

**RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR
OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS**

Informations 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.

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



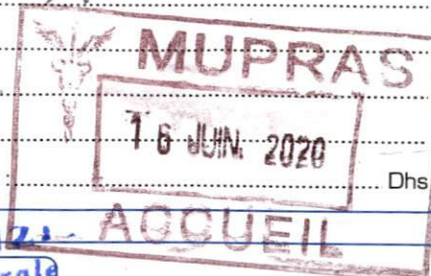
Déclaration de Maladie

N° P19- 0039891

Maladie Dentaire Optique ND: 28808 Autres

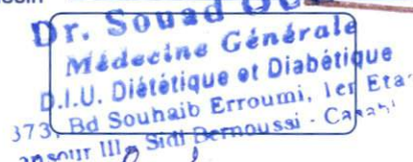
Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4828 Société :
 Actif Pensionné(e) Autre :
Nom & Prénom : CHAKIR
Date de naissance :
Adresse :
Tél. : 0668453439 Total des frais engagés : Dhs



Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 4/6/20
Nom et prénom du malade : M. CHAKIR Mohamed Age :
Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
Nature de la maladie : Diabète - HTA - Dyslipidémie
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) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-039891

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Matricule : 4828
Nom de l'adhérent(e) :
Total des frais engagés :
Date de dépôt :

Coupon à conserver par 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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| | | | 1500 | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|------------|-----------------------|
| Pharmacie KASSADI S.S. EL KHAYAT Tel: 05 22 75 43 00 | 08/06/2020 | 3137,40 dh |
| | 08/06/2020 | 135,00 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

| Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue | Date | Désignation des Coefficients | Montant des Honoraires |
|--|------------|------------------------------|------------------------|
| Laboratoire d'Analyses Médicales YAF Dr EL KHAYAT Amal Bd Mbarek Ben Bouhler Hammadi N° 22.54 Hay Al Qods Sidi Bemoussi - Casablanca Tel 05 22 75 80 77 Fax 05 22 75 81 19 | 05/06/2020 | B130 | 159,50 |

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

150 + 3137,40 + 135 + 159,50

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|----------------------------------|--|-------------|--|--|----------|----------|----------|----------|---|---|----------|----------|----------|----------|---|--|---|
| | | | | Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | FIN D'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | O.D.F PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE | | Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | <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> | | H | | 25533412 | 21433552 | 00000000 | 00000000 | D | G | 00000000 | 00000000 | 35533411 | 11433553 | B | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> |
| | | H | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | 25533412 | 21433552 | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | |
| | D | G | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 35533411 | 11433553 | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| B | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession | | DATE DU DEVIS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | | |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Souad OUZIT

Médecine générale

Diplômée de la Faculté
de Médecine de Montpellier
En Diététique et Diabétologie

الدكتورة سعاد أوزيت

الطب العام

حاصلة من كلية الطب بمونبولى
على دبلوم جامعي في التغذية وداء السكري

Casablanca : الدار البيضاء في

Mr. CHAIB MOHAMED

135,00
BONDELLETES REACTIVE

1 BOITES

SV

Pharmacie KASSADI
20, Rue de la Liberté - Casablanca
S. Bouhassoune
Tél: 05 22 73 72 72

Rendez vous le :

373 شارع صهيب الرومي الطابق الأول - منصور 3 البرنوصي / البيضاء - الهاتف : 05 22 73 72 72
373, Bd, Souhaib Erroumi 1er Etage Mansour III-Bernoussi -Casa -Tél: 05 22 73 72 72

Dr. Souad OUZIT
Médecine Générale
U. Diabétique et Diabétique
Bd Souhaib Erroumi, 1er Etage
Mansour III - Bernoussi - Casa

GTIN (01) PPC : 135 Dhs

LOT (10) 26012823

 2021-06-29

 2019-09-30

Dr. Souad OUZIT

Médecine générale
Diplômée de la Faculté
de Médecine de Montpellier
En Diététique et Diabétologie

الدكتورة سعاد أوزيت

الطب العام
حاصلة من كلية الطب بمونبولى.
على دبلوم جامعي في التغذية وداء السكري

Casablanca le 08 juin 2008 : الدار البيضاء في

Mr. CHAKIB MOHAMED

- 18,701 x3 / DIAMICRON 60
- 390,00 x3 CP MATIN
- 2 / GALVUS MET 50
- 19,90 x3 1. 0. 1
- ADO 1000
- 0. 1. 0
- 361,00 x3 / EXFORGE HCT 160/5/12.5
- 196,20 x3 1 CP /
- 4 / CRESTOR 5
- 1 CP LE

Traitement pendant 3 Mois

Be stellat Roche
Accès heh Adh

T= 3137,40

Dr. Souad OUZIT
Médecine Générale
D.I.U. Diététique et Diabétique
73, Bd Souhaib Erroumi, 1er Etage
Mansour III - Sidi Bernoussi - Casablanca

Rendez vous le :

373 شارع صهيب الرومي الطابق الأول - منصور 3 البرنوصي / البيضاء - الهاتف : 05 22 73 72 72
373, Bd, Souhaib Erroumi 1er Etage Mansour III-Bernoussi -Casa -Tél.: 05 22 73 72 72

DIAMICRON

Gliclazide

Comprimé

78170

Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.

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

242600060-02

Que contient cette notice ?

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

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

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

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

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

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

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

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

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

Avertissements et précautions

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

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

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

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

Une hypoglycémie peut survenir :

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

z d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même t
z de trop fortes doses de gliclazide,
trez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels
nne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
on rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.
e hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants :
im intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agi-
té, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués,
fréson, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles
ges et sensation d'impuissance.

symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite,
ments du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression ar-
douleur subtile dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches
égnes de poitrine).

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

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

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

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

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

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

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre phar-
macien.

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

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

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

Enfants

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

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pour-
riez prendre tout autre médicament.

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

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux,
agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, claritromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants,
inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes
des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut sur-
venir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol
IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels impor-
tants et l'endométriose (danazol).
- Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut sur-
venir lorsque

DIAMICRON

Gliclazide

Comprimé

78170

Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.

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

242600060-02

Que contient cette notice ?

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

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

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

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

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

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

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

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

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

Avertissements et précautions

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

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

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

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

Une hypoglycémie peut survenir :

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

z d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même t
z de trop fortes doses de gliclazide,
trez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels
nne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
on rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.
e hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants :
im intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agi-
té, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués,
fréson, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles
ges et sensation d'impuissance.

symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite,
ments du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression ar-
douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches
région de poitrine).

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

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

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

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

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

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

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre phar-
macien.

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

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

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

Enfants

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

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pour-
riez prendre tout autre médicament.

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

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux,
agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, claritromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants,
inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes
des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut sur-
venir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol
IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels impor-
tants et l'endométriose (danazol).
- Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut sur-
venir lorsque

DIAMICRON

Gliclazide

Comprimé

78170

Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.

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

242600060-02

Que contient cette notice ?

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

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

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

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

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

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

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

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

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

Avertissements et précautions

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

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

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

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

Une hypoglycémie peut survenir :

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

z d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même t
z de trop fortes doses de gliclazide,
trez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels
nne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),
on rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.
e hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants :
im intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agi-
té, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués,
fréon, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles
ges et sensation d'impuissance.

symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite,
ments du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression ar-
douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches
région de poitrine).

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

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

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

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

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

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

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre phar-
macien.

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

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

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

Enfants

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

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pour-
riez prendre tout autre médicament.

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

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux,
agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, claritromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants,
inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes
des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut sur-
venir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol
IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels impor-
tants et l'endométriose (danazol).
- Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut sur-
venir lorsque

U NOVARTI

NOTICE : INFORMATION DE

Dénomination du médicament

Galvus Met® 50 mg

Galvus Met® 50 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60 ou 90

Vildagliptine/Métformine



Met est utilisé dans le traitement du diabète chez l'adulte. Ce type de diabète non-insulinodépendant

de type 2 se développe lorsqu'il n'y a pas assez d'insuline ou que l'insuline n'agit pas aussi bien qu'elle le devrait. Il peut aussi se développer si le corps produit trop d'insuline.

L'insuline et le glucagon sont produits par le pancréas. L'insuline contribue à faire baisser le sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon stimule la production de sucre par le foie, ce qui entraîne une augmentation du taux de sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et métformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire plus d'insuline et moins de glucagon. La métformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Des études ont démontré qu'il réduisait le sucre sanguin et aide à prévenir des complications liées au diabète.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la métformine ou à l'un des autres composants dans ce médicament (mentionnés dans la notice). Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux élevés de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose métabolique, une « Risque d'acidose lactique » (ci-dessous), une acidocétose. En cas d'acidocétose, les symptômes, appelés « corps cétoniques », s'accroissent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma. Les symptômes comprennent des douleurs musculaires, une respiration rapide et profonde, une odeur de votre haleine présente une odeur fruitée, si vous avez eu récemment une crise cardiaque ou si vous présentez une insuffisance cardiaque.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et métformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

U NOVARTI

NOTICE : INFORMATION DE

Dénomination du médicament

Galvus Met® 50 mg

Galvus Met® 50 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60 ou 120

Vildagliptine/Métformine



Met est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 chez l'adulte. Ce type de diabète non-insulinodépendant

de type 2 se développe lorsqu'il n'y a pas assez d'insuline ou que l'insuline n'agit pas aussi bien qu'elle le devrait. Le diabète peut aussi bien se développer si le corps produit trop d'insuline.

L'insuline et le glucagon sont produits par le pancréas. L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon stimule la production de sucre par le foie, ce qui entraîne une augmentation du taux de sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et métformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire plus d'insuline et moins de glucagon. La métformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Des études ont démontré qu'il réduisait le sucre sanguin et aide à prévenir des complications liées au diabète.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la métformine ou à l'un des autres composants dans ce médicament (mentionnés dans la notice). Si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux élevés de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose métabolique (« Risque d'acidose lactique » ci-dessus), une acidocétose. En cas d'acidocétose, les symptômes, appelés « corps cétoniques » s'accroissent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs, une respiration rapide et profonde, une soif excessive, votre haleine présente une odeur fruitée, si vous avez eu récemment une crise cardiaque ou si vous présentez une insuffisance cardiaque.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et métformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6) ;
- si vous êtes enceinte, si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le devenir, ou si vous prenez un contraceptif approprié pour éviter une grossesse, par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes de foie ;
- si vous avez des problèmes rénaux (maladie rénale) ;
- si vous avez des troubles musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR :

- si vous avez des problèmes hépatiques ;



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6) ;
- si vous êtes enceinte, si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le devenir, ou si vous prenez un contraceptif approprié pour éviter une grossesse, par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes de foie ;
- si vous avez des problèmes rénaux (demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires, des douleurs musculaires répétées ou inexplicables ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrates.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR :

- si vous avez des problèmes hépatiques ;



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6) ;
- si vous êtes enceinte, si vous êtes allaitante ou si vous envisagez de le faire, traitement et prévenez votre médecin par un contraceptif approprié pour éviter une grossesse non désirée par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes de foie ;
- si vous avez des problèmes rénaux (maladie rénale) ;
- si vous avez des troubles musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrates.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR :

- si vous avez des problèmes hépatiques ;



U NC



Dénomination

EXFORGE[®] HCT

5mg/160mg/12,5mg, 5mg/160mg/12,5mg

10mg/160mg/25mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Amlodipine / Valsartan / Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?
3. Comment prendre Exforge HCT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Exforge HCT ?

1. Qu'est-ce que Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?

Votre médicament s'appelle Exforge HCT, il est disponible sous forme de comprimés pelliculés dans différents dosages.

Exforge HCT contient trois principes actifs: l'amlodipine, un «antagoniste du calcium», le valsartan, un «antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II» et l'hydrochlorothiazide (HCT), une substance diurétique. Ces trois substances baissent chacune à leur façon la tension artérielle.

Exforge HCT est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle:

chez les patients chez qui un médicament contenant deux principes actifs ne permet pas de baisser suffisamment la tension artérielle, chez les patients recevant déjà les trois principes actifs, l'amlodipine, le valsartan et l'hydrochlorothiazide, mais sous forme de comprimés séparés.

Exforge HCT doit être utilisé uniquement sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

Une hypertension prolongée peut, par exemple, endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et finir par provoquer un accident vasculaire cérébral (attaque), un infarctus du myocarde ou une défaillance rénale. En réduisant votre tension artérielle à une valeur normale, on diminue le risque de développer ces maladies.

Quand Exforge HCT ne doit-il pas être utilisé ?

- si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou aux sulfamides ou à un autre composant de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin si vous pensez que vous pourriez avoir une réaction allergique.
- en cas de grossesse ou si vous envisagez une grossesse, ou en période d'allaitement.
- si vous souffrez d'un arrêt de l'écoulement de la bile.
- si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie).
- si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale et que vous prenez de l'aliskirène, un principe actif abaissant la tension artérielle.
- si vous avez présenté dans le passé un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du pharynx (difficultés à avaler et respirer) l'occasion de la prise d'un médicament baissant la tension artérielle.

Si vous êtes dans l'un de ces cas, parlez-en à votre médecin avant de prendre Exforge HCT.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise d'Exforge HCT ?

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

La prudence est recommandée si vous souffrez d'une maladie des reins, d'une maladie du foie ou des voies biliaires, d'allergies ou d'un asthme.

Avant de commencer le traitement par Exforge HCT, votre médecin contrôlera votre circulation et votre sang et, si vous présentez un déficit en liquide ou en sels, il compensera tout d'abord ceux-ci pour éviter une trop forte baisse de la tension artérielle.

Il contrôlera également les sels (surtout le potassium, le sodium, le magnésium et le calcium) dans le sang pendant le traitement par Exforge HCT, car Exforge HCT peut modifier la concentration sanguine des sels. Il surveillera éventuellement aussi votre fonction rénale.

Si vous avez pris jusque-là un bêtabloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.

Si vous êtes greffé du rein, le médecin n'utilisera pas Exforge HCT chez vous par mesure de précaution.

La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'aliskirène (médicaments contre l'hypertension artérielle).

Informez votre médecin si vous avez déjà eu un cancer de la peau ou si vous remarquez une modification cutanée inattendue au cours du traitement. Le traitement par hydrochlorothiazide (l'un des principes actifs d'Exforge HCT), surtout lorsqu'il est administré pendant une longue période et à des doses élevées, peut engendrer un risque accru de certaines formes de cancer de la peau et des lèvres (cancer «blanc» de la peau non mélanome), probablement en raison de l'augmentation de la sensibilité de la peau aux rayons UV. Pendant le traitement par Exforge HCT, protégez votre peau de la lumière du soleil et des rayons UV. Faites régulièrement examiner votre peau et contrôlez l'apparition de nouvelles modifications de la peau et signalez immédiatement à votre médecin l'apparition de modifications suspectes de la peau.

U NC



Dénomination

EXFORGE[®] HCT

5mg/160mg/12.5mg, 5mg/160mg/12.5mg

10mg/160mg/25mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Amlodipine / Valsartan / Hydrochlorothiazide

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?
3. Comment prendre Exforge HCT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Exforge HCT ?

1. Qu'est-ce que Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?

Votre médicament s'appelle Exforge HCT, il est disponible sous forme de comprimés pelliculés dans différents dosages.

Exforge HCT contient trois principes actifs: l'amlodipine, un «antagoniste du calcium», le valsartan, un «antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II» et l'hydrochlorothiazide (HCT), une substance diurétique. Ces trois substances baissent chacune à leur façon la tension artérielle.

Exforge HCT est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle: chez les patients chez qui un médicament contenant deux principes actifs ne permet pas de baisser suffisamment la tension artérielle, chez les patients recevant déjà les trois principes actifs, l'amlodipine, le valsartan et l'hydrochlorothiazide, mais sous forme de comprimés séparés.

Exforge HCT doit être utilisé uniquement sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

Une hypertension prolongée peut, par exemple, endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et finir par provoquer un accident vasculaire cérébral (attaque), un infarctus du myocarde ou une défaillance rénale. En réduisant votre tension artérielle à une valeur normale, on diminue le risque de développer ces maladies.

Quand Exforge HCT ne doit-il pas être utilisé ?

- si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou aux sulfamides ou à un autre composant de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin si vous pensez que vous pourriez avoir une réaction allergique.
- en cas de grossesse ou si vous envisagez une grossesse, ou en période d'allaitement.
- si vous souffrez d'un arrêt de l'écoulement de la bile.
- si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie).
- si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale et que vous prenez de l'aliskirène, un principe actif abaissant la tension artérielle.
- si vous avez présenté dans le passé un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du pharynx (difficultés à avaler et respirer) l'occasion de la prise d'un médicament baissant la tension artérielle.

Si vous êtes dans l'un de ces cas, parlez-en à votre médecin avant de prendre Exforge HCT.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise d'Exforge HCT ?

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

La prudence est recommandée si vous souffrez d'une maladie des reins, d'une maladie du foie ou des voies biliaires, d'allergies ou d'un asthme.

Avant de commencer le traitement par Exforge HCT, votre médecin contrôlera votre circulation et votre sang et, si vous présentez un déficit en liquide ou en sels, il compensera tout d'abord ceux-ci pour éviter une trop forte baisse de la tension artérielle.

Il contrôlera également les sels (surtout le potassium, le sodium, le magnésium et le calcium) dans le sang pendant le traitement par Exforge HCT, car Exforge HCT peut modifier la concentration sanguine des sels. Il surveillera éventuellement aussi votre fonction rénale.

Si vous avez pris jusque-là un bêtabloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.

Si vous êtes greffé du rein, le médecin n'utilisera pas Exforge HCT chez vous par mesure de précaution.

La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'aliskirène (médicaments contre l'hypertension artérielle).

Informez votre médecin si vous avez déjà eu un cancer de la peau ou si vous remarquez une modification cutanée inattendue au cours du traitement. Le traitement par hydrochlorothiazide (l'un des principes actifs d'Exforge HCT), surtout lorsqu'il est administré pendant une longue période et à des doses élevées, peut engendrer un risque accru de certaines formes de cancer de la peau et des lèvres (cancer «blanc» de la peau non mélanome), probablement en raison de l'augmentation de la sensibilité de la peau aux rayons UV. Pendant le traitement par Exforge HCT, protégez votre peau de la lumière du soleil et des rayons UV. Faites régulièrement examiner votre peau et contrôlez l'apparition de nouvelles modifications de la peau et signalez immédiatement à votre médecin l'apparition de modifications suspectes de la peau.

U NC



Dénomination

EXFORGE[®] HCT

5mg/160mg/12,5mg, 5mg/160mg/12,5mg

10mg/160mg/25mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Amlodipine / Valsartan / Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?
3. Comment prendre Exforge HCT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Exforge HCT ?

1. Qu'est-ce que Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?

Votre médicament s'appelle Exforge HCT, il est disponible sous forme de comprimés pelliculés dans différents dosages.

Exforge HCT contient trois principes actifs: l'amlodipine, un «antagoniste du calcium», le valsartan, un «antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II» et l'hydrochlorothiazide (HCT), une substance diurétique. Ces trois substances baissent chacune à leur façon la tension artérielle.

Exforge HCT est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle: chez les patients chez qui un médicament contenant deux principes actifs ne permet pas de baisser suffisamment la tension artérielle, chez les patients recevant déjà les trois principes actifs, l'amlodipine, le valsartan et l'hydrochlorothiazide, mais sous forme de comprimés séparés.

Exforge HCT doit être utilisé uniquement sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

Une hypertension prolongée peut, par exemple, endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et finir par provoquer un accident vasculaire cérébral (attaque), un infarctus du myocarde ou une défaillance rénale. En réduisant votre tension artérielle à une valeur normale, on diminue le risque de développer ces maladies.

Quand Exforge HCT ne doit-il pas être utilisé ?

- si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou aux sulfamides ou à un autre composant de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin si vous pensez que vous pourriez avoir une réaction allergique.
- en cas de grossesse ou si vous envisagez une grossesse, ou en période d'allaitement.
- si vous souffrez d'un arrêt de l'écoulement de la bile.
- si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie).
- si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale et que vous prenez de l'aliskirène, un principe actif abaissant la tension artérielle.
- si vous avez présenté dans le passé un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du pharynx (difficultés à avaler et respirer) l'occasion de la prise d'un médicament baissant la tension artérielle.

Si vous êtes dans l'un de ces cas, parlez-en à votre médecin avant de prendre Exforge HCT.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise d'Exforge HCT ?

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

La prudence est recommandée si vous souffrez d'une maladie des reins, d'une maladie du foie ou des voies biliaires, d'allergies ou d'un asthme.

Avant de commencer le traitement par Exforge HCT, votre médecin contrôlera votre circulation et votre sang et, si vous présentez un déficit en liquide ou en sels, il compensera tout d'abord ceux-ci pour éviter une trop forte baisse de la tension artérielle.

Il contrôlera également les sels (surtout le potassium, le sodium, le magnésium et le calcium) dans le sang pendant le traitement par Exforge HCT, car Exforge HCT peut modifier la concentration sanguine des sels. Il surveillera éventuellement aussi votre fonction rénale.

Si vous avez pris jusque-là un bêtabloquant et que vous pouvez maintenant arrêter celui-ci, l'arrêt doit se faire lentement; votre médecin vous donnera des instructions à ce sujet.

Si vous êtes greffé du rein, le médecin n'utilisera pas Exforge HCT chez vous par mesure de précaution.

La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'aliskirène (médicaments contre l'hypertension artérielle).

Informez votre médecin si vous avez déjà eu un cancer de la peau ou si vous remarquez une modification cutanée inattendue au cours du traitement. Le traitement par hydrochlorothiazide (l'un des principes actifs d'Exforge HCT), surtout lorsqu'il est administré pendant une longue période et à des doses élevées, peut engendrer un risque accru de certaines formes de cancer de la peau et des lèvres (cancer «blanc» de la peau non mélanome), probablement en raison de l'augmentation de la sensibilité de la peau aux rayons UV. Pendant le traitement par Exforge HCT, protégez votre peau de la lumière du soleil et des rayons UV. Faites régulièrement examiner votre peau et contrôlez l'apparition de nouvelles modifications de la peau et signalez immédiatement à votre médecin l'apparition de modifications suspectes de la peau.

19,90

- ADO® 850 mg**
 Metformine chlorhydrate 850mg
 (soit en metformine 663mg)
 Excipients q.s.p. 1 comprimé
- ADO® 500 mg**
 Metformine chlorhydrate 500mg
 (soit en metformine 390mg)
 Excipients q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des binguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- **ADO®** peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

ral avec une fatigue respirer. Si vous vous, vous aurez peut-être immédiatement pour l'acidose lactique peut ez tout de suite de prendre diatement un médecin ou

ne pas d'hypoglycémie (taux ang trop faible). Cependant, si vous même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitnides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Prévenez votre médecin si vous prenez **ADO®** en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de **ADO®** :

- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre **ADO®** un certain temps avant et après de tels examens.
 - diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
 - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.
- Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :
Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

19,90

- ADO® 850 mg**
 Metformine chlorhydrate 850mg
 (soit en metformine 663mg)
 Excipients q.s.p. 1 comprimé
- ADO® 500 mg**
 Metformine chlorhydrate 500mg
 (soit en metformine 390mg)
 Excipients q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des binguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- **ADO®** peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

ral avec une fatigue respirer. Si vous vous, vous aurez peut-être immédiatement pour l'acidose lactique peut ez tout de suite de prendre diatement un médecin ou que pas d'hypoglycémie (taux ang trop faible). Cependant, si vous même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitnides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

- Prévenez votre médecin si vous prenez **ADO®** en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de **ADO®** :
- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre **ADO®** un certain temps avant et après de tels examens.
 - diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
 - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.
- Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :
 Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

19,90

- ADO® 850 mg**
 Metformine chlorhydrate 850mg
 (soit en metformine 663mg)
 Excipients q.s.p. 1 comprimé
- ADO® 500 mg**
 Metformine chlorhydrate 500mg
 (soit en metformine 390mg)
 Excipients q.s.p. 1 comprimé

Propriétés :

la metformine est un antidiabétique de la famille des binguanides.

Indications :

- Traitement du diabète de type 2, lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne sont pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique.
- **ADO®** peut être utilisé seul ou en association avec des antidiabétiques oraux ou avec l'insuline.

Contre-indications :

- Hypersensibilité au chlorhydrate de metformine,
- Diabète acidocétosique, précoma diabétique,
- Insuffisance rénale ou altération de la fonction rénale,
- Affections aiguës susceptibles d'altérer la fonction rénale telles que déshydratation, infection grave, choc, administration intramusculaire des produits de contraste iodés,
- Maladie aiguë ou chronique pouvant entraîner une hypoxie tissulaire telle que : insuffisance cardiaque ou respiratoire, infarctus de myocarde récent, choc...
- Insuffisance hépatocellulaire, intoxication alcoolique aiguë,
- Allaitement ;
- Exploration des produits de contraste (UV-angiographie) en règle générale, à éviter chez les diabétiques, en cas de nécessité, interrompre le traitement 48 h avant et ne reprendre que 48 h après l'examen.

Précautions d'emploi :

La metformine peut provoquer une complication très rare mais grave appelée acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque d'acidose lactique est également accru en cas de diabète non contrôlé, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool. Les symptômes de l'acidose lactique sont des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une

ral avec une fatigue respirer. Si vous vous, vous aurez peut-être immédiatement pour l'acidose lactique peut ez tout de suite de prendre diatement un médecin ou que pas d'hypoglycémie (taux ang trop faible). Cependant, si vous médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitnides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

- Prévenez votre médecin si vous prenez **ADO®** en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de **ADO®** :
- Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devez arrêter de prendre **ADO®** un certain temps avant et après de tels examens.
 - diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine),
 - agonistes des récepteurs bêta-2-adrénérgiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme),
 - corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme),
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète.
- Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement :

Grossesse :
 Lorsqu'une grossesse est envisagée ou pendant la grossesse, il est recommandé de ne pas traiter le diabète par la metformine mais d'utiliser l'insuline pour maintenir une glycémie aussi normale que possible, afin de réduire les risques de malformations fœtales.

NOV

NOTICE : INFOR

Dénomination c

Galvus Met

Galvus Met

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60
Vildagliptine/Métformine



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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Galvus Met ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Galvus Met ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Galvus Met ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Galvus Met et dans quel cas est-il utilisé ?

Les substances actives de Galvus Met, vildagliptine et metformine, appartiennent à un groupe de médicaments appelés « antidiabétiques oraux ».

Galvus Met est utilisé dans le traitement du diabète de type 2 chez l'adulte. Ce type de diabète est appelé diabète non-insulinodépendant.

Le diabète de type 2 se développe lorsque le corps ne produit pas assez d'insuline ou que l'insuline n'agit pas aussi bien qu'elle le devrait. Le diabète se développe si le corps produit trop d'insuline.

L'insuline et le glucagon sont produites par le pancréas. L'insuline contribue à faire baisser le taux de sucre dans le sang, en particulier après les repas. Le glucagon agit sur la production de sucre par le foie, ce qui entraîne une augmentation du taux de sucre dans le sang.

Comment Galvus Met agit

Les deux substances actives, vildagliptine et metformine, aident à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire plus d'insuline et moins de glucagon. La metformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Il a été démontré qu'il réduisait le sucre dans le sang et aide à prévenir des complications liées au diabète.

2. Quelles sont les informations importantes à connaître avant de prendre <d'utiliser> Galvus Met ?

Ne prenez jamais Galvus Met

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants dans ce médicament (mentionnés dans la notice) ;
- si vous pensez que vous pouvez être allergique à l'un de ces composants, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux de sucre dans le sang), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose métabolique (« Risque d'acidose lactique »), une acidocétose. En cas d'acidocétose, il y a des corps cétoniques dans le sang ce qui peut conduire à un coma. Les symptômes comprennent une respiration rapide et profonde, votre haleine présente une odeur de fruits pourris, vous avez eu récemment une crise de conscience, vous présentez une insuffisance cardiaque.

Dr. Souad OUZIT
Médecine générale
Diplômée de la Faculté
de Médecine de Montpellier
En Diététique et Diabétologie

الدكتورة سعاد أوزيت
الطب العام
حاصلة من كلية الطب بمونبولي
على دبلوم جامعي في التغذية وداء السكري

Casablanca le : 14/06/2010 : الدار البيضاء في :

MR. CHAKIB MOHAMED

Analyses :

HBA1C
Créatinimie

Laboratoire d'Analyses Médicales YAFIA
EL KHAFIF Amal
Bd Mbarek Ben Boubker Hammadi N° 52-54
Hay Al Qods Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél 05 22 73 86 77 Fax 05 22 76 84 39

allh30

Rendez vous le :

14/06/2010

373 شارع صهيب الرومي الطابق الأول - منصور 3 البرنوصي / البيضاء - الهاتف : 05 22 73 72 72
373, Bd, Souhaib Erroumi 1er Etage Mansour III - Bernoussi - Casa - Tél.: 05 22 73 72 72



مختبر يافا للتحاليل الطبية

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES Yafa

BOICHIMIE - HEMATOLOGIE - MICROBIOLOGIE - IMMUNOLOGIE - HORMONOLOGIE

Dr. Amal El Khafif Ramdani - Pharmacienne Biologiste

د. أمال الخفيف رمضان

Diplômée de l'Université de Granada-Espagne

Patente : 31643475 - IF : 53000550 - CNSS : 2064872 - ICE : 001540529000093

تاريخ إجراء
التحاليل غير قابل
للتغير

FACTURE N° : 200600307

Casablanca le 05-06-2020

Mr CHAKIB Mohamed

Date de l'examen : 05-06-2020

Récapitulatif des analyses

| CN | Analyse | Val | Clefs |
|------|------------------------|------|-------|
| PS | Prélèvement | E10 | E |
| 0111 | Créatinine | B30 | B |
| 0119 | Hémoglobine glycosylée | B100 | B |

Total des B : 130

Total dossier: 159.50 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de :

cent cinquante-neuf dirhams cinquante centimes

INPE
093003440

Laboratoire d'Analyses Médicales Yafa

Dr EL KHAFIF Amal

Bd Mbarek Ben Boubker Hammadi N° 52-54

Hay Al Qods Sidi Bernoussi - Casablanca

Tel 05 22 75 86 77 Fax 05 22 76 84 39

Horaire continu : du Lundi au Vendredi : 7h30 - 17h00 / Samedi : 7h30 - 13h Prélèvement à domicile sur rendez-vous

Bd. Mbarek Ben Boubker Hammadi N° 52-54 Moubaraka Hay Al Qods Sidi El Bernoussi - Casablanca

Tél.: 05 22 75 86 77 - 05 22 75 93 10 / Fax : 05 22 76 84 39 / E-mail : laboyafa@hotmail.com



مختبر يافا للتحليلات الطبية

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES YAFA

BOICHIMIE - HEMATOLOGIE - MICROBIOLOGIE - IMMUNOLOGIE - HORMONOLOGIE

Dr. Amal El Khafif Ramdani

د. أمال الخفيف رمضان

Pharmacienne Biologiste

Diplômée de l'Université de Granada-Espagne

Prélèvement du : 05-06-2020

Edition : 05-06-2020

Mr CHAKIB Mohamed

Code Patient 1702060061 Référence : 2006050018

Prescripteur : Dr OUZIT Souad

Page : 1/1

BIOCHIMIE SANGUINE GÉNÉRALE ET SPÉCIALISÉE

Créatinine

(Cinétique Cobas C311)

14.1 mg/L

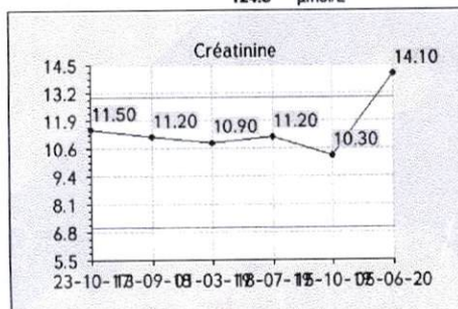
124.8 μ mol/L

(7.0-13.0)

(62.0-115.1)

15-10-2019

10.3



HBA1c

(HPLC-TOSOH)

<6: Niveau non diabétique

<7: Équilibré

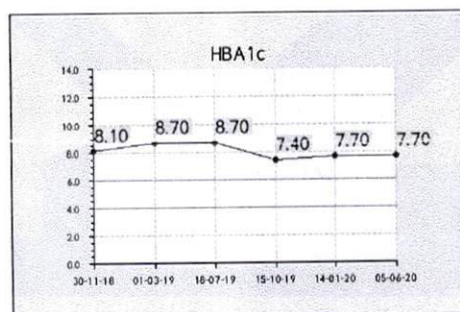
>8: Action à entreprendre

7.7 %

(4.0-6.0)

14-01-2020

7.7



Laboratoire d'Analyses Médicales YAFA

Dr EL KHAFF Amal

Bo Mbarek Ben Boubker Hammadi N° 52-54

Hay Al Qods Sidi Bernoussi - Casablanca

Tel.: 05 22 75 86 77 Fax: 05 22 76 84 39

Validé par : Dr Amal EL KHAFIF

Horaire continu : du Lundi au Vendredi : 7h30 - 17h00 / Samedi : 7h30 - 13h Prélèvement à domicile sur rendez-vous

Bd. Mbarek Ben Boubker Hammadi N° 52-54, Moubaraka Hay Al Qods Sidi El Bernoussi - Casablanca

Tél.: 05 22 75 86 77 / Fax : 05 22 76 84 39 - E-mail : labovafa@hotmail.com