

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.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-453530

MD: 33252

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1537 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : HOUBAN MOHAMED
Date de naissance : 16.06.50
Adresse : BD. TAHA HOUSSIN, RUE 61 N°3 NADOR
Tél : 0661 08917 Total des frais engagés : 236630 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
119, Rue Al Massira Appt. N°13
2ème Etage NADOR Tél: 05.36.33.67.97

Date de consultation : 07/07/2020
Nom et prénom du malade : AMROUSSE YAMNA Age : 66 ANS
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : 26/07/2020
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 : NADOR Le : 16/06/2020
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Adresses Mails utiles

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

La 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

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
26/06/20		Cs	général	INP : 080235792
27/07/20		Cs	200,00	

[illegible][illegible]

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	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 :
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat

Diplômé d'Echographie Clinique

de la Faculté de Montpellier (France)



الدكتور جمال بوهن

اختصاصي في الطب الباطني

خريج كلية الطب بالرباط

حائز على دبلوم التشخيص بالصدى

من جامعة مونيولي بفرنسا

INPE 081035792

Nador, Le 07/07/2020. الناظور، في

Nom : Amriss Yamina

66,30 x3 - Darnid Sang (lp) at ym (Zman)
28,00 x6 - ghwaphage (lp) 1lp 2lp
49,40 x3 - Amrep Sang (lp) 1lp 2lp
86,00 x3 - Robustam Sang (lp) 1lp 2lp
744,00 - Samtun Sabstam (Stylo) 10HI Ce min
91,00 x2 - Stutur 2 min
1699,10 - 1lp 2lp

STATICOL® 20 et 40 mg

Comprimé pelliculé

Simvastatine

• 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.

• De médicaments vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

• 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

SIMVASTATINE (DCI)	20 mg...ou...40 mg	p cp
--------------------	--------------------	------

Excipients.....Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXCIPIENT À EFFET NOTOIRE

Lactose
Forme pharmaceutique :
STATICOL® 20 mg : Boîtes de 14 et de 28 ;
STATICOL® 40 mg : Boîtes de 30.

Classe pharmaco-thérapeutique

Hypolipémiant : inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

STATICOL® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, STATICOL® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). STATICOL® fait partie de la classe de médicaments appelés statines. Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL. Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou un ictus cérébral. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques. Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

STATICOL® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (xypidémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse).

STATICOL® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :
Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par STATICOL®.

Dosage : La dose recommandée est de 5mg, 10mg, 20mg, 40mg ou 80mg de simvastatine, par voie orale, par jour.

Adultes : La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessous, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants : Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débiter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Prenez STATICOL® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Continuez à prendre STATICOL®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit STATICOL® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre STATICOL® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais STATICOL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la Simvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6 : Contenu de l'emballage et autres informations),
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,
- Si vous êtes enceinte ou allaitez,
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des principes actifs suivants :
 - de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques),
 - de l'éthacrynyl, de l'éthacrynyl ou de la clathromycine (utilisés dans le traitement des infections),
 - Des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (inhibiteurs de protéase du VIH utilisés dans le traitement des infections par le VIH),
 - Du boscovénol ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections induites par le virus de l'hépatite C),
 - De la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
 - Du cobicistat,
 - Du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
 - De la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
 - Du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).

Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a administré un médicament appelé acide fusidique (utilisé pour traiter les infections bactériennes),

• Ne déposez pas la dose de STATICOL® 40mg si vous prenez du lométapide (utilisé pour traiter une maladie génétique grave et rare liée au cholestérol).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, STATICOL® comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDÉSIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

• Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes musculaires. Dans de rares cas, ces effets peuvent être graves, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux ; et de très rares décès sont survenus.

• Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer des difficultés respiratoires,
- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches,
- Eruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles du cou,
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire),
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
- Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite), urticaire, sensibilité de la peau au soleil, fièvre, bouffées vasomotrices,
- Essoufflements (dyspnée) et maux de tête,
- Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, et modification des globules sanguins),
- Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau et des yeux, décolorations, urines foncées ou selles décolorées, sensation d'être fatigué(e) ou faible, perte de l'appétit, décoloration hépatique (très rare),
- Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
- Diminution des globules rouges (anémie),
- Engourdissement et faiblesse des bras et jambes,
- Maux de tête, sensation de fourmillement, étourdissement,
- Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée, nausées, vomissements),
- Eruption, décolorations, perte de cheveux,
- Faiblesse,
- Sommeil agité (très rare),
- Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

• Troubles de l'érection,

• Dépression,

• Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration dont toux persistante et/ou souffle court ou fièvre,

• Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.

• Troubles du sommeil, y compris cauchemars,

• Troubles sexuels,

• Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin.

Test biologiques :

• L'augmentation de certains

• MISE EN GARDE SPECIALE

Avertissements et précautions

Informez votre médecin :

• De tout problème médical

• Si vous consommez d'impr

• Si vous avez ou avez eu un

• Si vous devez subir une opé

• Si vous êtes assaill

Votre médecin devra vous pr

symptôme de problèmes au foie

Votre médecin peut également

vous faire après le début du trait

Au cours de votre traitement ave

survenue d'un diabète, vous serez su

avec un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous

pression artérielle (tension) élevée.

Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, préven

immédiatement votre médecin traitant. Ceci, car en de rares cas, les problèmes musculaires peuvent être graves,

y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins ; et très rarement des décès sont survenus.

Le risque d'atteinte musculaire est plus grand avec des doses élevées de STATICOL®, en particulier avec la dose

de 80 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :

- Vous consommez une grande quantité d'alcool,
- Vous avez des problèmes rénaux,
- Vous avez des problèmes thyroïdiens,
- Vous avez 65 ans ou plus,
- Vous êtes une femme,
- Vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé "statine" ou "flostat",
- Vous ou un membre proche de votre famille avec un trouble musculaire héréditaire.

Enfants :
La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles réglées depuis au moins un an âgés de 10 à 17 ans. STATICOL® n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments :

En raison du risque accru de problèmes musculaires lors de la prise de STATICOL® avec les médicaments contenant l'une des substances actives suivantes (certains d'entre eux sont déjà listés dans la rubrique "Ne prenez pas STATICOL®"), il est particulièrement important que vous informiez votre médecin si vous prenez :

- Ciclosporine (souvent utilisée chez les patients transplantés),
- Danazol (une hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus),
- Médicaments avec une substance active telle qu'itraconazole, kétoconazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques),
- Fibrates avec des substances actives telles que gemfibrozil et bézafibrate (utilisés pour diminuer le cholestérol),
- Erythromycine, clarithromycine, tétracycline ou acide fusidique (utilisés pour traiter les infections bactériennes).

Ne prenez pas d'acide fusidique pendant l'utilisation de ce médicament. Voir aussi la rubrique 4 de cette notice.

- Inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (utilisés pour traiter le SIDA),
- Boscovénol ou télaprévir (utilisés pour traiter les infections dues au virus de l'hépatite C),
- Néfazodone (antidépresseur),
- Médicament contenant la substance active cobicistat,
- Amiodarone (utilisé pour traiter un rythme cardiaque irrégulier),
- Vérapamil, diltazém, ou amlopidine (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, les douleurs thoraciques associées à une maladie coronarienne ou d'autres problèmes du cœur),
- Lométapide (utilisé pour traiter une maladie génétique très grave et rare, liée au cholestérol),
- Colchicine (utilisée dans le traitement de la goutte).

De même que pour les médicaments listés ci-dessus, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance. En particulier, informez votre médecin si vous prenez des médicaments contenant l'une des substances actives suivantes :

- Des médicaments avec une substance active pour éviter la formation de caillots sanguins, tels que warfarine, phénoprocoumon, acénocoumarol (anticoagulants),
- Du fénofibrate (également utilisé pour baisser le cholestérol),
- De la nicotie (également utilisée pour baisser le cholestérol),
- De la rifampicine (utilisée dans le traitement de la tuberculose).

Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez STATICOL®.

SIGNALEMENT SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec les aliments et les boissons

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise certains médicaments, dont STATICOL®. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Ne prenez pas STATICOL® si vous êtes enceinte, désirez le devenir ou pensez l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement de prendre STATICOL® et consultez votre médecin. Ne prenez pas STATICOL® si vous allaitez, car on ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel.

Si vous envisagez d'avoir un bébé, demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre ou d'utiliser ce médicament.

IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

STATICOL® n'a pas ou peu d'influence sur votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Toutefois, lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des étourdissements ont été rapportés après la prise de STATICOL®.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURSAGE

Si vous avez pris plus de STATICOL®, comprimé pelliculé, que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE A TENIR AU CAS OÙ L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMISE.

Si vous oubliez de prendre STATICOL® :

Ne prenez pas un comprimé supplémentaire, prenez simplement votre traitement habituel comme prévu le jour suivant.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE :

Informez-en votre médecin car votre cholestérol peut augmenter de nouveau.

Liste 1

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 30 °C.

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

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

NOM ET ADRESSE DE L'ÉPI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC ET FABRICANT :

A POLY-MEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Aslana

Casablanca-Maroc

Dr. M. HOUBACHI - Pharmacien Responsable

DATE D'APPROBATION DE LA NOTICE

OCTOBRE 2017

STATICOL® 20 et 40 mg

Comprimé pelliculé

Simvastatine

• 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.

• De médicaments vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

• 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

SIMVASTATINE (DCI)	20 mg...ou...40 mg	p cp
--------------------	--------------------	------

Excipients.....Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXCIPENT À EFFET NOTOIRE

Lactose

Forme pharmaceutique :
STATICOL® 20 mg : Boîtes de 14 et de 28 ;
STATICOL® 40 mg : Boîtes de 30.

Classe pharmaco-thérapeutique

Hypolipémiant : inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

STATICOL® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, STATICOL® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). STATICOL® fait partie de la classe de médicaments appelés statines. Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL. Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou un ictus cérébral. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques. Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

STATICOL® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (xypidémie mite).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'infarctus vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse).

STATICOL® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par STATICOL®.

Dosage : La dose recommandée est de 5mg, 10mg, 20mg, 40mg ou 80mg de simvastatine, par voie orale, par jour.

Adultes : La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessous, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants : Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débiter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Prenez STATICOL® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Continuez à prendre STATICOL®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit STATICOL® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre STATICOL® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais STATICOL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la Simvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6 : Contenu de l'emballage et autres informations),
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,
- Si vous êtes enceinte ou allaitez,
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des principes actifs suivants :
 - de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques),
 - de l'éthacrynol ou de la claridromine (utilisés dans le traitement des infections),
 - Des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (inhibiteurs de protéase du VIH utilisés dans le traitement des infections par le VIH),
 - Du boscopérol ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections induites par le virus de l'hépatite C),
 - De la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
 - Du cobicistat,
 - Du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
 - De la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
 - Du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).

Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a administré un médicament appelé acide fusidique (utilisé pour traiter les infections bactériennes),

• Ne déposez pas la dose de STATICOL® 40mg si vous prenez du lomipride (utilisé pour traiter une maladie génétique grave et rare liée au cholestérol).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, STATICOL® comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDÉSIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

• Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes musculaires. Dans de rares cas, ces effets peuvent être graves, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux ; et de très rares décès sont survenus.

• Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer des difficultés respiratoires,
- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches,
- Eruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles du cou,
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire),
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
- Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite), urticaire, sensibilité de la peau au soleil, fièvre, bouffées vasomotrices,
- Essoufflements (dyspnée) et maux de tête,
- Syndrome lupique (incluant : éruption, troubles des articulations, et modification des globules sanguins),
- Troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau et des yeux, décolorations, urines foncées ou selles décolorées, sensation d'être fatigué(e) ou faible, perte de l'appétit, défaillance hépatique (très rare),
- Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
- Diminution des globules rouges (anémie),
- Engourdissement et faiblesse des bras et jambes,
- Maux de tête, sensation de fourmillement, étourdissement,
- Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée, nausées, vomissements),
- Eruption, décolorations, perte de cheveux,
- Faiblesse,
- Sommeil agité (très rare),
- Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

• Troubles de l'érection,

• Dépression,

• Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration dont toux persistante et/ou souffle court ou fièvre,

• Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.

• Troubles du sommeil, y compris cauchemars,

• Troubles sexuels,

• Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin.

Test biologiques :

• L'augmentation de certains

• MISE EN GARDE SPECIALE

Avertissements et précautions

Informez votre médecin :

• De tout problème médical

• Si vous consommez d'impr

• Si vous avez ou avez eu un

• Si vous devez subir une opé

• Si vous êtes assaill

Votre médecin devra vous pr

symptôme de problèmes au foie

Votre médecin peut également

vous faire après le début du trait

Au cours de votre traitement ave

survenue d'un diabète, vous serez su

avec un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous

pression artérielle (tension) élevée.

Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, arrêtez immédiatement votre traitement. Ceci, car en de rares cas, les problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins ; et très rarement des décès sont survenus.

Le risque d'atteinte musculaire est plus grand avec des doses élevées de STATICOL®, en particulier avec la dose

de 80 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :

- Vous consommez une grande quantité d'alcool,
 - Vous avez des problèmes rénaux,
 - Vous avez des problèmes thyroïdiens,
 - Vous avez 65 ans ou plus,
 - Vous êtes une femme,
 - Vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé « statine » ou « flostat ».
- Vous ou un membre proche de votre famille avec un trouble musculaire héréditaire.

La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles réglées depuis au moins un an âgés de 10 à 17 ans. STATICOL® n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments :

En raison du risque accru de problèmes musculaires lors de la prise de STATICOL® avec les médicaments contenant l'une des substances actives suivantes (certains d'entre eux sont déjà listés dans la rubrique "Ne prenez pas STATICOL®"), il est particulièrement important que vous informiez votre médecin si vous prenez :

- Ciclosporine (souvent utilisée chez les patients transplantés),
- Danazol (une hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus),
- Médicaments avec une substance active telle qu'itraconazole, kétoconazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques),
- Fibrates avec des substances actives telles que gemfibrozil et bézafibrate (utilisés pour diminuer le cholestérol),
- Erythromycine, clarithromycine, tétracycline ou acide fusidique (utilisés pour traiter les infections bactériennes).

Ne prenez pas d'acide fusidique pendant l'utilisation de ce médicament. Voir aussi la rubrique 4 de cette notice.

• Inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (utilisés pour traiter le SIDA),

• Boscopérol ou télaprévir (utilisés pour traiter les infections dues au virus de l'hépatite C),

• Néfazodone (antidépresseur),

• Médicament contenant la substance active cobicistat,

• Amiodarone (utilisé pour traiter un rythme cardiaque irrégulier),

• Vérapamil, diltazème, ou amlopidine (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, les douleurs thoraciques associées à une maladie coronarienne ou d'autres problèmes du cœur),

• Lomipride (utilisé pour traiter une maladie génétique très grave et rare, liée au cholestérol),

• Colchicine (utilisée dans le traitement de la goutte).

De même que pour les médicaments listés ci-dessus, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance. En particulier, informez votre médecin si vous prenez des médicaments contenant l'une des substances actives suivantes :

• Des médicaments avec une substance active pour éviter la formation de caillots sanguins, tels que warfarine, phénoprocoumon, acénocoumarol (anticoagulants),

• Du fénofibrate (également utilisé pour baisser le cholestérol),

• De la nicotine (également utilisée pour baisser le cholestérol),

• De la rifampicine (utilisée dans le traitement de la tuberculose).

Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez STATICOL®.

SIGNIFIE SYSTEMATIQUETMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec les aliments et les boissons

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise certains médicaments, dont STATICOL®. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Ne prenez pas STATICOL® si vous êtes enceinte, désirez le devenir ou pensez l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement de prendre STATICOL® et consultez votre médecin. Ne prenez pas STATICOL® si vous allaitez, car on ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel.

Si vous envisagez d'avoir un bébé, consultez votre médecin avant de prendre ou de continuer à prendre ce médicament. IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITE DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

STATICOL® n'a pas ou peu d'influence sur votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Toutefois, lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des étourdissements ont été rapportés après la prise de STATICOL®.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURSAGE

Si vous avez pris plus de STATICOL®, comprimé pelliculé, que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE A TENIR AU CAS OÙ L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMISE.

Si vous oubliez de prendre STATICOL® :

Ne prenez pas un comprimé supplémentaire, prenez simplement votre traitement habituel comme prévu le jour suivant.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE :

Informez-en votre médecin car votre cholestérol peut augmenter de nouveau.

Liste 1

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 30 °C.

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

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

NOM ET ADRESSE DE L'ÉPI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC ET FABRICANT :

« POLY-MEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Casablanca-Moroc

Dr. M. HOUBACHI - Pharmacien Responsable

DATE D'APPROBATION DE LA NOTICE

OCTOBRE 2017



DAONIL® 5mg

glibenclamide

Comprimé sécable

SANOFI

Veillez 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.

1. QU'EST-CE QUE DAONIL 5 mg, Comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

DAONIL 5mg, comprimé sécable est un antidiabétique oral de la famille des sulfonylurées (médicaments qui font baisser le taux de sucre dans le sang, appelé glycémie).

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé pour traiter un diabète non insulino-dépendant (appelé également diabète de type 2 et ne nécessitant pas d'insuline), lorsqu'un régime n'a pas été suffisant pour rétablir à lui seul l'équilibre de votre glycémie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance

active (le glibenclamide), ou à l'un des autres composants de DAONIL 5mg, comprimé sécable mentionnés à la rubrique 6,

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux médicaments de la même famille que DAONIL 5mg, comprimé sécable ou apparentés (sulfonylurée ou sulfonamide),
- Si vous avez un diabète nécessitant un traitement par insuline,
- Si vous souffrez de complications du diabète telles que l'acido-cétose ou des troubles de la conscience (pré-coma),
- Si vous souffrez de maladie sévère du foie ou des reins,
- Si vous prenez déjà du miconazole (voir paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»),
- Si vous êtes atteint d'une maladie héréditaire du sang appelée porphyrie,
- Si vous allaitez.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre DAONIL 5mg, comprimé sécable avec la phénylbutazone ou le danazol (Voir le paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»).

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Avant de prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable, prévenez votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en G6PD (ou Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase) (maladie héréditaire des globules rouges) ou d'un risque

d'hémolyse (d'où vous prenez le Hypoglycémie sang)

Elle peut se manifester par des maux de tête,

sueurs, pâleur, fatigue, somnolence, sensation de malaise, vertiges, troubles visuels et troubles de la parole, troubles du comportement (agressivité, dépression, confusion), troubles du sommeil,

LOT : 19E001
PER : 10/2021

DAONIL 5MG
CP SEC B60

P.P.V : 66DH30



6 118000 060055

si

ns le



DAONIL® 5mg

glibenclamide

Comprimé sécable

SANOFI

Veillez 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. Il ne 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.

1. QU'EST-CE QUE DAONIL 5 mg, Comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

DAONIL 5mg, comprimé sécable est un antidiabétique oral de la famille des sulfonylurées (médicaments qui font baisser le taux de sucre dans le sang, appelé glycémie).

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé pour traiter un diabète non insulino-dépendant (appelé également diabète de type 2 et ne nécessitant pas d'insuline), lorsqu'un régime n'a pas été suffisant pour rétablir à lui seul l'équilibre de votre glycémie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance

active (le glibenclamide), ou à l'un des autres composants de DAONIL 5mg, comprimé sécable mentionnés à la rubrique 6,

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux médicaments de la même famille que DAONIL 5mg, comprimé sécable ou apparentés (sulfonylurée ou sulfonamide),
- Si vous avez un diabète nécessitant un traitement par insuline,
- Si vous souffrez de complications du diabète telles que l'acido-cétose ou des troubles de la conscience (pré-coma),
- Si vous souffrez de maladie sévère du foie ou des reins,
- Si vous prenez déjà du miconazole (voir paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»),
- Si vous êtes atteint d'une maladie héréditaire du sang appelée porphyrie,
- Si vous allaitez.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre DAONIL 5mg, comprimé sécable avec la phénylbutazone ou le danazol (Voir le paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»).

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Avant de prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable, prévenez votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en G6PD (ou Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase) (maladie héréditaire de la cellule rouge) car un risque

d'hémolyse vous pouvez Hypoglycémie (sang)

Elle peut se manifester par :

sueurs, pâleur, fatigue, somnolence, sensation de malaise, vertiges, troubles visuels et troubles de la parole, troubles du comportement (agressivité, dépression, confusion), troubles du sommeil,

LOT : 19E001
PEP : 10 2021

DAONIL 5MG
CP SEC B60

P.P.V : 66DH30



6 118000 060055

le si

lans le

ue

its,



DAONIL® 5mg

glibenclamide

Comprimé sécable

SANOFI

Veillez 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. Il ne 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.

1. QU'EST-CE QUE DAONIL 5 mg, Comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

DAONIL 5mg, comprimé sécable est un antidiabétique oral de la famille des sulfonylurées (médicaments qui font baisser le taux de sucre dans le sang, appelé glycémie).

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé pour traiter un diabète non insulino-dépendant (appelé également diabète de type 2 et ne nécessitant pas d'insuline), lorsqu'un régime n'a pas été suffisant pour rétablir à lui seul l'équilibre de votre glycémie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance

active (le glibenclamide), ou à l'un des autres composants de DAONIL 5mg, comprimé sécable mentionnés à la rubrique 6,

- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux médicaments de la même famille que DAONIL 5mg, comprimé sécable ou apparentés (sulfonylurée ou sulfonamide),
- Si vous avez un diabète nécessitant un traitement par insuline,
- Si vous souffrez de complications du diabète telles que l'acido-cétose ou des troubles de la conscience (pré-coma),
- Si vous souffrez de maladie sévère du foie ou des reins,
- Si vous prenez déjà du miconazole (voir paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»),
- Si vous êtes atteint d'une maladie héréditaire du sang appelée porphyrie,
- Si vous allaitez.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre DAONIL 5mg, comprimé sécable avec la phénylbutazone ou le danazol (Voir le paragraphe «Autres médicaments et DAONIL 5mg, comprimé sécable»).

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Avant de prendre DAONIL 5 mg, comprimé sécable, prévenez votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en G6PD (ou Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase) (maladie héréditaire de la cellule rouge) car un risque

d'hémolyse vous pouvez Hypoglycémie (sang)

Elle peut se manifester par :

sueurs, pâleur, fatigue, somnolence, sensation de malaise, vertiges, troubles visuels et troubles de la parole, troubles du comportement (agressivité, dépression, confusion), troubles du sommeil,

LOT : 19E001
PEP : 10 2021

DAONIL 5MG
CP SEC B60

P.P.V : 66DH30



6 118000 060055

le si

lans le

ue

its,

BARTAN GT®

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Enfants et adolescents (6 à 18 ans)

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 50 kg est de 0,7 mg de losartan par kg, une fois par jour (jusqu'à 25 mg de Losartan GT). Le médecin peut augmenter la dose si votre pression artérielle n'est pas contrôlée.

Une autre forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants ; adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg). La dose peut ensuite être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants) et les antihypertenseurs d'action centrale, ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs des glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg et 1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un diglycémique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Administration

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par Losartan GT, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose quotidienne, prenez simplement la prochaine dose normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
- Si vous avez oublié de prendre votre dose, ne prenez pas de dose supplémentaire.

Si vous avez oublié de prendre votre dose, ne prenez pas de dose supplémentaire. Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Alimentation

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ou d'utiliser des machines. Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

Lait des excipients à effet noté

Ce médicament contient du lactose.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VUE D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg). Le médecin peut ensuite augmenter la dose à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg en fonction de la réponse tensionnelle.

Si vous avez l'impression que l'effet de Losartan GT est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Fabriqué par ZENTH PHARMA

Site Socle Incense FARMCO

96, Zone Industrielle Tassila Inez Agadir - Maroc

Dr M.E. BOUHADI, Pharmacien Responsable

Imp AJDR

CZ004-02

BARTAN GT®

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Enfants et adolescents (6 à 18 ans)

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 50 kg est de 0,7 mg de losartan par kg, une fois par jour (jusqu'à 25 mg de Losartan GT). Le médecin peut augmenter la dose si votre pression artérielle n'est pas contrôlée.

Une autre forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants ; adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg). La dose peut ensuite être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs des glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg et 1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un diglycoside (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Administration

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par Losartan GT, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose quotidienne, prenez simplement la prochaine dose normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
- Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de dose supplémentaire.

Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de dose supplémentaire. Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Alimentation

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ou d'utiliser des machines.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients.

En cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines. Lait des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.

Posologie, mode et/ou voies d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

L'ajustement de la dose peut être nécessaire à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg.

Si vous avez l'impression que l'effet de Losartan GT est trop fort, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Fabriqué par ZENTH PHARMA

Site localisé FARMOC

96, Zone Industrielle Tassila Inez Agadir - Maroc

Dr M.E. BOUHADI, Pharmacien Responsable

Imp AJDR

CZ004-02

BARTAN GT®

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Lot: 100 mg

Enfants et adolescents (6 à 18 ans)

La dose habituelle d'initiation chez les patients dont le poids corporel est compris entre 20 et 50 kg est de 0,7 mg de losartan par kg, une fois par jour (jusqu'à 25 mg de Losartan GT). Le médecin peut augmenter la dose si votre pression artérielle n'est pas contrôlée.

Une autre forme de ce médicament peut être plus adaptée aux enfants ; adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de Losartan GT 50 mg). La dose peut ensuite être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de Losartan GT 50 mg) ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs des glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de Losartan GT 50 mg ou 1 comprimé de Losartan GT 100 mg et 1 comprimé de Losartan GT 50 mg).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un diglycoside (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Administration

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par Losartan GT, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin. Les symptômes d'un surdosage sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable :

- Si vous avez accidentellement oublié de prendre votre dose quotidienne, prenez simplement la prochaine dose normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
- Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de dose supplémentaire.

Si vous avez oublié de prendre une dose, ne prenez pas de dose supplémentaire. Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Si vous avez des effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Les effets indésirables les plus fréquents sont une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque ou parfois une diminution de celui-ci.

Alimentation

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. Losartan GT, comprimé pelliculé sécable est déconseillé chez les femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ou d'utiliser des machines.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés. Il est peu probable que Losartan GT, comprimé pelliculé sécable affecte votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, comme avec de nombreux autres médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension, le losartan peut provoquer des étourdissements ou une somnolence chez certains patients. En cas d'étourdissements ou de somnolence, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser des machines.

La liste des excipients a effet notoire. Ce médicament contient du lactose.

Posologie, mode et/ou voies d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de Losartan GT, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre Losartan GT, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Si vous avez l'impression que l'effet de Losartan GT est trop fort, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Fabriqué par ZENTH PHARMA

Site Socle Socle FARMOC

96, Zone Industrielle Tassila Inez Agadir - Maroc

Dr M.E. BOUHADI, Pharmacien Responsable

Imp AJDR

CZ004-02

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca

Lantus 100U/ml, inj b5 stér

P.P.V : 744,00 DH



118001 081615

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides. L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Le glucose aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible à) la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante sévère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des pommures ou des bronches
- Si vous avez une infection sévère des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène dans les tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
 - maux d'estomac (douleurs abdominales)
 - crampes musculaires
 - sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - difficultés à respirer
 - diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage. Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), 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. Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.
- Enfants : Sans objet.
- Liste des exceptions à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

- Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :
- Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.
 - Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :
 - Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
 - Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2).

LOT 200168
EXP 02/2023
PPV 28.00DH

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucosephage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides. L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Le glucose aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucosephage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucosephage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucosephage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucosephage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucosephage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible à) la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante sévère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des pommures ou des bronches
- Si vous avez une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins
- Si vous avez une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène dans les tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucosephage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique.

Glucosephage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucosephage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucosephage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
 - maux d'estomac (douleurs abdominales)
 - crampes musculaires
 - sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - difficultés à respirer
 - diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucosephage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucosephage. Glucosephage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucosephage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), 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. Pendant votre traitement par Glucosephage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.
- Enfants : Sans objet.
- Liste des exceptions à effet notable : Sans objet.

Interactions :

- Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :
- Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucosephage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucosephage.
 - Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucosephage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :
 - Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).
 - Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2).

LOT 200168
EXP 02/2023
PPV 28.00DH

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucosephage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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 GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucosephage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il

appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Le glucose aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucosephage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucosephage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucosephage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucosephage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucosephage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible à) la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

• Si vous avez des problèmes hépatiques

• Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale

• Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée.

• Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante sévère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions » ci-dessous).

• Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des pommures ou des bronches, une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions » ci-dessous).

• Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que vous avez des difficultés respiratoires). Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène dans les tissus, ce qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions » ci-dessous).

• Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

• Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine

• Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre Glucosephage un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales.

Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

Glucosephage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reprenez son fonctionnement sans précaution. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicamenteuses pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucosephage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucosephage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner une coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

• vomissements

• maux d'estomac (douleurs abdominales)

• crampes musculaires

• sensation générale de malaise associée à une grande fatigue

• difficultés à respirer

• diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucosephage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucosephage.

Glucosephage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucosephage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitides), il y a un risque d'hyperglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hyperglycémie, 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.

Pendant votre traitement par Glucosephage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants : Sans objet.

Liste des excipients à effet notable : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucosephage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucosephage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucosephage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

• Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques).

• Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2).

LOT 200168

EXP 02/2023

PPV 28.00DH

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Le glucose aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible à) la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez des problèmes hépatiques
- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante sévère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des pommures ou des bronches
- Si vous avez une infection sévère des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins
- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène dans les tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)
- Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou

interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner une coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
 - maux d'estomac (douleurs abdominales)
 - crampes musculaires
 - sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - difficultés à respirer
 - diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.
- Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), 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.
- Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.
- Enfants : Sans objet.
- Liste des exceptions à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

- Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :
- Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.
 - Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :
 - Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
 - Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2).

LOT 200168
EXP 02/2023
PPV 28.00DH

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé
GLUCOPHAGE 1000 mg, comprimé pelliculé

Chlorhydrate de metformine

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1. QU'EST-CE QUE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A10BA02.

Indications thérapeutiques :

Glucophage contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides. L'insuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. Le Glucophage aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Glucophage à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Glucophage est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre Glucophage seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé ?

Contre indications :

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible à) la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez des problèmes hépatiques

- Si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- Si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée.
- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante sévère, ou si vous avez vomé plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des pommures ou des bronches.

Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins. Si vous avez une infection sévère, par exemple une infection des pommures ou des bronches, vous pouvez vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel que vous avez des difficultés respiratoires). Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène à vos tissus, ce qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »).

- Si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veuillez à demander conseil à votre médecin si :

- Vous devez passer un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- Vous devez subir une intervention chirurgicale majeure
- Vous devez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales.

Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique.

Glucophage peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vous reprenez son fonctionnement sans précaution. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicamenteuses pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'un de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage pendant une courte période si vous souffrez d'une affection susceptible d'être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels) tels des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Arrêt de prendre Glucophage et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner une coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
 - maux d'estomac (douleurs abdominales)
 - crampes musculaires
 - sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
 - difficultés à respirer
 - diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque
- L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre Glucophage au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre votre traitement par Glucophage.
- Glucophage à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez Glucophage en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitinides), 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.
- Pendant votre traitement par Glucophage, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.
- Enfants : Sans objet.
- Liste des exceptions à effet notoire : Sans objet.

Interactions :

Autres médicaments et GLUCOPHAGE, comprimé pelliculé :

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Glucophage avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par Glucophage.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Glucophage. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- Les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
- Des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2).

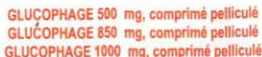
LOT 200168
EXP 02/2023
PPV 28.00DH

Éviter une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Glucophage, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et allaitement :

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.



Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

augmentation de la pression artérielle.
et boissons :
L'alcool ne doit pas être consommé pendant le traitement du médicament. L'alcool ne doit pas être consommé pendant le traitement du médicament. L'alcool ne doit pas être consommé pendant le traitement du médicament.
et traitement :

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

Le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu. Si vous pensez que le traitement ne doit pas être interrompu.

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement).
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.
- Douleur abdominale, nausées.
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.
- Fatigue, faiblesse.
- Troubles visuels, vision double.
- Crampes musculaires.
- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.
- Tintements dans les oreilles.
- Diminution de la pression artérielle.
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).
- Toux.
- Bouche sèche, vomissements (nausées).
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.
- Douleur, malaise.
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

- Confusion.
- Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :
- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents.
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.
- Gonflement des genoux.
- Ballonnement abdominal (gastrite).
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.
- Augmentation de la tension musculaire.
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Déclaration des effets indésirables suspectés :

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

5. Comment conserver AMEP® comprimés ?

- Pas de conditions particulières de conservation.
- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.

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

6. Informations supplémentaires

- Que contient AMEP® comprimés ?

AMEP® comprimés contiennent 5 mg d'amlodipine.

AMEP® comprimés contiennent 5 mg d'amlodipine.

AMEP® comprimés contiennent 5 mg d'amlodipine.

AMEP® comprimés contiennent 5 mg d'amlodipine.

AMEP® comprimés contiennent 5 mg d'amlodipine.

AMEP® comprimés contiennent 5 mg d'amlodipine.

AMEP® comprimés contiennent 5 mg d'amlodipine.

AMEP® comprimés contiennent 5 mg d'amlodipine.

AMEP® comprimés contiennent 5 mg d'amlodipine.

AMEP® comprimés contiennent 5 mg d'amlodipine.

AMEP® comprimés contiennent 5 mg d'amlodipine.

AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets
Box of 14, 28 & 56.
Amlodipine

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

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
6. Further information

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

Do not take AMEP® Tablet:

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

Pay attention with AMEP® Tablet:

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased

Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

Other medicines and AMEP® Tablets:

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),
- rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),
- hypericum perforatum (millepertuis),
- verapamil, diltiazem (heart medicines),
- dantrolene (addition for severe body temperature abnormalities),
- tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, and everolimus (medicines used to alter the way your immune system works),
- simvastatin (cholesterol lowering medicine),
- cyclosporine (an immunosuppressant).

AMEP® may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

AMEP® with food and drink:

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP®. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels of the active ingredient amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the blood pressure lowering effect of AMEP®.

Pregnancy and breast-feeding:

Pregnancy:



La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2019
Conditions de prescription et de délivrance
Tableau A (liste I).

... votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin.

AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:

avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante à la dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:

combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous ne prenez pas votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à

Effets secondaires éventuels ?

AMEP® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Informez votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après

douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;

sécheresse ou des lèvres ;

gorgée entraînant de grandes difficultés respiratoires ;

importante éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps,

apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses

ou autres réactions allergiques ;

plaques anormales ;

entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Effets secondaires observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, consultez votre médecin.

Effets secondaires affectant 1 à 10 patients sur 100 :

fatigue, somnolence (en particulier au début du traitement) ;

troubles cardiaques, bouffées vasomotrices ;

maux de tête ;

Effets secondaires affectant 1 à 10 patients sur 1000 :

dépression, insomnie ;

perte de conscience, faiblesse ;

fourmillements dans les membres ; perte de la sensation de douleur ;

brûlures dans les oreilles ;

rhinite, écoulements nasaux ;

diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;

transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement

de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement

des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;

augmentation des seins chez l'homme ;

crampes musculaires, douleurs dorsales ;

Effets secondaires affectant 1 à 10 patients sur 10 000 :

diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale

de sang (lésions des globules rouges) ;

hyperglycémie ;

gonflement, des fourmillements ou un engourdissement ;

AMEP® TABLETS should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 to 17 years of age (see section 3).

For further information, talk to your doctor.

c - Taking other medicines

Please tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® TABLETS may affect or be affected by other drugs, such as:

• Ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines)

• Ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors, used to treat HIV infection),

• Rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics)

• Hypericum perforatum (St. John's wort)

• Verapamil, diltiazem (heart medicines)

• Dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities)

• Simvastatin (a cholesterol lowering medicine).

AMEP® TABLETS may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE

d - Taking AMEP® TABLETS with food and drink

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP® TABLETS. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels of the active ingredient, amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the blood pressure lowering effect of AMEP® tablets.

e - Pregnancy and breast-feeding

The safety of Amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP® tablets.

It is not known whether Amlodipine is passed into breast milk. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP® tablets.

Ask your doctor or pharmacist for advice before taking any medicine.

f - Driving and using machines

AMEP® TABLETS may affect your ability to drive or use machines. If the administration of the tablets may feel you are sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines.

3/ HOW TO TAKE AMEP TABLETS

Always take AMEP® exactly as your doctor has told you. Do not stop taking them if you are not sure.

Dosage, mode and / or route (s) of administration

The usual initial dose of AMEP® TABLETS is 5 mg once daily.

Your medicine may be used before or after the meal.

You should take your medicine at the same time every day.

Do not take AMEP® TABLETS with grapefruit juice.

Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended dose is 5 mg a day. AMEP® 2.5 mg tablets should be used.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

IN ALL CASES, STRICTLY COMPLY WITH YOUR DOCTOR'S PRESCRIPTION.

If you find that the effect of AMEP® is too strong or too weak, or if after a few days you do not feel any improvement in your condition, talk to your doctor or pharmacist.

a - If you take more AMEP® TABLETS than you should

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop is severe enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you could lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP® tablets.

b - If you forget to take AMEP® TABLETS

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time.

Do not take a double dose to make up for a missed dose.

49, 40

... votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin.

AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:

avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante à la dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:

combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous ne prenez pas votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à

Effets secondaires éventuels ?

AMEP® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Informez votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après

douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;

sécheresse ou des lèvres ;

gorgée entraînant de grandes difficultés respiratoires ;

importante éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps,

apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses

ou autres réactions allergiques ;

plaques anormales ;

entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Effets secondaires observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, consultez votre médecin.

Effets secondaires affectant 1 à 10 patients sur 100 :

fatigue, somnolence (en particulier au début du traitement) ;

troubles cardiaques, bouffées vasomotrices ;

maux de tête ;

Effets secondaires affectant 1 à 10 patients sur 1000 :

dépression, insomnie ;

perte de conscience, faiblesse ;

fourmillements dans les membres ; perte de la sensation de douleur ;

brûlures dans les oreilles ;

provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;

diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;

de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement

des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;

une ou augmentation des seins chez l'homme ;

crampes musculaires, douleurs dorsales ;

Effets secondaires affectant 1 à 10 patients sur 10 000 :

moins d'un patient sur 10 000 :

diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale

de sang (lésions des globules rouges) ;

hyperglycémie ;

gonflement, des fourmillements ou un engourdissement ;

AMEP® TABLETS should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 to 17 years of age (see section 3).

For further information, talk to your doctor.

c - Taking other medicines

Please tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® TABLETS may affect or be affected by other drugs, such as:

• Ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines)

• Ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors, used to treat HIV infection),

• Rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics)

• Hypericum perforatum (St. John's wort)

• Verapamil, diltiazem (heart medicines)

• Dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities)

• Simvastatin (a cholesterol lowering medicine).

AMEP® TABLETS may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE

d - Taking AMEP® TABLETS with food and drink

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP® TABLETS. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels of the active ingredient, amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the blood pressure lowering effect of AMEP® tablets.

e - Pregnancy and breast-feeding

The safety of Amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP® tablets.

It is not known whether Amlodipine is passed into breast milk. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP® tablets.

Ask your doctor or pharmacist for advice before taking any medicine.

f - Driving and using machines

AMEP® TABLETS may affect your ability to drive or use machines. If the administration of the tablets may feel you sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines.

3/ HOW TO TAKE AMEP TABLETS

Always take AMEP® exactly as your doctor has told you. Do not stop taking them if you are not sure.

Dosage, mode and / or route (s) of administration

The usual initial dose of AMEP® TABLETS is 5 mg once daily.

Your medicine may be used before or after the meal.

You should take your medicine at the same time every day.

Do not take AMEP® TABLETS with grapefruit juice.

Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended dose is 5 mg a day. AMEP® 2.5 mg tablets should be used.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

IN ALL CASES, STRICTLY COMPLY WITH YOUR DOCTOR'S PRESCRIPTION.

If you find that the effect of AMEP® is too strong or too weak, or if after a few days you do not feel any improvement in your condition, talk to your doctor or pharmacist.

a - If you take more AMEP® TABLETS than you should

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop is severe enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you could lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP® tablets.

b - If you forget to take AMEP® TABLETS

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time.

Do not take a double dose to make up for a missed dose.

49, 40

Docteur Jamal BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat

Diplôme d'Echographie Clinique
de la Faculté de Montpellier (France)

الدكتور جمال بوهني

اختصاصي في الطب الباطني

خريج كلية الطب بالرباط

حائز على دبلوم التشخيص بالصدى

من جامعة مونتبليي بفرنسا

Nador, le 26/06/2020 في الناظور،

Nom du Malade : اسم المريض : Amranni Youssef

Jeune femme -

- Urtrusid -

- Lactulose -

- NFG -

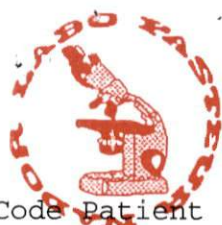
- glycine - M2A7C -

- Proferimin - 24 g -

Dr. Jamal BOUDHEN
Spécialiste en Médecine Interne
110 Rue Al Massira Apt. N° 13
NADOR Tél: 06 33 67 97

110، شارع المسيرة (فوق بنك الشعبي) - 13 - الطابق الثاني - الهاتف: 056336797 - الناظور

110, Rue Al Massira, (Apt. N° 13 - 2^{ème} étage) en face du siège de la Banque Populaire - Tél. 056 33 67 97 - NADOR



مختبر باستور للتحاليل الطبية Laboratoire Pasteur d'Analyses Médicales

Dr. Abdellah Akarkach - Pharmacien Biologiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles

Code Patient : 20615
Prélèvement du : 27/06/2020
Dossier édité le : 29/06/2020
Né(e) le : 12/04/1954
CIN..... : A802856

Madame AMROUSSI YAMNA
Référence : 270620 052
Dr. BOUDHEN JAMAL

Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise
Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020



Prélèvement Effectué au Laboratoire 27/06/2020 à 09h27



HEMATOLOGIE

Valeurs de référence

Antécédents

HEMOGRAMME

Analyses effectuées sur analyseur SYSMEX XT 4000i - XN 1000, Principe de mesure: Impédance et diffraction optique en cytométrie de flux et fluorescence pour les éléments figurés et la formule leucocytaire, photométrie pour l'hémoglobine.

GLOBULES ROUGES	: 4,44	T/L	(3,80 à 5.40)	08/01/20 : 4.33
HEMOGLOBINE	: 12,40	g/dL	(12.50 à 15.50)	08/01/20 : 12.50
HEMATOCRITE	: 39,30	%	(37.00 à 47.00)	08/01/20 : 37.50
V.G.M	: 88,51	fL	(82.00 à 98.00)	08/01/20 : 86.61
T.C.M.H	: 27,93	pg	(>OU= 27.00)	08/01/20 : 28.87
C.C.M.H	: 31,55	g/dL	(32.00 à 36.00)	08/01/20 : 33.33
IDR-CV	: 13,50	%	< à 22.00	
PLAQUETTES	: 253 000	G/L	(150 000 à 400 000)	08/01/20 : 279000
VPM.....	: 10,00	fL	(7.20 à 11.50)	08/01/20 : 10.20
GLOBULES BLANCS	: 10 240	G/L	(4 000 à 10 000)	08/01/20 : 9450

FORMULE LEUCOCYTAIRE :

POLYNUCLEAIRES NEUTROPHILES ..	: 40,40	%		08/01/20 : 49.00
Soit	: 4 137,0	/mm3	(1 800 à 7 500)	
POLYNUCLEAIRES EOSINOPHILES ..	: 3,60	%		08/01/20 : 3.40
Soit	: 368,6	/mm3	(100 à 400)	
POLYNUCLEAIRES BASOPHILES	: 0,50	%		08/01/20 : 0.70
Soit	: 51,2	/mm3	(0 à 200)	
LYMPHOCYTES	: 48,60	%		08/01/20 : 39.70
Soit	: 4 976,6	/mm3	(1 000 à 4 500)	
MONOCYTES	: 6,90	%		08/01/20 : 7.20
Soit	: 706,6	/mm3	(2 00 à 1 000)	

Examen microscopique du frottis:

BIOCHIMIE SANGUINE

Architect Ci4100 Biolis 24i

GLYCEMIE A JEUN

Hexokinase/G-6-PDH

Soit..... : 9,66

g/l
mmol/l

Valeurs de référence
(0,70 à 1,10)
(3,88 à 6,12)

Antécédents
08/01/20 : 1.79



مختبر باستور للتحاليل الطبية Laboratoire Pasteur d'Analyses Médicales

Dr. Abdellah Akarkach - Pharmacien Biologiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles

Code Patient : 20615
Prélèvement du : 27/06/2020
Dossier édité le : 29/06/2020
Né(e) le : 12/04/1954
CIN..... : A802856

Madame AMROUSSI YAMNA
Référence : 270620 052
Dr. BOUDHEN JAMAL

Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise
Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020



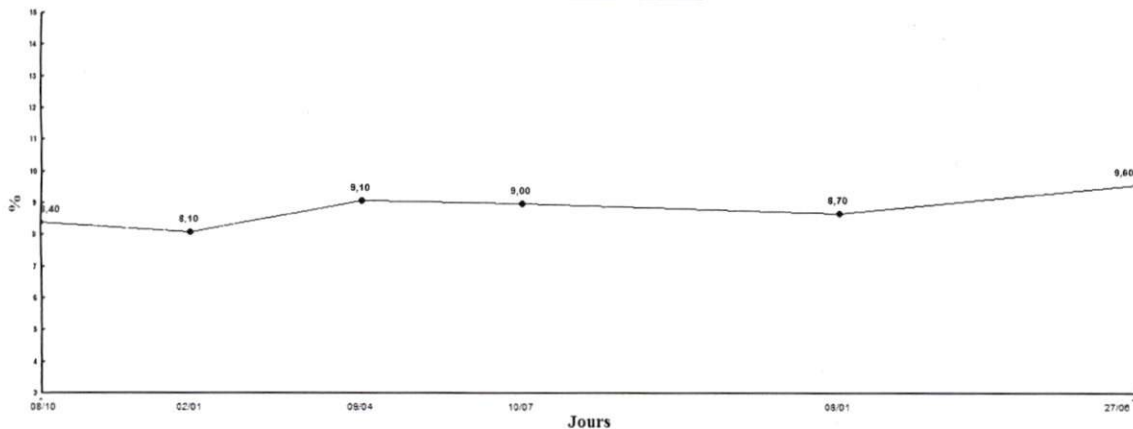
Prélèvement Effectué au Laboratoire 27/06/2020 à 09h27

UREE	: 0,33	g/l	(0,19 à 0,48)	08/01/20
Urée	Soit.....	mmol/l	(3,10 à 7,60)	
CREATININE	: 7,70	mg/l	(6,00 à 13,60)	08/01/20 : 7.30
cinétique au picrate alcalin	Soit.....	μmol/l	(44 à 106)	
CHOLESTEROL TOTAL	: 1,74	g/l	(< à 2,40)	08/01/20 : 1.80
Enzymatique	Soit.....	mmol/l	(< à 6,19)	



HEMOGLOBINE GLYQUEE (HbA1C par HPLC sur automate ADAMS TM A1c)
Résultat..... : 9,60 % HbA1c

Graphique d'hémoglobine glyquée



Critères d'interprétation des résultats d'HbA1C
% HbA1C Contrôle du taux de glucose

- 4-6 - Intervalle non diabétique
- < 6.5 - Excellent équilibre glycémique (DNIN)
- < 7 - Excellent équilibre glycémique (DID)
- ≥ 8 - Mauvais équilibre glycémique

NB: HPLC Technique de référence, mesure l'hémoglobine glyquée en donnant une valeur HbA1c standardisée en accord avec les recommandations NGSP/IFCC et de Laboratoire de Référence Européen (ERL)



مختبر باستور للتحاليل الطبية Laboratoire Pasteur d'Analyses Médicales

Dr. Abdellah Akarkach - Pharmacien Biologiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles

Code Patient : 20615
Prélèvement du : 27/06/2020
Dossier édité le : 29/06/2020
Né(e) le : 12/04/1954
CIN..... : A802856

Madame AMROUSSI YAMNA
Référence : 270620 052
Dr. BOUDHEN JAMAL

Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise
Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020



Prélèvement Effectué au Laboratoire 27/06/2020 à 09h27



CHIMIE URINAIRE

Valeurs de référence

Antécédents

DIURESE.....	: 1,60	1/24h	
PROTEINES URINAIRES.....	: 0,18	g/l	
Chlorure de benzéthonium			
Soit	: 0,28	g/24h	(< à 0,30)

NB : Ces résultats ne sont exploitables que si le recueil des urines de 24 h ont été correctement effectué

Fin de compte rendu validé par: Dr. Abdellah AKARKACH






مختبر باستور للتحاليل الطبية Laboratoire Pasteur d'Analyses Médicales

Dr. Abdellah Akarkach - Pharmacien Biologiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles

FACTURE N°: 108084

NIF : 87891226
CNSS : 2147305
Registre commerce .. : 13118

Nador le : 27/06/2020
Nom et Prénom ... : Madame AMROUSSI YAMNA
Prescripteur : Dr. BOUDHEN JAMAL

Code Barre : 

Bilan :

SEC Dh 0,00+ NFS B80+ GLY B30+
URE B30+ CREA B30+ CHOL B30+
HBAC B100+ PRTU B30+

Montant Net : 467,20 Dhs

Arrêtée la présente facture à la somme de:
Quatre cent soixante sept Dh et vingt cts

payer en espèce

Dr. Abdellah AKARKACH

Biologiste
Laboratoire Pasteur
Dr. AKARKACH Abdellah
Biologiste Médical