

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.

Diologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Éducation :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 10823 Société : RAAM

Actif Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : EL HAFIDI ABDELKARIM

Date de naissance : 1/1/61

Adresse : H188 LOT EL WAFA JARDA

Tél. : 0674622394 Total des frais engagés 120 + 624,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 12/05/2015

Nom et prénom du malade : El Hafidi Abdelkarim Age : 54

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]

Déclaration de Maladie

Nº P19- 063132

ND: 32455

Optique

Autres

RELEVE 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	12000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE HAY ESSALAM Lot Hay Essalam 26 Dentiste - M. RECHID SABOURI Micham Tél : 05.30.05.30.14 SINPE 06.20.69.174	12/05/2020	624,50

ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

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	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553
G		

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

ET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

Date: 12/04/2020

Nom: Mofidi? Abdelkrim.

8900
54130
10/ Dian 30f

A hand-drawn diagram of a circulatory system. At the top left, there is a label 'B3, 2x3' with a small '2d' below it. To the right, the word 'My.' is written above a large, light-colored circle representing the heart. Below the heart, the words 'glucophage loops' are written. On the right side of the diagram, there is a large blue line representing an artery, which branches into smaller vessels. The word '3rd' is written next to this main artery. In the center of the diagram, the words 'O-O-deriv' and 'convoluted 12c' are written. At the bottom left, there is a label '6241°' with a diagonal line through it. To the right of this, the word 'Molar' is written above another large blue line representing a vein. A faint circular stamp with the number '100' is visible at the bottom center.

Prochain rendez vous: **الموعد المقبل:** **PHARMACIE**
Opht Hay **le** **Jam 26**

~~PHARMACIE HAYESSALAM
Qasr Hayessalam 26~~

~~Geotronics - Der Onlineshop für Geodaten~~

~~SABOONI PUBLICATIONS~~

٥٤٠- لجرة- المؤمن (فرج مسجد الوفاء)

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

Sang (ce qui peut, dans des cas sévères, entraîner un jaunissement de la peau), 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 administré

Valsartan

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

Fréquence indéterminée : apparition de cloques sur la peau (signe de derma 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 ecchymose sang (qui peut provoquer des spasmes musculaires, ou une anomalie du rythme cardiaque, démangeaisons, urticaire, difficultés pour respirer ou avaler, vertiges), gonflement des yeux, augmentation des valeurs de la fonction hépatique, diminution du taux de sucre dans le sang (ce qui peut, dans des cas sévères, entraîner une anémie), insuffisance rénale, taux faible de sucre dans le sang (ce qui peut provoquer des spasmes musculaires 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 sucre dans le sang, 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, hématoïdes 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, crospovidone, stéarate de magnésium, silice doliodale 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.

ohger



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

6 118000 023036



N12880C00

إذا كنت مستثلك بكترة المريوطى الكحولية
إذا اتفقت ميلك اطهيفي هذه المحادي، ميلك مناجعة الطبيب قبل البدء بتناول هذا الدواء
يجب استئناف المريوطى في حالة:
إذا كنت ملائلاً على الشخص بالخصوص الشعاعي او السكانز والذى قد يقتضى
بعض مادة ملائنة تجتوى على البدى فى وورك المدورة.
إذا كنت ملائلاً على الشخص بالخصوص الجراحية كبرى.
يجب التوقف عن تناول كلنكوجاج بعض المسبب
البرازحة انتقاماً من العصارات او العصيات
ان تستيقن تقليلات المريوطى
يجب انتقاباً من المريوطى

خطر المخاض اللبناني
ذلك بسبب تكثيفه مسماً عاصفاً نادراً لكن خطيرة تسمى المخاض النبوي، خاصة إذا كانت كثافات الرحم لا تتمكن بعمورها من إجتيازه. كما أن خطر المخاض النبوي يزيد في حال وجود سكري غير متحكم به أو انتشارات طفولية شديدة أو انتشارات طفولية ملحوظة في العظام وأوستيلات الشذوذات المكتوية (الكعوبية والجلفان)، لأن التغيرات الملموسة الإضافية لإنها (وشكلاً) في الكبد وغيرها من الحالات الطبية حيث يقل الأوكسجين على سبيل المثال، أمراض القلب الحادة).

إذا كان أي من هذه الحالات تطبق عليك، اتصل بطيبيك للحصول على مزيد من التفاصيل.
توقف عن تناول الكوليسترول في حالة مفهومة إذا كنت تعاني من مرض من المفضل أن يجري مربطة بالجهاز.
باحتقان (عقم مواسيل الكوليسترول) مثل الـ الشديد، وأسهال، والسعال، والعطير.
للحرارة، أو تعرق، أو سوائل إفراز العانة. حدث مع طبيبك للحصول على مزيد من التفاصيل.
توقف عن تناول الكوليسترول في حالة مفهومة إذا كنت تعاني من ارتفاع ضغط الدم.
من أعراض اضطراب الكوليسترول التي قد يؤدي إلى عصبية.

وتشمل أعراض الحماض اللبناني

القيمة في العدد ١٧ فـ

سوق يقدر طبيباً متى تزقق وستنقي بالعالي باستخدام العالي في الماء، لكن، إذا تناولت الڭلوكافاج في ڭلوكافاج وحده لا يسبّب اختفاء معدل السكر في الدم، لكن، إذا تناولت ڭلوكافاج في نفس الوقت معه لفورة أقوى لإنجاح السكري والتي قد تؤدي إلى اختفاء معدل السكر في الدم (مثل: سلفاديلينات المغصنة) تعدل السكر في الدم، إما انتصافاً، إما انتفاضاً، هناك خطر إنخفاض معدل السكر في الدم، إذا تناولت بغير انتصاف، إنخفاض معدل السكر في الدم، مثل الشعور بالوهن في القدم، زيادة تعب العرق، تسارع نظم القلب، اضطرابات

بصري، صورة البرق العقلي، شعر تبر و اهل شيء ما يكتوي على سحر مد يستعد على تخفيف والاحساس بالاضيق.

اثناء قترة العاج بلكيوكاف، سويم طبيك بفحص وظيفة الكلي مرة واحدة على الاقل سنتوا او اكثر بشكل متكرر اذا كنت مسناً و/أو تدهورت وظائف الكلي.

الاقل فالاكثر لا ينفع.

معلومات عن سواغات لها تأثير ملحوظ لا ينطبق.

العنوان: ساروق أو مستعمله حق عاصي من مادة مباينة
إذا كنت مغلاً عليه حق عاصي من مادة مباينة
أو بالسكن، عليك تناول كليكوفاج قبل وبعد
الوقف واستئناف تناول كليكوفاج
عليك اخذ دosis اذ كنت متناول تناول موفر
قد تحتاج إلى إجراء اختبار جلوكوز الدم بشك

من بين المهن مصنفة خاصة بالمسلم عن الآدبوة التالية
- الآدبوة التي تزيد من كفة ابن البول (مدارات البول)
- الآدبوة المستخدمة لعلل الأم والاتّهاب مثل
مشيلات كوكسيك، آبيورين و سيليكوكسيب،
- بعض الآدبوة المستخدمة لعلاج ارتفاع ضغط
الarterioles

كليكوفاج 500 مغ، قرص مغلف
كليكوفاج 850 مغ، قرص مغلف
كليكوفاج 1000 مغ، قرص مغلف

ويجب قراءة هذه النشرة باكملها قبلتناول هذا الدواء.
يتحقق بذلك التغذية المفيدة لارتفاع ضغط الدم.
إذا كانت لديك أيَّة أسللةٍ مُعْدِّلةٍ، إذَا كان لديك شوك، اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب.
ويمكنك الحصول على الدليل المنشور في المختبر.
الآن، أنت على دراية ببعض الأعراض التي تدل على ارتفاع ضغط الدم المغربي أو إذا خطت ثنيات غير مرغوب به مزيد ذكره في هذه
الكتاب. أنت أصلًا على علم بأعراض المرض، لكن ذلك قد يسبب له الضيق.
الآن، أنت على دراية ببعض الأعراض التي تدل على ارتفاع ضغط الدم المغربي أو إذا خطت ثنيات غير مرغوب به مزيد ذكره في هذه
الكتاب. أنت أصلًا على علم بأعراض المرض، لكن ذلك قد يسبب له الضيق.

على ماذا تحتوى هذه الفسحة

- ١٤** ما هي الملوّمات غير معقوفة قبل تناول كليكوفاج ، قرص ملتف؟
١٥ ما هي طريقة تناول كليكوفاج ، قرص ملتف؟
١٦ ما هي الآثار الجانبية غير المرغوب فيها من كليكوفاج ، قرص ملتف؟
١٧ ما هي طرائق حفظ كليكوفاج ، قرص ملتف؟
١٨ محتوى اللبلة و معلومات إضافية؟
١٩ ما هي كليكوفاج ، قرص ملتف و ما هي حالات استعماله؟

دعاوى الاستعمال:

للسابقون هرمن ينتهي التكارياس يسمح باستغارة كلوكوفاج على مفهومين، إنه ذو مساعي للاعاجن السكري، ينبع إلى هذه الأدوية لسامة بيوفارين.

للسابقون هرمن ينتهي التكارياس يسمح باستغارة كلوكوفاج على مفهومين، إنه ذو مساعي للاعاجن السكري، ينبع إلى هذه الأدوية لسامة بيوفارين.

للسابقون هرمن ينتهي التكارياس يسمح باستغارة كلوكوفاج على مفهومين، إنه ذو مساعي للاعاجن السكري، ينبع إلى هذه الأدوية لسامة بيوفارين.

للسابقون هرمن ينتهي التكارياس يسمح باستغارة كلوكوفاج على مفهومين، إنه ذو مساعي للاعاجن السكري، ينبع إلى هذه الأدوية لسامة بيوفارين.

لأن الأطفال في سن العاشرة وما فوق والراهقون تأولوا ملوكفاج وحده أو ملوكفاج مع الآخرين على الأقل، فإن ملوكفاج لا ينبع من الرغبة في التسلط على الآخرين، بل هو نتاج لعوامل بيئية ووراثية.

٢- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول كليكوفاج ، فرص مغلف؟

إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد
إذا كنت تعاني من تهور حاد في وظائف الكلى
إذا كنت تعاني من سكري مزمن، يصاحبه ملاطفة سكر الدم (ارتفاع جار معد)
إذا كنت تعاني من مصورة صمارية، غثيان، تقيّق، اسهال، فقدان سرير لل وزن، حماض لبني
اظفر في الماء مصورة صمارية، غثيان، تقيّق، اسهال، فقدان سرير لل وزن، حماض لبني
أضطر رجلاً حاضن لبني "أسفله" وأضطر رجلاً حاضن لبني، الحاضن الكفيوني إصابة تذكر
إذا كنت تعاني من مياه الرايم "اسهام كونين" الذي، شأنه التسبب بسيمات سكر

إذاً، فالعارض هي تسلل الماء في المعدة، تنسى سرير وعمق الوعي في النوم، نفس دالة الشفاعة فاكية غير ملائمة.

إذاً فقدت كفاية كبيرة من الماء (احتقان)، مثلًا على اثر إسهال مستمر أو حاد، أو في حالات حفظات مدة مرات على التوالى، وذلك بذري اختناق إلى مشاكل كلوية من شأنها أن تعوق النسيان.

وإذاً كدت تخلص من الاتهاب حاد، مثلًا التهاب الرئتين أو القولون، أو القيحات، أو التهاب الكليتين.

ويعدى الأصحاب العادلة على مشاكل في الكلى، من شأنها تعريف الحظر الحاضر للنبي عليه السلام، كقوله: **”أنتَ ملوككَ“** (أدنى).

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 Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Diamicron 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 sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulin-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 (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;
- si vous avez un diabète insulin-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acidocétose 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. «Autre médicaments et Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée»),
- si vous allaitez (Cf. «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adresssez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Diamicron 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'autre médicaments,
- si vous prenez de traitements pour la glande thyroïde, l'hypothalamus ou l'hypophyse,
- si votre fonction rénale est diminuée.

Si vous avez une hypertension artérielle, une tachycardie, une agressivité, une dépression, des troubles sensoriels, une fièvre, une forte douleur thoracique, une douleur dans la partie supérieure de l'estomac (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang est très bas (hypoglycémie), il peut être nécessaire de prendre de l'insuline.

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, 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 bêtabloquants).

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 dérange, 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 fluorquinolones, 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 Glucosé-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 pourrez 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 sulfamides, 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, flucconazole),
- 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),
- analgésiques ou antirhumatismaux (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 100089

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 pourrez 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 Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Diamicron 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 sulfonylurées).

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 (sulfonylurées), 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. «Autre médicaments et Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée»),
- si vous allez (Cf. «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Diamicron 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'autrui
- si vous prenez de trop
- si vous souffrez de glande thyroïdienne, etc.
- si votre fonction rénale est mauvaise

Si vous avez une hypoglycémie, maux de tête, faim intense, agitation, agressivité, ma

îtres, dépression, confusion,

troubles sensoriels, vertiges et sensations

Les signes et symptômes suivants peuvent survenir : anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, forte douleur subite dans la poitrine (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue de diminuer (délice), présenter des symptômes peuvent être superficielle et les faire perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes disparaissent très 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 éducatrices 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 bêtabloquants).

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 démarre, 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 fluorquinolones, 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 Glucosé-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 pourrez 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 sulfamides, 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, flucanazole),
 - 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),
 - analgésiques ou antirhumatismaux (phénylbutazone, ibuprofène),
 - médicaments contenant de l'alcool.
- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticoïstéroïdes),
- 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).

DIAMICRON 30 mg

Gliclazide

30 comprimés à libération modifiée



6 118000 100072