les taux de sucre dans le sang.

ant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit
à vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il
se prenez GLEMA® comprimé.

tre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA® comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.

Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.

La dose maximale recommandée est de 5 mg de GLEMA® par jour.

Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA® comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;

• Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;

• En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire)

• En cas de coma diabétique ;

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets Indésirables :

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

Consultez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

• Réactions allergiques ;

• Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie (insuffisance hépatique) ;

• Allergie cutanée (hypersensibilité) telle que démangeaisons
Certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;
• Hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions
Certains patients, au cours de leur traitement par GLEMA®
Effets indésirables rares
• Taux de sucre dans le sang plus bas que la normale (hypoglycémie)
• Diminution du nombre des cellules du sang
• Plaquettes (majoration du risque de saignement ou d'hémorragie)
• Globules blancs (risque d'infection plus probable) ;
• Globules rouges (pouvant entraîner une pâleur, une fatigue)
Ces troubles s'observent généralement après l'arrêt de GLEMA®
Effets indésirables très rares
• Réactions allergiques (y compris inflammation des voies respiratoires)
• S'aggraver avec difficultés respiratoires, chute de la tension artérielle, au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie (insuffisance hépatique)
• Nausées, vomissements, diarrhée, lourdeurs d'estomac ou de la langue
• Diminution du sodium dans le sang (détectée lors de l'analyse de sang)
• Une allergie cutanée (hypersensibilité) peut apparaître avec hypersensibilité au soleil. Certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver des lèvres, de la gorge ou de la langue.
• Des réactions allergiques aux sulfonylurées, sulfamides antibactériens ou aux sulfonamides
• Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement du sang et doit s'améliorer rapidement.
• Augmentation des enzymes hépatiques.
• Saignement inhabituel important ou hémorragie.
Déclaration des effets secondaires
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice

7- Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

• Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale ou d'un stress. Informez votre médecin car un changement temporaire.

• Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins. Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, prenez GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie) peuvent survenir. Informez votre médecin si vous avez un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate (chez les personnes atteintes de cette maladie, les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes atteintes de cette maladie ne sont pas recommandées).

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

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

• Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard de l'apport alimentaire ;

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;

• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde, surrénales) ;

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

• Prise de certains autres médicaments ;

• Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment de glucides ou hypoglycémiques.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Fatigue intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, perte de concentration, diminution de la vigilance et des réflexes, vertiges, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vision floue, sueurs, palpitations, douleur intense et soudaine dans le poignet et les troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez avoir des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration rapide et superficielle, une hypoglycémie sévère peut entraîner la perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner la mort.

Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise de sucre, de jus de fruit ou de sucre.

Si les symptômes persistent, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas.

Tests de laboratoire :

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être déterminé par votre médecin pour vérifier le nombre de cellules dans le sang.

Enfants et adolescents :

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

Ce produit contient DU ACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance au sucre, ne prenez pas GLEMA®.

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez :

• Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA®

• Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA®

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

• autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline) ;

• médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (par exemple, les anti-inflammatoires non stéroïdiens) ;

• médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que les antibiotiques) ;

• médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (quinolones, claritromycine) ;

• médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants) ;

• médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants).

GLEMA®

Glimépiride

30 Comprimés

GLEMA®

Glimépiride

30 Comprimés avec barrette de fractionnement

à prendre avant d'utiliser ce médicament.

la relier.

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en

active par unité de prise.

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate
tarminne E132

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate

type d'activité :

la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre

sucre de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de
euls les taux de sucre dans le sang.

ant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit
à vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il
se prenez GLEMA® comprimé.

tre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

la posologie de GLEMA® comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

la posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.

Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.

la dose maximale recommandée est de 5 mg de GLEMA® par jour.

Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLEMA® comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;

• Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;

• En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire)

• En cas de coma diabétique ;

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets Indésirables :

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

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

• Réactions allergiques ;

• Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie (insuffisance hépatique) ;

• Allergie cutanée (hypersensibilité) telle que démangeaisons
Certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;
• Hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions
Certains patients, au cours de leur traitement par GLEMA®

Effets indésirables rares

• Taux de sucre dans le sang plus bas que la normale (hypoglycémie)
• Diminution du nombre des cellules du sang
• Plaquettes (majoration du risque de saignement ou d'hémorragie)
• Globules blancs (risque d'infection plus probable) ;
• Globules rouges (pouvant entraîner une pâleur, une fatigue)
Ces troubles s'observent généralement après l'arrêt de GLEMA®

Effets indésirables très rares

• Réactions allergiques (y compris inflammation des voies respiratoires)
• S'aggraver avec difficultés respiratoires, chute de la tension artérielle
• Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie (insuffisance hépatique)
• Nausées, vomissements, diarrhée, lourdeurs d'estomac
• Diminution du sodium dans le sang (détectée lors de l'analyse de sang)
• Une allergie cutanée (hypersensibilité) peut apparaître avec une sensibilité au soleil. Certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver des lèvres, de la gorge ou de la langue.
• Des réactions allergiques aux sulfonylurées, sulfamides antibactériens
• Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement

• Augmentation des enzymes hépatiques.

• Saignement inhabituel important ou hémorragie.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce n'est pas un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

7- Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

• Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale ou d'un stress.
• Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.
• Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne.

• Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie) peuvent survenir.

• Si vous avez un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate (déficit génétique), les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les patients atteints de cette maladie ne sont pas suffisantes.

• Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) : lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

• Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :
• Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard de l'apport alimentaire ;

• Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;
• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;
• Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde) ;

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

• Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment de glucides ou hypoglycémiques.

• Les signes de l'hypoglycémie incluent :
• Fatigue intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, diminution de la concentration, diminution de la vigilance et des réflexes, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vision floue.

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

• Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez avoir des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration rapide et superficielle, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut être fatale.

• Traitement de l'hypoglycémie :
• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

• Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent rapidement après la prise d'un repas riche en glucides (sucres et amidons).

GLEMA®

Glimépiride

30 Comprimés

GLEMA®

Glimépiride

30 Comprimés avec barrette de fractionnement

à prendre avant d'utiliser ce médicament.

la relier.

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en

active par unité de prise.

1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate
tarminine E132

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de

idon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate

type d'activité :

la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang.

libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre

sucre de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de
euls les taux de sucre dans le sang.

ant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit
à vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il
se prenez GLEMA® comprimé.

re d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA® comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).

Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.

Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.

La dose maximale recommandée est de 5 mg de GLEMA® par jour.

Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives

de glimépiride, de metformine ou d'insuline dont vous avez besoin seront déterminées par votre médecin.

En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification

des doses de GLEMA® comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie

de votre traitement mais consultez votre médecin.

Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLEMA® et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;

• Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;

• En cas de décompensation acido-cétosique (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire)

• En cas de coma diabétique ;

• Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLEMA®.

6- Effets Indésirables :

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

Consultez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

• Réactions allergiques ;

• Troubles au niveau du foie incluant couleur jaunâtre de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie (insuffisance hépatique) ;

• Allergie cutanée (hypersensibilité) telle que démangeaisons
Certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;
• Hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions
Certains patients, au cours de leur traitement par GLEMA®

Effets indésirables rares

• Taux de sucre dans le sang plus bas que la normale (hypoglycémie)
• Diminution du nombre des cellules du sang
• Plaquettes (majoration du risque de saignement ou d'hémorragie)
• Globules blancs (risque d'infection plus probable) ;
• Oglobules rouges (pouvant entraîner une pâleur, une fatigue)
Ces troubles s'observent généralement après l'arrêt de GLEMA®

Effets indésirables très rares

• Réactions allergiques (y compris inflammation des voies respiratoires)
• S'aggraver avec difficultés respiratoires, chute de la tension artérielle
• Troubles au niveau du foie incluant couleur jaunâtre de la peau (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie (insuffisance hépatique)
• Nausées, vomissements, diarrhée, lourdeurs d'estomac
• Diminution du sodium dans le sang (détectée lors de l'analyse de sang)
• Une allergie cutanée (hypersensibilité) peut apparaître avec une sensibilité au soleil. Certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver des lèvres, de la gorge ou de la langue.
• Des réactions allergiques aux sulfonylurées, sulfamides antibactériens
• Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement

• Augmentation des enzymes hépatiques.

• Saignement important ou hémorragie.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce n'est pas un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

7- Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant :

• Vous vous rétablissez d'une blessure, d'une intervention chirurgicale ou d'un stress. Informez votre médecin car un changement temporaire

• Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, prenez GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie) peuvent survenir. Informez votre médecin si vous avez un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate (chez les personnes atteintes de cette maladie, les informations disponibles sur l'utilisation de GLEMA® chez les personnes atteintes de cette maladie ne sont pas recommandées).

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

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

• Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard de repas ;

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;

• Fonction rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la thyroïde) ;

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

• Prise de certains autres médicaments

• Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment

de glucides ou d'alcool.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

• Fatigue intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie

de concentration, diminution de la vigilance et des réactions

artérielles, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels, vertiges

ou les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes

artérielles, palpitations, douleur intense et soudaine dans le poignet

et troubles du rythme cardiaque.

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous

convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration

profonde et irrégulière, une hypoglycémie sévère peut être

la conséquence.

Le traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent

rapidement après la prise de sucre, de jus de fruit ou de lait.

Si les symptômes persistent, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre

ne suffit pas à améliorer votre état.

Tests de laboratoire :

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être

analysé de façon régulière pour vérifier le nombre de cellules dans

le sang.

Enfants et adolescents :

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

et adolescents.

Ce produit contient DU ACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentiez une intolérance

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez :

• Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA®

diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre

• L'effet de GLEMA® (diminution du taux de sucre dans le sang) est

la conséquence de l'hypoglycémie ;

• autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline)

• médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (par

exemple, les anti-inflammatoires non stéroïdiens)

• médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que

les antibiotiques)

• médicaments pour traiter les infections bactériennes et

les infections fongiques (antifongiques)

• médicaments pour empêcher la coagulation du sang (anticoagulants)

• médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants)

49,40

0 mg comprimés ne bésilate)

de prendre ce médicament.

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous n'avez jamais à quelque un d'autre, même en cas de symptômes, ne prenez pas ce médicament. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

utilisé ?
AMEP® comprimés?

au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques (ou artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur de Prinzmetal).

On artérielle, votre médicament agit en relaxant les vaisseaux. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Pour la douleur thoracique liée à l'angor.

Prendre AMEP®?

l'un des autres composants contenus dans votre médicament sous forme de comprimés. Cela peut se manifester par des démangeaisons,

elle (hypotension),
sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans le sang à l'organisme).
miquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

vous avez présenté l'une des conditions suivantes :

(hypertension)

re augmentée

DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

de 6 ans, AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).
resser à votre médecin.

ment, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en

ments, tel que :

(saignements),
de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
antibiotiques),

(fièvre),
ères de la température corporelle),

(cholestérol),
e davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à

AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d - Interactions :
Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amélioration, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de AMEP®.

e - Grossesse et allaitement :
La sécurité de l'amélioration chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.
Il n'a pas été établi si l'amélioration est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez, si vous êtes sur le point d'allaiter,

- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
 - Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
 - Augmentation de la tension sanguine ;
 - Inflammation des vaisseaux cutanés, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
 - Sensibilité à la lumière.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5 - Comment conserver AMEP® comprimés

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

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne pas prendre ce médicament s'il y a des signes de décoloration ou de détérioration des comprimés.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les déchets ménagers.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

Table A (Liste 1).

6 - Informations supplémentaires ?

a - Que contient AMEP® comprimés ?

La substance active est : Chaque comprimé contient 5 mg ou 10 mg d'Amlodipine sous forme bésilate. La quantité exacte est indiquée sur votre boîte.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de Calcium dihydrate, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

b - Qu'est ce que 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

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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.

Suivez strictement les instructions de votre médecin, la méthode d'utilisation ainsi que les conseils du pharmacien qui vous délivre le médicament.

Le médecin et le pharmacien sont des experts des médicaments, leurs bénéfices et risques

N'interrompez pas de votre propre initiative la période du traitement qui a vous été prescrite

Ne reprenez 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, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

5 mg
علاج ضغط الدم

AMEP® 5mg
28 comprimés



6 118000 081524

28 x 10

قوسا

49,40

0 mg comprimés ne bésilate)

de prendre ce médicament.

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous n'avez jamais à quelque un d'autre, même en cas de symptômes, ne prenez pas ce médicament. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

utilisé ?
AMEP® comprimés?

au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques (ou artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur de Prinzmetal).

On artérielle, votre médicament agit en relaxant les vaisseaux. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Pour la douleur thoracique liée à l'angor.

Prendre AMEP®?

l'un des autres composants contenus dans votre médicament sous forme de comprimés. Cela peut se manifester par des démangeaisons,

elle (hypotension),
sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans le sang à l'organisme).
miquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

vous avez présenté l'une des conditions suivantes :

(hypertension)

re augmentée

DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

de 6 ans, AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).
resser à votre médecin.

ment, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en

ments, tel que :

(saignements),
de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
antibiotiques),

(fièvre),
ères de la température corporelle),

(cholestérol),
e davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à

AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d - Interactions :
Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amélioration, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de AMEP®.

e - Grossesse et allaitement :
La sécurité de l'amélioration chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.
Il n'a pas été établi si l'amélioration est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez, si vous êtes sur le point d'allaiter,

- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
 - Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
 - Augmentation de la tension sanguine ;
 - Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
 - Sensibilité à la lumière ;
 - Troubles combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5 - Comment conserver AMEP® comprimés

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

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne pas prendre ce médicament s'il y a des signes de décoloration ou de détérioration des comprimés.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les déchets ménagers.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

Table A (Liste 1).

6 - Informations supplémentaires ?

a - Que contient AMEP® comprimés ?

La substance active est : Chaque comprimé contient 5 mg ou 10 mg d'Amlodipine sous forme bésilate. La quantité exacte est indiquée sur votre boîte.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de Calcium dihydrate, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

b - Qu'est ce que 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

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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.

- Suivez strictement les instructions de votre médecin, la méthode d'utilisation ainsi que les conseils du pharmacien qui vous délivre le médicament.

- Le médecin et le pharmacien sont des experts des médicaments, leurs bénéfices et risques

- N'interrompez pas de votre propre initiative la période du traitement qui a vous été prescrite

- Ne reprenez 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, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

5 mg
علاج ضغط الدم

AMEP® 5mg
28 comprimés



6 118000 081524

28 x 10

قوس

49,40

0 mg comprimés ne bésilate)

de prendre ce médicament.

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous n'avez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes, ne prenez pas ce médicament. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

utilisé ?
AMEP® comprimés?

au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques (ou artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur de Prinzmetal).

On artérielle, votre médicament agit en relaxant les vaisseaux. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Pour la douleur thoracique liée à l'angor.

Prendre AMEP®?

Si l'un des autres composants contenus dans votre médicament vous est connu, cela peut se manifester par des démangeaisons.

elle (hypotension), une sténose aortique ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle le sang s'écoule mal de l'organisme). Si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin. Si vous remarquez un effet indésirable, consultez votre médecin.

Si vous présentez l'une des conditions suivantes :

(hypotension)

Si vous présentez l'une des conditions suivantes :

Si vous présentez l'une des conditions suivantes :

Si vous présentez l'une des conditions suivantes :

Si vous présentez l'une des conditions suivantes :

Si vous présentez l'une des conditions suivantes :

Si vous présentez l'une des conditions suivantes :

Si vous présentez l'une des conditions suivantes :

Si vous présentez l'une des conditions suivantes :

Si vous présentez l'une des conditions suivantes :

Si vous présentez l'une des conditions suivantes :

- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
 - Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
 - Augmentation de la tension sanguine ;
 - Inflammation des vaisseaux cutanés, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
 - Sensibilité à la lumière ;
 - Troubles combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5 - Comment conserver AMEP® comprimés

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

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne pas prendre ce médicament s'il y a des signes de décoloration ou de détérioration des comprimés.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les déchets ménagers.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

Table A (Liste 1).

6 - Informations supplémentaires ?

a - Que contient AMEP® comprimés ?

La substance active est : Chaque comprimé contient 5 mg ou 10 mg d'Amlodipine sous forme bésilate. La quantité exacte est indiquée sur votre boîte.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de Calcium dihydrate, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

b - Qu'est-ce que 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

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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.

Suivez strictement les instructions de votre médecin, la méthode d'utilisation ainsi que les conseils du pharmacien qui vous délivre le médicament.

Le médecin et le pharmacien sont des experts des médicaments, leurs bénéfices et risques

N'interrompez pas de votre propre initiative la période du traitement qui a vous été prescrite

Ne reprenez 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, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

5 mg
حبة طريق الفم

AMEP® 5mg
28 comprimés



6 118000 081524

d - Interactions : Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de AMEP®.

e - Grossesse et allaitement :

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez, si vous êtes sur le point d'allaiter

49,40

0 mg comprimés ne bésilate)

de prendre ce médicament.

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous n'avez jamais à quelque un d'autre, même en cas de symptômes, ne prenez pas ce médicament. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

utilisé ?
AMEP® comprimés?

au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques (ou artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur de Prinzmetal).

On artérielle, votre médicament agit en relaxant les vaisseaux. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Pour la douleur thoracique liée à l'angor.

Prendre AMEP®?

l'un des autres composants contenus dans votre médicament sous forme de comprimés. Cela peut se manifester par des démangeaisons,

elle (hypotension),
sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans le sang à l'organisme).
miquement instable après un infarctus aigu du myocarde.
L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

avez présenté l'une des conditions suivantes :

(tensionnelle)

re augmentée

DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

de 6 ans, AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).
resser à votre médecin.

ent, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en

ments, tel que :

(siques),
de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
biotiques),

(r),
ères de la température corporelle),
cholestérol),

re davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à

AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d - Interactions :
Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amélioration, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de AMEP®.
e - Grossesse et allaitement :

La sécurité de l'amélioration chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.
Il n'a pas été établi si l'amélioration est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez, si vous êtes sur le point d'allaiter,

- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
 - Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
 - Augmentation de la tension sanguine ;
 - Inflammation des vaisseaux cutanés, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
 - Sensibilité à la lumière.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5 - Comment conserver AMEP® comprimés

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

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne pas prendre ce médicament s'il y a des signes de décoloration ou de détérioration des comprimés.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les déchets ménagers.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

Table A (Liste 1).

6 - Informations supplémentaires ?

a - Que contient AMEP® comprimés ?

La substance active est : Chaque comprimé contient 5 mg ou 10 mg d'Amlodipine sous forme bésilate. La quantité exacte est indiquée sur votre boîte.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de Calcium dihydrate, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

b - Qu'est ce que 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

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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.

- Suivez strictement les instructions de votre médecin, la méthode d'utilisation ainsi que les conseils du pharmacien qui vous délivre le médicament.

- Le médecin et le pharmacien sont des experts des médicaments, leurs bénéfices et risques

- N'interrompez pas de votre propre initiative la période du traitement qui a vous été prescrite

- Ne reprenez 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, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

5 mg
علاج ضغط الدم

AMEP® 5mg
28 comprimés



6 118000 081524

28 x 10

قوس

GLYCAN[®] 500

Metformine chlorhydrate

50 comprimés dosés à 500 mg

PPV 19.50 DH
LOT N678 PER 05/22

GLYCAN[®] 500

50 comprimés



6 118000 180180

regime alimentaire hy,
une activité physique d'ent
- En cas d'hospitalisation inopinée,
invasif ou thérapeutique.

pelliculé

tative

diméthyl biguanide), 500 mg par comprimé.

diméthyl biguanide), 850 mg par comprimé pelliculé.

entations

50 et boîte hospitalière de 100.

pelliculé, boîtes de 30 et de 60 et boîte hospitalière de 100.

/ Antidiabétiques oraux.

MEDICAMENT ?

écrit dans les diabètes de l'adulte, en particulier quand il
régime prescrit ne suffit pas pour corriger seul ces diabètes
stants à l'insuline, il peut être prescrit en complément de
être associé à d'autres antidiabétiques oraux sulfonylurés.

médicament?

érée, avec augmentation de la créatinine dans le sang,
aire, respiratoire, ...),

, ou respiratoire,

ées persistantes,

ou quand des vomissements, des douleurs abdominales,

ent une grande fatigue et un malaise général,

ération chirurgicale avec anesthésie, ou une urographie

onadotrope Danazol (DANATROL®), ou en cas de
er le médecin prescripteur.

NSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN

urinaire : il faut donc boire assez d'eau de manière à
eiller la créatinine du sang toutes les 8 semaines.

et hypoglycémique reste impératif ainsi que le maintien

lutter contre la sédentarité, quelque soit l'âge.

prise de GLYCAN sera signalée avant tout acte diagnostique



*- Ancienne interne au CHU Ibn Rochd
Diplôme d'échocardiographie
doppler de l'Université Victor Segalen
de Bordeaux (France)*

*Electrocardiogramme - Echocardiographie doppler
holter rythmique et tensionnel
Epreuve d'effort*

طبيبة داخلية سابقا بالمرکز الإستشفائي ابن رشد
دبلوم فحص القلب بالصدى بجامعة بوردو (فرنسا)
تخطيط القلب - فحص القلب بالصدى
الفحص المستمر لدقات القلب والضغط الدموي
اختبار الجهد

Casablanca le : 28 / 10 / 2019

Mme EL HAJR Najat

Fascicle N° 90

28/10/19 Consult e 250,00

12/11/2019 Есқаров е 600,00

Total: 850,00

الدكتورة نجوى ياميل
خاتمة في أمراض القلب والشرايين
344 شارع فتح شارع ولد الشيخ محمد - الدار البيضاء
344 00 22 94 00 25 GSM : 06 13 02 02 44

DR NAJOUA YAMOUL

ECG

Nom EL HAJRI NAJA Sex

Age

Clinique N

Section

SN 0000388

Case No.

Lit No.

Date 10/28/2019



00:01

25mm/s 10mm/mV

Frequency:	1000 Hz	PR Interval:	170 ms
Sample Time:	20 s	QT Interval:	368 ms
HR:	83 bpm	QTc Interval:	437 ms
P Interval:	108 ms	P Axis:	50.11°b
QRS Interval:	112 ms	QRS Axis:	-25.06°b
T Interval:	196 ms	T Axis:	47.61°b

Prompt:

Total Beats 25 ,Normal Beats 25,SVE 0 ,VE 0 .

Signature Medecin :



- Ancienne interne au CHU Ibn Rochd
Diplôme d'échocardiographie
doppler de l'Université Victor Segalen
de Bordeaux (France)

Electrocardiogramme - Echocardiographie doppler
holter rythmique et tensionnel
Epreuve d'effort

طبيبة داخلية سابقا بالمركز الإستشفائي ابن رشد
دبلوم فحص القلب بالصدى بجامعة بوردو (فرنسا)
تخطيط القلب - فحص القلب بالصدى
الفحص المستمر لدقات القلب والضغط الدموي
اختبار الجهد

Mme EL HAJRI NAJAT

LE 12/11/2019

COMPTE RENDU D'ECHOCARDIOGRAPHIE DOPPLER

MESURES:

SIV : 14 mm, PP : 11mm, VG : 48/26, PR : 48%, FE: 70%

COMMENTAIRES :

- VG non dilaté, siège d'une hypertrophie modérée non obstructive , bonne cinétique segmentaire et globale ; la fonction systolique du VG est bonne: FEVG 60% en 2D Pressions de remplissage non élevées , profil mitral type anomalie de relaxation .
- Massif auriculaire : Oreillette gauche non dilatée SOG :15cm², OD non dilatée libre d'échos SOD : 13cm².
- Sigmoides aortiques : 3 cusps sans fuite, pas de rétrécissement aortique
- Valves mitrales fines : pas de sténose, fuite minime
- Ventricule droit non dilaté sans HVD, bonne fonction systolique du VD S'VD : 15cm/sec ; TAPSE à 18mm
- IT minime estimant PAPS à 15+5: 20mmHg.
- Voie pulmonaire non dilatée sans sténose
- VCI non dilatée à 12mm
- Péricarde sec.
- Aorte de calibre normal

CONCLUSION :

- Aspect de cardiopathie hypertensive compensée avec une bonne fonction systolique du VG
- Pressions de remplissage non élevées
- IM minime
- Pas d'HTP

الدكتورة نجوى يامل
Docteur Najoua Yamoul
إختصاصية في أمراض القلب والشرابيين
Cardiologue
GSM : 06 13 02 02 44

