

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Diagnostique et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Prothèse 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.



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° P19- 063132

ND: 32455
☐ Optique

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10823 Société : RAM

☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : ELHAFID Abdelkarim

Date de naissance : 1/1/61

Adresse : H182 LOT ELWAFADAROUA Beni Mellal

Tél : 0677623394 Total des frais engagés 120 + 624,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 12/05/2020

Nom et prénom du malade : ELHafid Abdelkarim Age :

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

Nature de la maladie : HTA / diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
12/05/2020	CS	1	12300	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE HAY ESSALAM Lot Hay Essalam 26 D. G. S. - BRECHID SABOUN Micham Tél : 05.30.05.30.14 INPE 06 20 69 17 4	12/05/2020	624,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'

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

ET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC

Dr. Narjiss AMEUR

Ex.médecin interne au C.H.U

Ibnou Rochd - Casa

Diplômée de la Faculté de Médecine de Casablanca

Médecine Générale

Diplôme en échographie générale

E.C.G

الدكتورة نرجس عامر

طبيبة داخلية سابقا

بالمركز الإستشفائي ابن رشد، البيضاء

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

الطب العام

دبلوم في الفحص بالصدى

تخطيط القلب

Date: 22/10/2020

Nom: Hafidi Abdelkarm.

8900
5430

2/ Diabète



ly.

28.0 x 3

2/

glycémie 1000

132,40 x 3

3/

convulsionnel 125

3 ans

624,50

Wafaa

PHARMACIE EL YESSALAM

Prochain rendez vous:

Lot Hayat, Wafaa, Deroua 26

الموعد المقبل:

540: لجرعة الوفاء (قرص) مسجد الوفاء

540, Lot. Wafaa - Deroua - Tél.: 05 22 53 27 53

sang (quel que soit le type de saignement) augmentation du taux d'acide urique dans le sang (ce qui peut, dans des cas sévères, provoquer des crises de goutte), syncope (évanouissement).

Effets indésirables rapportés avec le valsartan ou l'hydrochlorothiazide administrés

Valsartan

Peu fréquent : sensation de la tête qui tourne, douleurs abdominales.

Fréquence indéterminée : apparition de cloques sur la peau (signe de dermatite accompagnée de certains des signes ou symptômes suivants: fièvre, douleur articulaire et/ou symptômes grippaux, éruption cutanée, taches violacées à rougeâtres, fièvre, taux faible de plaquettes sanguines (avec parfois des saignements ou ecchymoses sanguines (qui peut provoquer des spasmes musculaires, ou une anomalie du rythme cardiaque, démangeaisons, urticaire, difficultés pour respirer ou avaler, vertiges), gonflement, démangeaisons, augmentation des valeurs de la fonction hépatique, diminution du taux d'hémoglobine, qui peut, dans des cas sévères, entraîner une anémie), insuffisance rénale, taux faible de sérum, un spasme musculaire et/ou des convulsions dans des cas sévères).

Hydrochlorothiazide

Très fréquent : diminution du taux sanguin de potassium, augmentation du taux des lipides dans le sang.

Fréquent : diminution du taux sanguin de sodium, diminution du taux sanguin de magnésium, augmentation du taux de sodium, éruption cutanée accompagnée de démangeaisons ou autres types d'éruptions, diminution de l'appétit, nausées et vomissements, évanouissement en passant en position debout, impuissance.

Rare : gonflement et formation d'ampoules sur la peau (due à une plus grande sensibilité au soleil), augmentation du taux de sucre dans le sang, sucre dans l'urine, aggravation de l'équilibre du diabète, constipation, gêne gastrique ou intestinale, troubles hépatiques (jaunissement de la peau ou des yeux), rythme cardiaque irrégulier, maux de tête, troubles du sommeil, humeur triste (dépression), taux faible de plaquettes sanguines (ce qui peut parfois entraîner des saignements ou des ecchymoses (bleus) sous la peau, sensations vertigineuses, fourmillements ou engourdissement, troubles de la vision).

Très rare : inflammation des vaisseaux sanguins accompagnée de symptômes tels qu'éruption cutanée, taches violacées à rougeâtres, fièvre, démangeaisons, rougeur de la peau, difficultés pour respirer ou avaler, sensations vertigineuses (réaction d'hypersensibilité) éruption sur le visage, douleurs articulaires, troubles musculaires, fièvre (lupus érythémateux cutané), douleurs gastriques hautes sévères (pancréatite), difficultés pour respirer, accompagnées de fièvre, toux, respiration sifflante, essoufflement (détresse respiratoire incluant pneumopathie et œdème pulmonaire), pâleur, essoufflement, fièvre, mal de gorge ou aphtes buccaux dus à des infections (leucopénie), confusion, fatigue, contractures et spasmes musculaires, respiration rapide (alcalose hypochlorémique).

Fréquence indéterminée : faiblesse, hématomes et infections fréquentes (anémie aplasique), diminution importante du débit urinaire (signes possibles de troubles rénaux ou d'insuffisance rénale), éruption cutanée, rougeur cutanée, formation de vésicules sur les lèvres, les yeux ou dans la bouche, desquamation de la peau, fièvre (signes possibles de l'érythème polymorphe), spasmes musculaires, fièvre (pyrexie), faiblesse (asthénie).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER CO-VARTEX, comprimés pelliculés ?

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

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine dans un endroit sec.

Ne pas utiliser CO-VARTEX, comprimés pelliculés après la date de péremption mentionnée sur la boîte et la plaquette thermoformée.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient CO-VARTEX, comprimés pelliculés ?

Les substances actives sont: valsartan et hydrochlorothiazide.

CO-VARTEX 80 mg/12,5 mg comprimés pelliculés : chaque comprimé pelliculé contient 80 mg de valsartan et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.

CO-VARTEX 160 mg/12,5 mg comprimés pelliculés : chaque comprimé pelliculé contient 160 mg de valsartan et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.

CO-VARTEX 160 mg/25 mg comprimés pelliculés : chaque comprimé pelliculé contient 160 mg de valsartan et 25 mg d'hydrochlorothiazide.

CO-VARTEX 320 mg/12,5 mg comprimés pelliculés : chaque comprimé pelliculé contient 320 mg de valsartan et 12,5 mg d'hydrochlorothiazide.

CO-VARTEX 320 mg/25 mg comprimés pelliculés : chaque comprimé pelliculé contient 320 mg de valsartan et 25 mg d'hydrochlorothiazide.

Les autres composants sont:

Cellulose microcristalline, croscopolone, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, lactose anhydre, opadry rose (80 mg/12,5 mg, 160 mg/12,5 mg et 320 mg/12,5 mg), opadry marron (160 mg/25 mg) et opadry jaune (320 mg/25 mg).

Qu'est-ce que CO-VARTEX, comprimés pelliculés et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous la forme de comprimé pelliculé sous plaquettes thermoformées: boîte de 14 et 28.

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant :

Laboratoires SOTHEMA
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura
MAROC

Conditions de prescription et de délivrance du produit :

Médicament soumis à prescription médicale – Tableau A (Liste I).

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : Août 2016.

سوتيم
SotHEMA

Co-Vartex® 160 mg/12,5 mg
28 comprimés pelliculés
Laboratoires SOTHEMA
N° AMM 78/16 DMP/21/NNP



N12880C00

كليجوكافاج 500 مغ، قرص مغلف **كليجوكافاج 800 مغ، قرص مغلف** **كليجوكافاج 1000 مغ، قرص مغلف**

كلوريدات المتفورمين

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل تناول هذا الدواء.

احفظ هذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد.
 إذا كانت لديك أية أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي.
 وصف هذا الدواء لك شخصيا. لا تعده إلا لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك. لا تأخذ ذلك دواءا غير المصرح.
 إذا تقاض أحد الأراض غير المرغوبة أو إذا لاحظت تأثيرا غير مرغوب لم يرد ذكره في هذه النشرة، عليك إعلام الطبيب أو الصيدلي به.

على ماذا تحتوي هذه النشرة

- 1- ما هو كليجوكافاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟
- 2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليجوكافاج، قرص مغلف؟
- 3- ما هي طريقة تناول كليجوكافاج، قرص مغلف؟
- 4- ما هي التأثيرات غير المرغوبة لكليجوكافاج، قرص مغلف؟
- 5- ما هي طريقة حفظ كليجوكافاج، قرص مغلف؟
- 6- محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1- ما هو كليجوكافاج، قرص مغلف وما هي حالات استعماله؟

الصف الصيدلي العلاجي code A10BA02
 code ATC

دواعي الاستعمال:

يحتوي كليجوكافاج على متفورمين. إنه دواء مستعمل لعلاج السكري. ينتمي إلى فئة الأدوية المسماة بيفوإنيد.
 الإنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم باستعادة كمية الجلوكوز (السكر) المتواجدين في الدم. يستعمل الجسم الجلوكوز الطاقة أو يحزنه لاستخدامه لاحقا.
 عندما تكون مرضيا بالسكري، لا ينتج البنكرياس لديك الإنسولين بكمية كافية أو جسمك ليس قادرا على استخدام الإنسولين الذي ينتج بشكل صحيح. يؤدي ذلك إلى ارتفاع معدل الجلوكوز في الدم. يساعد كليجوكافاج على تخفيض معدل الجلوكوز في دمك حتى يصبح المستوي أقرب مما يمكن من المستوى الطبيعي.
 إذا كنت تقيأ وتغني من وزن زائد، يسمح ذلك تناول كليجوكافاج على المدى الطويل للمساعدة على فقدان وزنك من أجل اختناقات المصاحبة للسكري. يشر كل كليجوكافاج بالاستقرار في الوزن أو بقليل من الوزن.

ما هي الحالات التي يستعمل فيها كليجوكافاج؟

يستعمل كليجوكافاج لعلاج السكري من النوع 2 (المسمى كذلك "السكري غير المتوقف على الإنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتمارين البدنية وحدهما بالتحكم بمعدل الجلوكوز في الدم. ويستعمل كليجوكافاج خاص لدى المرضى الذين يعانون من زيادة الوزن. يستعمل المرضى الباقون تناول كليجوكافاج وحده أو مع أدوية أخرى ضد السكري (أدوية قابلة للدمج أو إنسولين).
 يستطيع الأطفال في سن العاشرة وما فوق والمرافقون تناول كليجوكافاج وحده أو مع الإنسولين.

2- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليجوكافاج، قرص مغلف؟

موانع الاستعمال:

لا تتناول إذا كنت تعاني من الأوعية (المسماة القرحية) تجاه المتفورمين أو أحد المكونات الأخرى لهذا الدواء المتكررة في الفقرة 6.
 إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد.
 إذا كنت تعاني من تشوه حاد في وظائف الكلى.
 السكر في الدم: يجب التحكم به، صاحبه مثلا فرط سكر الدم (ارتفاع حاد لمعدل السكر في الدم) بصورة صارمة. غثيان، قيئ، إسهال، فقدان سريع للوزن، حمض ليني (انظر "حماض ليني" أسفله) أو حمض كيتوني. الحماض الكيتوني إصابة تكن في تراكم مواد في الدم تسمى "أحماض كيتونية" والذي من شأنه التسبب بسبب سكري أو في الأمراض التي تشمل ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، الزغابة في النوم، نفس ذو رائحة فاكهة في معدته.
 إذا فقدت كمية كبيرة من الماء (جفاف). مثلا على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي. قد يؤدي الجفاف إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعرضك لحماض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

إذا كنت تعاني من التهاب حاد، مثلا التهاب الرئتين أو القصب، أو التهاب الكلى، قد تؤدي الإصابات الحادة إلى مشاكل في الكلى من شأنها تعرضك لحماض الحماض اللبني (انظر "نتيجه مع كليجوكافاج أدناه").

إذا كنت تتناول علاجاً ضد الفيروس القلبي الحاد أو إذا علمت من وقت قريب من نوبة قلبية، أو إذا كنت تعاني من مشاكل قلبية في ما يخص الدورة الدموية (مثل سدة، وما) إذا كنت تعاني من صعوبات في التنفس. ذلك من شأنه أن يؤدي إلى نقص في إمداد الأنسجة بالأكسجين، مما يعرضك لخطر الحماض اللبني (انظر "تحذيرات وإحتياطات").

• إذا كنت تستهلك بكثرة المشروبات الكحولية.
 • إذا طبقت عليك إحدى هذه العلاجات، عليك مراجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء.
يجب استشارة الطبيب في حالة:
 • إذا كنت مقبلا على الخضوع لفحص بالتصوير الشعاعي أو السكاير والذي قد يقتضي حقن مادة مياينة تحتوي على اليود في ثورتك الدموية.
 • إذا كنت مقبلا على الخضوع لعملية جراحية كبيرة.
 يجب التوقف عن تناول كليجوكافاج بيض الوقت قبل وبعد هذه الفحوصات أو العمليات الجراحية. يسفر الطبيب إذا كنت بحاجة لم إلى علاج. بذل خلال هذه الفترة، من المهم أن تتبقة بدقة تعليمات الطبيب.
يجب الابتعاد عن كليجوكافاج

خطر الحماض اللبني

قد يسبب كليجوكافاج مضاعفة نادرة لكن خطيرة تسمى الحماض اللبني. خاصة إذا كانت كليتك لا تعمل بصورة صحيحة. كما أن خطر الحماض اللبني يزداد في حال وجود سكري غير متحكم به أو التهابات شديدة أو ارتفاع طويل عن الطعام أو استهلاك المشروبات الكحولية (والجفاف). انظر المعلومات الإضافية (أدناه (مشارك في الكبد وغيرها من الحالات الطبية حيث يقر الأكسجين (على سبيل المثال، أمراض القلب الحادة).

إذا كان أي من هذه الحالات تطبق عليك، فعلى طبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول كليجوكافاج لفترة قصيرة إذا كنت تعاني من مرض من المحتمل أن يكون مرتبطا بأجفاف (فقدان مهم لسوائل الجسم) مثل القيء الشديد، والإسهال، والحمى، والغثاس، للحرارة، أو شرب سوائل أقل من المعتاد. تحدث مع طبيبك للحصول على مزيد من التعليمات. توقف عن تناول كليجوكافاج وعلى الفور اتصل بالطبيب أو باقرب مستشفى إذا كنت تعاني من أعراض الحماض اللبني لأنه قد يؤدي إلى غيبوبة.

وتشمل أعراض الحماض اللبني:

- القيء.
- اضطراب في المعدة (الآلام في البطن)
- تقلص العضلات
- الشعور العام بعدم الراحة مرتبطة بتعب كبير
- صعوبة في التنفس
- انخفاض حرارة الجسم ومعدل النبض
- انخفاض الحماض حالة طوارئ طبية يجب معالجتها في المستشفى
- إذا اضطرت إلى إجراء عملية جراحية، توقف عن تناول كليجوكافاج في وقت و بعد العملية. سوف يقرر طبيبك متى تتبقت وتتوقف عليك باستخدام كليجوكافاج.
- كليجوكافاج وحده لا يسبب انخفاض معدل السكر في الدم، لكن، إذا تناولت كليجوكافاج في نفس الوقت مع أدوية لعلاج السكري والتي قد تؤدي إلى انخفاض معدل السكر في الدم (مثل السلفوناميدات الخفض معدل السكر في الدم، الإنسولين، المانيتنيدات). هناك خطر انخفاض معدل السكر في الدم. إذا أحسست بأعراض انخفاض معدل السكر في الدم، مثل الشعور بالوهن، الدوخة، زيادة تصب العرق، تسارع نظم القلب، اضطرابات بصرية، صعوبة التركيز، فإن شرب أو أكل شيء ما، يحتوي على سكر قد يساعدك على تخفيف وإزالة الأحاسيس الباقية.
- أثناء العلاج بـ كليجوكافاج، سيقوم طبيبك بفحص وظيفة الكلى مرة واحدة على الأقل سنويا أو أكثر بشكل متكرر إذا كنت مسنا و / أو تظهر وظائف الكلى.
- الأطفال لا ينبغي.

معلومات عن سواغات لها تأثير ملحوظ لا ينبغي.

إذا كنت مقبلا على حقن يائي من مادة مياينة أو السكاير، عليك إيقاف تناول كليجوكافاج قبل وقت التوقف واستئناف تناول كليجوكافاج عليك إعلام الطبيب عن تناول كليجوكافاج. قد تحتاج إلى إجراء اختبارات جلوكوز الدم بشكل يكتنح إلى ضبط طبيك الجرجة.

من المهمه خاصة الأملا عن الأدوية التالية: الأدوية التي تزيد من كمية البول (مدرات البول) المستخدمة لعلاج الألم والتهاب مثل: مثليات كبرى. إيبوبروفين، كيتونول، وبعض الأدوية المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط الدم (الديويتينين II)

• شادات السلفوناميدات بيتا-2-أرلانية مثل ساليتامو
 • كوتيكوستيروئيد (مستخدم لعلاج مختلف الأمراض)
 • الأدوية التي قد تؤثر على كمية الجلوكوكافاج متخففة (مثل فرياباميل، فاميفين، سيميدين، فانتانيبن، إيزوفلوكلور، كرونيتين، وأوبارو)
 • أدوية أخرى مستعملة لعلاج السكري.

كليجوكافاج مع الحمول

تجنب الإفراط في استخدام الكحول مع الأخذ بعلم الحمول والبراض (انظر التحذيرات واسم الاحتياطات).

L0T 200166
 EXP 02/2023
 PPV 28.00DH

٤٤٤١٨٠٠٠٠٨١٩



٥٤٥١٨٠٠٠٠٨١٩

٥٤٥١٨٠٠٠٠٨١٩

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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. «Effets indésirables»).

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé 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.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiantes) ;
- 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 diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. «Autres médicaments et Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée»),
- si vous allaitez (Cf. «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Diamicon 30 mg, comprimé 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 (baisse du taux de sucre dans le sang) 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,
- si vous prenez d'autres médicaments,
- si vous souffrez de troubles sensoriels, de troubles sensoriels, de troubles sensoriels,
- Si vos signes et symptômes sont : anxiété, battements du cœur, agitation, agressivité, téré, dépression, ou troubles sensoriels, de troubles sensoriels,
- Si les signes et symptômes sont : anxiété, battements du cœur, agitation, agressivité, téré, dépression, ou troubles sensoriels, de troubles sensoriels,
- Si le taux de sucre dans le sang est important (délire), présenter respiration peut être superficielle et vous perdre conscience.

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

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

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé.

Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

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

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin, si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (Cf. «Interactions médicamenteuses et autres interactions»), ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soit, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites. Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

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

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

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Enfants

DIAMICRON 30 mg n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée

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

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

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfonamides, clarithromycine),
- 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 du gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir 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 importants et l'endométriose (danazol),
- Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

89,00

DIAMICRON 30 mg
Gliclazide

60 comprimés à libération modifiée



6 118000 110089

DIAMICRON[®] 30 mg

Gliclazide

Comprimé à Libération Modifiée

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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. «Effets indésirables»).

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé 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.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. «Autres médicaments et Diamicon 30 mg, comprimé à libération modifiée»).
- si vous allaitez (Cf. «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Diamicon 30 mg, comprimé 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 (baisse du taux de sucre dans le sang) 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
 - si vous prenez d'autres médicaments
 - si vous prenez de trop
 - si vous souffrez de glande thyroïdienne, de
 - si votre fonction rénale
- Si vous avez une hypoglycémie :
Maux de tête, faim intense, agitation, agressivité, maux de tête, dépression, confusion, troubles sensoriels, vertiges et sensation

Si vous avez une hypoglycémie :
Maux de tête, faim intense, agitation, agressivité, maux de tête, dépression, confusion, troubles sensoriels, vertiges et sensation

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser (délire), présenter des symptômes de respiration peut être superficielle et les yeux perdre conscience.

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

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

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé.

Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

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

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

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

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

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

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Enfants

DIAMICRON 30 mg n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée

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

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

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfonamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou énalapril),
- 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 du gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir 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, ritodrine et terbutaline),
 - médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).
- Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide
30 comprimés à libération modifiée



6 118000 100072