

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Education :

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.

Maladie chronique :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0042931 /

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2725 Société : 34297

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR MIKOU A.
ENDOCRINOLOGIE DIABETE
39, BD. RAHAL EL MESKINI - CASA
TEL: 022 31 16 30 - FAX: 022 31 05 74

Date de consultation : 23/11/2020

Nom et prénom du malade : Aditi El Ghundi Age :

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

Nature de la maladie : Diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
23 JUIL 2020	C5		250	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE JERADA 61, Bd Abderrahim Bouabid Oasis - Casablanca Tél: 0522 23 54 43 / 05 22 89 47 20	23/07/2020	1105,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

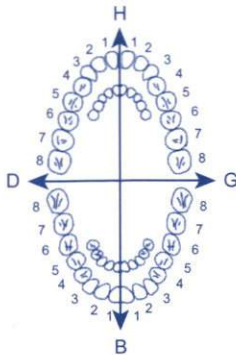
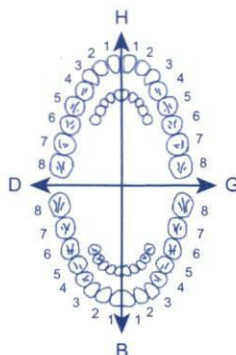
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

Docteur MIKOU Abdelhaq

Diplômé de la faculté de
Médecine de Toulouse
Spécialiste en
Endocrinologie - Diabète
Maladies de la nutrition

Obésité - Maigreux - Maladies du Cholestérol
- Goitre -

Sur Rendez-vous

Membre de :

- SFD
- EASD
- MGSD

Société Francophone du Diabète
Association Européenne pour l'Etude du Diabète
Groupe Méditerranéen pour l'Etude du Diabète

Casablanca, le

الدكتور ميكو عبد الحق

خريج كلية الطب بتولوز

اختصاصي في

أمراض الغدد، مرض السكر

السمنة و أمراض الكوليسترول

بالموعد

23 JUL 2020

M. DARIFI El Mehdi

3x85.00



Traitement
Pour 3 Mois

Insuline Dapledix 50



6x10.40



Metformine 1000

3x240.00



Bandelette An Call 1/2 1/2 1/2

3x24.70

Bayan 1000

top 3x15

3x105.00



39, Bd Rahal El Meskini - الطابق (2) - الدار البيضاء - الهاتف (عيادة) : 05 22 31 16 30 - هاتف و فاكس : 05 22 31 06 74
39, Bd Rahal El Meskini - 2ème étage - Casablanca - Tél. : 05 22 31 16 30 - Tél./Fax : 05 22 31 06 74
e-mail: famillemikou@gmail.com



INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable

l'alcool :
ne pourront varier. La prise d'alcool à
es hypoglycémies.

Antage d'exercice que d'habitude :
ne diminuent. Généralement si vous
té physique.
médecin des mesures à prendre en cas

avant de partir en voyage à l'étranger :
vous rendre à l'étranger, pensez à en
in, pharmacien ou infirmier. Le décalage
s contraindre à modifier vos heures
par rapport à vos heures habituelles.

TRAITEMENT
te ou prévoyez de l'être, vous devez
votre médecin pour discuter de vos
fin de contrôler votre diabète.
un traitement par insuline n'expose votre
e. Il peut cependant être nécessaire
insuline ainsi que votre régime.
votre médecin ou à votre pharmacien
médicament.

UTILISATEURS DE MACHINES
ncentration et vos réflexes peuvent être
hypoglycémie. Vous devez y penser dans
ou vous pourriez mettre votre vie en
autres personnes, comme la conduite
ation de machines.
er votre médecin sur vos capacités à

des d'hypoglycémie,
recours d'hypoglycémie diminués ou

MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

autres médicaments :
insuline peuvent être augmentés par
incomitante de médicaments à effet
s que les glucocorticoïdes, les hormones
none de croissance, le danazol, les bêta-2
rôtridine, salbutamol, terbutaline) et les
ues.

insuline peuvent être diminués par
incomitante de médicaments à effet
s que les hypoglycémifiants oraux, les
mple (l'acide acétylsalicylique) certains
inhibiteurs de la monoamine oxydase),
s de l'enzyme de conversion de
les bêta-bloquants ou l'alcool.
la somatostatine (tels que lanréotide,
selon les cas, soit augmenter soit
s en insuline.

INSULET® ne doivent pas être mélangés
produites par d'autres fabricants ou avec
insuline d'origine animale.
votre médecin ou à votre pharmacien si

vous prenez ou av
même s'il s'agit d'

COMMENT UTILISER

POSOLOGIE, FR

TRAITEMENT, MOD

Se conformer strictem

Suivez attentivement la

vous médecin ou

équipe de diabétologie concernant le type, la dose et l'heure

d'administration de votre insuline, la surveillance de la

glycémie, le régime et l'activité physique afin d'assurer un bon

équilibre de votre diabète.

Il est recommandé de mesurer régulièrement votre glycémie.

Les préparations d'INSULET® doivent être administrées par

injection sous-cutanée (sous la peau). Elles peuvent, si votre

médecin vous l'a prescrit, être injectées dans un muscle.

Les préparations d'INSULET® ne doivent jamais être injectées

par voie intraveineuse à l'exception d'INSULET® RAPIDE. Seul

un médecin pourrait dans certaines conditions pratiquer

l'injection par voie intraveineuse d'INSULET® RAPIDE.

Si vous changez de type d'insuline (passage par exemple,

d'une insuline animale à une insuline humaine) vous pouvez

nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être

effectué lors de la première injection ou progressivement sur

plusieurs semaines ou plusieurs mois.

Préparation :

Une asepsie rigoureuse doit être respectée.

INSULET® Rapide est une solution. Vous ne devez l'utiliser

que si elle a l'apparence de l'eau.

Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute

particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler

plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de

remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne

un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est

pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le

contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter

vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner

la mesure exacte de la dose.

Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la

suspension présente des flocculations ou si des particules

blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon,

lui donnant un aspect givré.

Si vous devez mélanger deux types d'insuline :

Commencer par aspirer l'insuline à action rapide dans la

seringue, afin d'éviter la contamination du flacon par la

préparation à durée d'action plus longue. Il est conseillé de

réaliser l'injection immédiatement après le mélange.

Il est également possible d'utiliser des seringues distinctes

d'INSULET® RAPIDE et d'INSULET® NPH pour administrer la

quantité requise de chaque préparation.

Injection

Injecter la dose correcte d'insuline en suivant les instructions

de votre médecin ou de votre infirmier.

L'administration sous-cutanée peut être effectuée dans les

bras, les cuisses, les fesses ou l'abdomen. Demander l'avis de

votre médecin.

85,00
سوطينا
سوتينا

ints d'injection doivent varier afin de
point d'injection plus d'une fois par m
ns ultérieures :

liser les aiguilles qu'une fois. Jeter les a
rière à ne pas provoquer d'accident.
ent pas être partagées. Les flacons peuv
g'à ce qu'ils soient vides, puis
énablement jetés.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDO

Si vous avez injecté une dose trop importan
vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie p
soudainement. Les symptômes possibles so
sueurs froides, pâleurs et froidure cutané
nervosité ou tremblement, sensation d'anxi
faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés d
sensation de faim excessive, troubles visu
maux de tête, nausées ou rythme cardiaque
conduire, en l'absence de traitement
hypoglycémique.

Il convient dans ce cas de faire le traitement p
ci-dessous.

En cas d'hypoglycémie :

Prenez du sucre (sauf en cas de perte de co
reposez vous. Ceci vous permettra fréquemm
une hypoglycémie légère.

En cas d'aggravation, une injection de gl
musculaire ou sous-cutanée devra être réa
entourage ; elle devra être suivie d'une réalim
réveil.

Si vous n'obtenez aucune réaction au glucago
intra-veineuse de sérum glucosé hypertoni
réalisée et un traitement hospitalier pourra être
Demandez à votre médecin des renseignements
glucagon.

Si une hypoglycémie n'est pas traitée, il peut
complications sérieuses telles que perte de
coma voire même décès. Ayez toujours u
document indiquant que vous êtes diabétique.
Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun
de doute sur le diagnostic d'hypoglycémie,
traitement décrit ci-dessus.

Signalez à votre médecin tout épisode d'hypog

CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSIO DE PLUSIEURS DOSES

Si vous avez oublié une dose, votre glycémie p
de façon importante.

Ne prenez pas de dose double pour compenser
que vous avez oublié de prendre.

Les symptômes liés à une glycémie inhabitue
apparaissent progressivement. Ces symptô
suivants : polyurie (envie fréquente d'urine
d'appétit, nausées, vomissements, somnole
rougeur et sécheresse buccale et cutanée, odeu
l'haleine. Les symptômes graves sont une resp
et un pouls rapide.



INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable

l'alcool :
ne pourront varier. La prise d'alcool à
es hypoglycémies.

Antage d'exercice que d'habitude :
ne diminuent. Généralement si vous
té physique.
médecin des mesures à prendre en cas

avant de partir en voyage à l'étranger :
vous rendre à l'étranger, pensez à en
in, pharmacien ou infirmier. Le décalage
s contraindre à modifier vos heures
par rapport à vos heures habituelles.

TRAITEMENT
te ou prévoyez de l'être, vous devez
votre médecin pour discuter de vos
fin de contrôler votre diabète.
un traitement par insuline n'expose votre
e. Il peut cependant être nécessaire
insuline ainsi que votre régime.
votre médecin ou à votre pharmacien
médicament.

UTILISATEURS DE MACHINES
ncentration et vos réflexes peuvent être
hypoglycémie. Vous devez y penser dans
ou vous pourriez mettre votre vie en
autres personnes, comme la conduite
ation de machines.
er votre médecin sur vos capacités à

des d'hypoglycémie,
recours d'hypoglycémie diminués ou

MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

autres médicaments :
insuline peuvent être augmentés par
incomitante de médicaments à effet
s que les glucocorticoïdes, les hormones
none de croissance, le danazol, les bêta-2
rôtridine, salbutamol, terbutaline) et les
ues.

insuline peuvent être diminués par
incomitante de médicaments à effet
s que les hypoglycémifiants oraux, les
mple (l'acide acétylsalicylique) certains
inhibiteurs de la monoamine oxydase),
s de l'enzyme de conversion de
les bêta-bloquants ou l'alcool.
la somatostatine (tels que lanréotide,
selon les cas, soit augmenter soit
s en insuline.

INSULET® ne doivent pas être mélangés
produites par d'autres fabricants ou avec
insuline d'origine animale.
votre médecin ou à votre pharmacien si

vous prenez ou av
même s'il s'agit d'

COMMENT UTILISER

POSOLOGIE, FR

TRAITEMENT, MOD

Se conformer strictem

Suivez attentivement la

vous médecin ou

équipe de diabétologie concernant le type, la dose et l'heure

d'administration de votre insuline, la surveillance de la

glycémie, le régime et l'activité physique afin d'assurer un bon

équilibre de votre diabète.

Il est recommandé de mesurer régulièrement votre glycémie.

Les préparations d'INSULET® doivent être administrées par

injection sous-cutanée (sous la peau). Elles peuvent, si votre

médecin vous l'a prescrit, être injectées dans un muscle.

Les préparations d'INSULET® ne doivent jamais être injectées

par voie intraveineuse à l'exception d'INSULET® RAPIDE. Seul

un médecin pourrait dans certaines conditions pratiquer

l'injection par voie intraveineuse d'INSULET® RAPIDE.

Si vous changez de type d'insuline (passage par exemple,

d'une insuline animale à une insuline humaine) vous pouvez

nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être

effectué lors de la première injection ou progressivement sur

plusieurs semaines ou plusieurs mois.

Préparation :

Une asepsie rigoureuse doit être respectée.

INSULET® Rapide est une solution. Vous ne devez l'utiliser

que si elle a l'apparence de l'eau.

Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute

particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler

plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de

remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne

un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est

pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le

contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter

vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner

la mesure exacte de la dose.

Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la

suspension présente des flocculations ou si des particules

blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon,

lui donnant un aspect givré.

Si vous devez mélanger deux types d'insuline :

Commencer par aspirer l'insuline à action rapide dans la

seringue, afin d'éviter la contamination du flacon par la

préparation à durée d'action plus longue. Il est conseillé de

réaliser l'injection immédiatement après le mélange.

Il est également possible d'utiliser des seringues distinctes

d'INSULET® RAPIDE et d'INSULET® NPH pour administrer la

quantité requise de chaque préparation.

Injection

Injecter la dose correcte d'insuline en suivant les instructions

de votre médecin ou de votre infirmier.

L'administration sous-cutanée peut être effectuée dans les

bras, les cuisses, les fesses ou l'abdomen. Demander l'avis de

votre médecin.

85,00
سوطينا
سوتينا

ints d'injection doivent varier afin de
point d'injection plus d'une fois par m
ns ultérieures :

liser les aiguilles qu'une fois. Jeter les a
rière à ne pas provoquer d'accident.
ent pas être partagées. Les flacons peuv
g'à ce qu'ils soient vides, puis
énablement jetés.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDO

Si vous avez injecté une dose trop importan
vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie p
soudainement. Les symptômes possibles so
sueurs froides, pâleurs et froidure cutané
nervosité ou tremblement, sensation d'anxi
faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés d
sensation de faim excessive, troubles visu
maux de tête, nausées ou rythme cardiaque
conduire, en l'absence de traitement
hypoglycémique.

Il convient dans ce cas de faire le traitement p
ci-dessous.

En cas d'hypoglycémie :

Prenez du sucre (sauf en cas de perte de co
reposez vous. Ceci vous permettra fréquemm
une hypoglycémie légère.

En cas d'aggravation, une injection de gl
musculaire ou sous-cutanée devra être réa
entourage ; elle devra être suivie d'une réalim
réveil.

Si vous n'obtenez aucune réaction au glucago
intra-veineuse de sérum glucosé hypertoni
réalisée et un traitement hospitalier pourra être
Demandez à votre médecin des renseignements
glucagon.

Si une hypoglycémie n'est pas traitée, il peut
complications sérieuses telles que perte de
coma voire même décès. Ayez toujours u
document indiquant que vous êtes diabétique.
Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun
de doute sur le diagnostic d'hypoglycémie,
traitement décrit ci-dessus.

Signalez à votre médecin tout épisode d'hypog

CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSIO DE PLUSIEURS DOSES

Si vous avez oublié une dose, votre glycémie p
de façon importante.

Ne prenez pas de dose double pour compenser
que vous avez oublié de prendre.

Les symptômes liés à une glycémie inhabitue
apparaissent progressivement. Ces symptô
suivants : polyurie (envie fréquente d'urine
d'appétit, nausées, vomissements, somnole
rougeur et sécheresse buccale et cutanée, odeu
l'haleine. Les symptômes graves sont une resp
et un pouls rapide.



INSULET® RAPIDE 100 UI/ml, solution injectable INSULET® MIX 30 100 UI/ml, suspension injectable INSULET® NPH 100 UI/ml, suspension injectable

l'alcool :
ne pourront varier. La prise d'alcool à
es hypoglycémies.

Antage d'exercice que d'habitude :
ne diminuent. Généralement si vous
té physique.
médecin des mesures à prendre en cas

avant de partir en voyage à l'étranger :
vous rendre à l'étranger, pensez à en
in, pharmacien ou infirmier. Le décalage
s contraindre à modifier vos heures
par rapport à vos heures habituelles.

TRAITEMENT
te ou prévoyez de l'être, vous devez
votre médecin pour discuter de vos
fin de contrôler votre diabète.
un traitement par insuline n'expose votre
e. Il peut cependant être nécessaire
insuline ainsi que votre régime.
votre médecin ou à votre pharmacien
médicament.

UTILISATEURS DE MACHINES
ncentration et vos réflexes peuvent être
hypoglycémie. Vous devez y penser dans
ou vous pourriez mettre votre vie en
autres personnes, comme la conduite
ation de machines.
er votre médecin sur vos capacités à

des d'hypoglycémie,
recours d'hypoglycémie diminués ou

MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

autres médicaments :
insuline peuvent être augmentés par
incomitante de médicaments à effet
s que les glucocorticoïdes, les hormones
none de croissance, le danazol, les bêta-2
rôtridine, salbutamol, terbutaline) et les
ues.

insuline peuvent être diminués par
incomitante de médicaments à effet
s que les hypoglycémifiants oraux, les
mple (l'acide acétylsalicylique) certains
inhibiteurs de la monoamine oxydase),
s de l'enzyme de conversion de
les bêta-bloquants ou l'alcool.
la somatostatine (tels que lanréotide,
selon les cas, soit augmenter soit
s en insuline.

INSULET® ne doivent pas être mélangés
produites par d'autres fabricants ou avec
insuline d'origine animale.
votre médecin ou à votre pharmacien si

vous prenez ou av
même s'il s'agit d'

COMMENT UTILISER

POSOLOGIE, FR

TRAITEMENT, MOD

Se conformer strictem

Suivez attentivement la

vous médecin ou

équipe de diabétologie concernant le type, la dose et l'heure

d'administration de votre insuline, la surveillance de la

glycémie, le régime et l'activité physique afin d'assurer un bon

équilibre de votre diabète.

Il est recommandé de mesurer régulièrement votre glycémie.

Les préparations d'INSULET® doivent être administrées par

injection sous-cutanée (sous la peau). Elles peuvent, si votre

médecin vous l'a prescrit, être injectées dans un muscle.

Les préparations d'INSULET® ne doivent jamais être injectées

par voie intraveineuse à l'exception d'INSULET® RAPIDE. Seul

un médecin pourrait dans certaines conditions pratiquer

l'injection par voie intraveineuse d'INSULET® RAPIDE.

Si vous changez de type d'insuline (passage par exemple,

d'une insuline animale à une insuline humaine) vous pouvez

nécessiter un changement de dose. Ce changement peut être

effectué lors de la première injection ou progressivement sur

plusieurs semaines ou plusieurs mois.

Préparation :

Une asepsie rigoureuse doit être respectée.

INSULET® Rapide est une solution. Vous ne devez l'utiliser

que si elle a l'apparence de l'eau.

Le liquide doit être transparent, incolore et exempt de toute

particule. Vérifiez-le avant chaque injection.

INSULET® NPH et MIX 30 : avant utilisation, faire rouler

plusieurs fois entre la paume des mains les flacons afin de

remettre l'insuline en suspension, jusqu'à ce qu'elle prenne

un aspect uniformément trouble ou laiteux. Si cet aspect n'est

pas obtenu, répéter la procédure ci-dessus jusqu'à ce que le

contenu du flacon soit bien mélangé. Ne pas agiter

vigoureusement car la formation d'une mousse pourrait gêner

la mesure exacte de la dose.

Examinez les flacons régulièrement et ne pas les utiliser si la

suspension présente des flocculations ou si des particules

blanches restent collées au fond ou sur les parois du flacon,

lui donnant un aspect givré.

Si vous devez mélanger deux types d'insuline :

Commencer par aspirer l'insuline à action rapide dans la

seringue, afin d'éviter la contamination du flacon par la

préparation à durée d'action plus longue. Il est conseillé de

réaliser l'injection immédiatement après le mélange.

Il est également possible d'utiliser des seringues distinctes

d'INSULET® RAPIDE et d'INSULET® NPH pour administrer la

quantité requise de chaque préparation.

Injection

Injecter la dose correcte d'insuline en suivant les instructions

de votre médecin ou de votre infirmier.

L'administration sous-cutanée peut être effectuée dans les

bras, les cuisses, les fesses ou l'abdomen. Demander l'avis de

votre médecin.

85,00
سوطينا
Soutina

ints d'injection doivent varier afin de
point d'injection plus d'une fois par m
ns ultérieures :

liser les aiguilles qu'une fois. Jeter les a
rière à ne pas provoquer d'accident.
ent pas être partagées. Les flacons peuv
g'à ce qu'ils soient vides, puis
énablement jetés.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDO

Si vous avez injecté une dose trop importan
vous risquez de faire une hypoglycémie.

Les premiers symptômes d'hypoglycémie p
soudainement. Les symptômes possibles so
sueurs froides, pâleurs et froidure cutané
nervosité ou tremblement, sensation d'anxi
faiblesse inhabituelle, confusion, difficultés d
sensation de faim excessive, troubles visu
maux de tête, nausées ou rythme cardiaque
conduire, en l'absence de traitemen
hypoglycémique.

Il convient dans ce cas de faire le traitement p
ci-dessous.

En cas d'hypoglycémie :

Prenez du sucre (sauf en cas de perte de co
reposez vous. Ceci vous permettra fréquemm
une hypoglycémie légère.

En cas d'aggravation, une injection de gl
musculaire ou sous-cutanée devra être réa
entourage ; elle devra être suivie d'une réalim
réveil.

Si vous n'obtenez aucune réaction au glucago
intra-veineuse de sérum glucosé hypertoni
réalisée et un traitement hospitalier pourra être
Demandez à votre médecin des renseignements
glucagon.

Si une hypoglycémie n'est pas traitée, il peut
complications sérieuses telles que perte de
coma voire même décès. Ayez toujours u
document indiquant que vous êtes diabétique.
Ayez toujours du sucre avec vous. Il n'y a aucun
de doute sur le diagnostic d'hypoglycémie,
traitement décrit ci-dessus.

Signalez à votre médecin tout épisode d'hypog

CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSIO DE PLUSIEURS DOSES

Si vous avez oublié une dose, votre glycémie p
de façon importante.

Ne prenez pas de dose double pour compenser
que vous avez oublié de prendre.

Les symptômes liés à une glycémie inhabitue
apparaissent progressivement. Ces symptô
suivants : polyurie (envie fréquente d'urine
d'appétit, nausées, vomissements, somnole
rougeur et sécheresse buccale et cutanée, odeu
l'haleine. Les symptômes graves sont une resp
et un pouls rapide.



Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N, crème pour application locale

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,04 g de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone)

Excipients : Alcool benzylique, Alcool éthylique, Acide stéarique, Hostaphat KW et l'eau.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

Indications

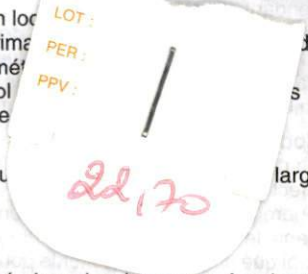
Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétylstearylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermatite péribuccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le sein allaitant.





Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N, crème pour application locale

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,04 g de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone)

Excipients : Alcool benzylique, Alcool éthylique, Acide stéarique, Hostaphat KW et l'eau.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

Indications

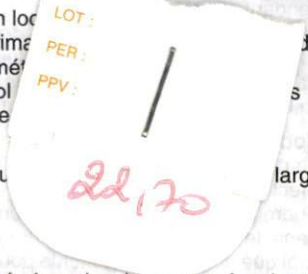
Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétylstearylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermatite péribuccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le sein allaitant.





Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N, crème pour application locale

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,04 g de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone)

Excipients : Alcool benzylique, Alcool éthylique, Acide stéarique, Hostaphat KW et l'eau.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

Indications

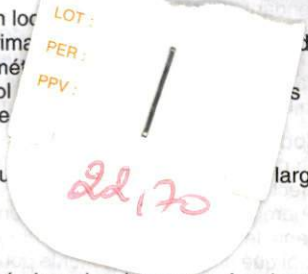
Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétylstearylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermatite péribuccale,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le sein allaitant.





6 118000 062127

صویر الإشعاعي أو فحص
في دورتك الدموية. • يجب

مع هذه الفحوصات أو
خلال هذه الفترة. من الضروري أن تتبع هذه تعليمات طبيبك.
احتياطات الاستعمال: تحدث طبيباً خاصة
يجب الانتباه قبل تناول ميتفورمين ووين :

المرجع الأبعد يجب الاعتيار بالخصائص التالي التحمض اللاكوزي
يمكن أن يتسبب الميتفورمين ووين في مضاعفة نادرة جداً لخطر الإصابة بخطر تسمى التحمض
خاصة إذا كانت الكلىتين لا تعملان بشكل صحيح. خطر التحمض اللاكوزي
يمكن أن يؤدي في حالة داء السكري غير مضبوط، صوم مطول أو شرب الكحول. أعراض
التحمض اللاكوزي هي القيء، ألم البطن مع تشنجات شديدة، شعور بعمامة عام مع
تعب شديد، وصعوبات في التنفس. إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، قد تحتاج إلى
استشارة الطبيب الفوري لتلقي العلاج لأن التحمض اللاكوزي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.
توقف فوراً عن تناول ميتفورمين ووين والاتصال فوراً بالطبيب أو أقرب مستشفى.

ميتفورمين ووين وحده لا يتسبب في نقص سكر الدم (نسبة السكر في الدم منخفضة جداً).
ومع ذلك، إذا كنت تتناول ميتفورمين ووين في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج داء
السكري يمكن أن يتسبب في نقص سكر الدم (مثل السولفاميدات المخفضة لنسبة
سكر الدم، الأسونين، مكليتينيد)، هناك خطر نقص سكر الدم. إذا أحسست بأعراض نقص
سكر الدم مثل الضعف، الدوخة، زيادة التعرق، تسارع دقات القلب، عدم وضوح الرؤية
أو صعوبات في التركيز، أكل أو شرب شيء يحتوي على سكرسيماعدك على التحسن.

التفاعلات مع أدوية أخرى
تناول أو استعمال الأدوية أخرى
إذا يجب عليك القيام بفحص مادة تباين تحتوي على اليود في دورتك الدموية مثلاً للفحص
بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكانين يجب التوقف عن تناول ميتفورمين ووين بعض
الوقت قبل وبعد مثل هذا الفحص. (انظر مقرة يرجى استشارة طبيبك).
يجري حكم إدار طبيبك إذا كنت تتناولون ميتفورمين ووين في نفس الوقت مع أحد
الأدوية التالية. قد يكون أيضاً من الضروري مراقبة نسبة السكر في الدم لديك باستمرار أو
ضبط كمية ميتفورمين ووين : • مدرات البول (المستعملة لإزالة كمية من الماء من الجسم
زيادة كمية الملح المتجمّع)، • مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً
أو الثيرونيول (المستعمل لعلاج الربو)، • الكورتيكوستيرويدات (المستعملة لعلاج أمراض
مختلفة خاصة التهابات الحادة للجلد أو الربو)، • الأدوية الأخرى المستعملة لعلاج داء
السكري.

إذا كنت تتناول أو سبق لك أن تناولت مؤخراً دواء آخر ما فيها دواء تم الحصول عليه
دون وصفة طبية، تحدث عن ذلك إلى طبيبك أو الصيدلي.

التفاعلات مع المواد الغذائية والمشروبات

المواد الغذائية والمشروبات
يجب تجنب استهلاك المشروبات الكحولية في حين تتناول هذا الدواء. الكحول قد يزيد من
خطر التحمض اللاكوزي، خاصة إذا كنت تعاني من فشل الكبد أو إذا كنت تعاني من
نقص في التغذية. إذا بنطق أيضاً على الأدوية التي تحتوي على الكحول.

الاستعمال خلال الحمل والرضاعة

الحمل والرضاعة
خلال فترة الحمل، ستحتاجين لأدوية لعلاج داء السكري. أبلغي طبيبك إذا كنت حاملاً.

تفطنين أنت قد تصبحين أو تخططين أن تكوني حاملاً حتى تتمكنين من تغيير علاجك.
لا ينصح بهذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كنت تتوين القيام به.

تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات

قيادة العربات أو استعمال الآلات
استعمال هذا الدواء لوحده لا يؤدي إلى نقص السكر في الدم وبالتالي ليس له أي تأثير على
القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات.

لكن عند تناولها مع مضادات أخرى لمرض السكري مخفضة لنسبة السكر في الدم (السولفاميدات

ميتفورمين ووين® كلوريدات الميتفورمين

قرص ملبس عن طريق الفم

يرجى الاطلاع على هذه النشرة بأكملها قبل تناول هذا الدواء.
• احتفظ بهذا النشرة فقد تحتاجين إلى قراءتها مجدداً.
• لكن استشارناكم أو في حالة ما إذا كانت لديك شكوك، استظروا مزيداً من المعلومات من طبيبك أو
من الصيدلي.
• هذا الدواء وصف لك شخصياً. لا تقدموه أبداً لغيرك حتى وإن ظهرت لديهم نفس الأعراض، فقد يؤدي
ذلك إلى الإضرار به.
• إذا أصبحت بعض الآثار غير المرغوب فيها خطيرة أو إذا لاحظتم بعض الآثار غير المرغوب فيها التي لم
يحدثها في هذه النشرة، استشيروا طبيبك أو الصيدلي.

1. ما هو ميتفورمين ووين، قرص ملبس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟ الصف الصيدلي العلاجي

ميتفورمين ووين يحتوي على الميتفورمين. هذا الدواء يستخدم لعلاج داء السكري. ينتمي
إلى فئة الأدوية البيكوانيد.

الإرشادات العلاجية

بالإضافة عن حمية غذائية مناسبة، هذا الدواء هو مضاد للسكر عن طريق الفم،
مخصص لمعالجة داء السكري من صنف 2.

• عند البدء، يمكن وصفه لوحده أو مع دواء آخر مضاد للسكري عن طريق الفم أو مع
الأنسولين.

• عند الطفل الذي يتجاوز عمره 10 سنوات والمراهقين : يمكن وصفه لوحده أو مع
الأنسولين.

يمكن استعمال ميتفورمين ووين 1000 ملغ بدل قرصين من ميتفورمين ووين 500 ملغ
حينما يتطلب العلاج جرعة من 2 أو 3 غرامات يومياً من ميتفورمين.

2. ما المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول ميتفورمين ووين، قرص ملبس؟ مضادات الاستعمال

يجب عدم تناول ميتفورمين ووين : • إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفرطة)
للميتفورمين، أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في هذا الدواء. (انظر «ما المكونات التي
يحتوي عليها ميتفورمين ووين» في فقرة «معلومات إضافية») • إذا كانت لديك مشاكل
مقدرة بالكلىتين أو الكبد. • إذا كان لديك داء سكري غير مضبوط، مصحوب مثلاً بارتفاع

نسبة سكر الدم (نسبة السكر مرتفعة جداً في الدم)، غثيان، قيء، جفاف، فقدان سريع
للوزن أو ارتفاع الحموضة السيئوية. ارتفاع الحموضة السيئوية هو مرض يعتمد على

تراكم مواد في الدم تسمى «أجسام السيوتو» التي يمكن أن تتسبب في مسبق غيبوبة
السكري. الأعراض هي بالخصوص ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، ورغبة في النوم أو

تنفس مع رائحة فواكه غير عادية. • إذا كنت قد فقدت الكثير من الماء (جفاف)، على
سبيل المثال بسبب إسهال مستمر أو حاد. أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي، الجفاف

يمكن أن يؤدي إلى مشاكل الكلى التي يمكن أن تضر في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي
(انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين ووين» أدناه). • إذا كانت لديك إصابة حادة، مثلاً إصابة

الربو أو القصور الوعائي، أو إصابة الكلى. إصابات وخيمة يمكن أن تتسبب في مشاكل
في الكلى قد تضر في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي (انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين

ووين» أدناه). • إذا كنت تتلقى علاجاً ضد قصور القلب أو مؤخراً أصبت بنوبة قلبية، إذا
تعاين من مشاكل حادة في الدورة الدموية (مثل الصدمة) أو إذا كانت لديك

صعوبات في التنفس. • إذا يؤدي هذا إلى الأضرار في إمداد الأكسجين إلى الأنسجة،
الذي يمكن أن يضعف في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي (انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين

ووين» أدناه). • إذا كنت تتعاطى الكثير من الكحول.

إذا كانت أي من الحالات المذكورة أعلاه تنطبق عليك، تحدث عن ذلك إلى طبيبك قبل بدء
تناول هذا الدواء.



6 118000 062127

صویر الإشعاعي أو فحص
في دورتك الدموية. • يجب

مع هذه الفحوصات أو
خلال هذه الفترة. من الضروري أن تتبع هذه تعليمات طبيبك.
احتياطات الاستعمال: تحدث طبيباً خاصة
يجب الانتباه قبل تناول ميتفورمين ووين :

المرجع الأبعد يجب الاعتيار بالخصائص التالي التحمض اللاكوزي
يمكن أن يتسبب الميتفورمين ووين في مضاعفة نادرة جداً لخطر الإصابة بخطر تسمى التحمض
خاصة إذا كانت الكلىتين لا تعملان بشكل صحيح. خطر التحمض اللاكوزي
يمكن أن يؤدي في حالة داء السكري غير مضبوط، صوم مطول أو شرب الكحول. أعراض
التحمض اللاكوزي هي القيء، ألم البطن مع تشنجات شديدة، شعور بعمامة عام مع
تعب شديد، وصعوبات في التنفس. إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، قد تحتاج إلى
استشارة الطبيب الفوري لتلقي العلاج لأن التحمض اللاكوزي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.
توقف فوراً عن تناول ميتفورمين ووين والاتصال فوراً بالطبيب أو أقرب مستشفى.

ميتفورمين ووين وحده لا يتسبب في نقص سكر الدم (نسبة السكر في الدم منخفضة جداً).
ومع ذلك، إذا كنت تتناول ميتفورمين ووين في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج داء
السكري يمكن أن يتسبب في نقص سكر الدم (مثل السولفاميدات المخفضة لنسبة
سكر الدم، الأسونين، مكليتينيد)، هناك خطر نقص سكر الدم. إذا أحسست بأعراض نقص
سكر الدم مثل الضعف، الدوخة، زيادة التعرق، تسارع دقات القلب، عدم وضوح الرؤية
أو صعوبات في التركيز، أكل أو شرب شيء يحتوي على سكرسيماعدك على التحسن.

التفاعلات مع أدوية أخرى
تناول أو استعمال الأدوية أخرى
إذا يجب عليك القيام بفحص مادة تباين تحتوي على اليود في دورتك الدموية مثلاً للفحص
بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكانين يجب التوقف عن تناول ميتفورمين ووين بعض
الوقت قبل وبعد مثل هذا الفحص. (انظر مقرة يرجى استشارة طبيبك).
يجري حكم إدار طبيبك إذا كنت تتناولون ميتفورمين ووين في نفس الوقت مع أحد
الأدوية التالية. قد يكون أيضاً من الضروري مراقبة نسبة السكر في الدم لديك باستمرار أو
ضبط كمية ميتفورمين ووين : • مدرات البول (المستعملة لإزالة كمية من الماء من الجسم
زيادة كمية الملح المتجمّع)، • مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً
أو الثيرونيول (المستعمل لعلاج الربو)، • الكورتيكوستيرويدات (المستعملة لعلاج أمراض
مختلفة خاصة التهابات الحادة للجلد أو الربو)، • الأدوية الأخرى المستعملة لعلاج داء
السكري.

إذا كنت تتناول أو سبق لك أن تناولت مؤخراً دواء آخر ما فيها دواء تم الحصول عليه
دون وصفة طبية، تحدث عن ذلك إلى طبيبك أو الصيدلي.

التفاعلات مع المواد الغذائية والمشروبات
المواد الغذائية والمشروبات

يجب تجنب استهلاك المشروبات الكحولية في حين تتناول هذا الدواء. الكحول قد يزيد من
خطر التحمض اللاكوزي، خاصة إذا كنت تعاني من فشل الكبد أو إذا كنت تعاني من
نقص في التغذية. إذا بنطق أيضاً على الأدوية التي تحتوي على الكحول.

الاستعمال خلال الحمل والرضاعة
الحمل والرضاعة

خلال فترة الحمل، ستحتاجين لأدوية لعلاج داء السكري. أبلغني طبيبك إذا كنت حاملاً.
تفطنين أنت قد تصبحين أو تخططين أن تكوني حاملاً حتى تتمكنين من تغيير علاجك.
لا ينصح بهذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كنت تتوين القيام به.

تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات
قيادة العربات أو استعمال الآلات

استعمال هذا الدواء لوحده لا يؤدي إلى نقص السكر في الدم وبالتالي ليس له أي تأثير على
القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات.

لكن عند تناولها مع مضادات أخرى لمرض السكري مخففة لنسبة السكر في الدم (السولفاميدات

ميتفورمين ووين® كلوريدات الميتفورمين

قرص ملبس عن طريق الفم

يرجى الاطلاع على هذه النشرة بأكملها قبل تناول هذا الدواء.
• احتفظ بهذا النشرة فقد تحتاجين إلى قراءتها مجدداً.
• لكن استشارناكم أو في حالة ما إذا كانت لديك شكوك، استظروا مزيداً من المعلومات من طبيبك أو
من الصيدلي.
• هذا الدواء وصف لك شخصياً. لا تقدموه أبداً لغيره حتى وإن ظهرت لديه نفس الأعراض، فقد يؤدي
ذلك إلى الإضرار به.
• إذا أصبحت بعض الآثار غير المرغوب فيها خطيرة أو إذا لاحظتم بعض الآثار غير المرغوب فيها التي لم
يحدثها في هذه النشرة، استشيروا طبيبك أو الصيدلي.

1. ما هو ميتفورمين ووين، قرص ملبس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟ الصف الصيدلي العلاجي

ميتفورمين ووين يحتوي على الميتفورمين. هذا الدواء يستخدم لعلاج داء السكري. ينتمي
إلى فئة الأدوية البيكوانيد.

الإرشادات العلاجية

بالإضافة عن حمية غذائية مناسبة، هذا الدواء هو مضاد للسكر عن طريق الفم،
مخصص لمعالجة داء السكري من صنف 2.

• عند البدء، يمكن وصفه لوحده أو مع دواء آخر مضاد للسكر عن طريق الفم أو مع
الأنسولين.

• عند الطفل الذي يتجاوز عمره 10 سنوات والمراهقين : يمكن وصفه لوحده أو مع
الأنسولين.

يمكن استعمال ميتفورمين ووين 1000 ملغ بدل قرصين من ميتفورمين ووين 500 ملغ
حينما يتطلب العلاج جرعة من 2 أو 3 غرامات يومياً من ميتفورمين.

2. ما المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول ميتفورمين ووين، قرص ملبس؟ مضادات الاستعمال

يجب عدم تناول ميتفورمين ووين : • إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفرطة)
للميتفورمين، أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في هذا الدواء. (انظر «ما المكونات التي

يحتوي عليها ميتفورمين ووين» في فقرة «معلومات إضافية»). • إذا كانت لديك مشاكل
مقدرة بالكلىتين أو الكبد. • إذا كان لديك داء سكري غير مضبوط، مصحوب مثلاً بارتفاع

نسبة سكر الدم (نسبة السكر مرتفعة جداً في الدم)، غثيان، قيء، جفاف، فقدان سريع
للوزن أو ارتفاع الحموضة السيئوية. ارتفاع الحموضة السيئوية هو مرض يعتمد على

تراكم مواد في الدم تسمى «أحماض السيوية» التي يمكن أن تتسبب في مضيق غيبوبة
السكري. الأعراض هي بالخصوص ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، ورغبة في النوم أو

تنفس مع رائحة فواكه غير عادية. • إذا كنت قد فقدت الكثير من الماء (جفاف)، على
سبيل المثال بسبب إسهال مستمر أو حاد. أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي، الجفاف

يمكن أن يؤدي إلى مشاكل الكلى التي يمكن أن تضر في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي
(انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين ووين» أدناه). • إذا كانت لديك إصابة حادة، مثلاً إصابة

الربو أو القصور الوعائي، أو إصابة الكلى. إصابات وخيمة يمكن أن تتسبب في مشاكل
في الكلى قد تضر في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي (انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين

ووين» أدناه). • إذا كنت تتلقى علاجاً ضد قصور القلب أو مؤخراً أصبت بنوبة قلبية، إذا
كنت تعاني من مشاكل حادة في الدورة الدموية (مثل الصدمة) أو إذا كانت لديك

صعوبات في التنفس. • إذا يؤدي هذا إلى الأضرار في إمداد الأكسجين إلى الأنسجة،
الذي يمكن أن يضعف في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي (انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين

ووين» أدناه). • إذا كنت تتعاطى الكثير من الكحول.

إذا كانت أي من الحالات المذكورة أعلاه تنطبق عليك، تحدث عن ذلك إلى طبيبك قبل بدء
تناول هذا الدواء.



6 118000 062127

صویر الإشعاعي أو فحص
في دورتك الدموية. • يجب

مع هذه الفحوصات أو
خلال هذه الفترة. من الضروري أن تتبع هذه تعليمات طبيبك.
احتياطات الاستعمال: تحدث طبيباً خاصة
يجب الانتباه قبل تناول ميتفورمين ووين :

المرجع الأبعد يجب الاعتيار بالخصائص التالي التحمض اللاكوزي
يمكن أن يتسبب الميتفورمين ووين في مضاعفة نادرة جداً لخطر الإصابة بخطر تسمى التحمض
خاصة إذا كانت الكلىتين لا تعملان بشكل صحيح. خطر التحمض اللاكوزي
يمكن أن يؤدي في حالة داء السكري غير مضبوط، صوم مطول أو شرب الكحول. أعراض
التحمض اللاكوزي هي القيء، ألم البطن مع تشنجات شديدة، شعور بعمامة عام مع
تعب شديد، وصعوبات في التنفس. إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، قد تحتاج إلى
استشارة الطبيب الفوري لتلقي العلاج لأن التحمض اللاكوزي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.
توقف فوراً عن تناول ميتفورمين ووين والاتصال فوراً بالطبيب أو أقرب مستشفى.

ميتفورمين ووين وحده لا يتسبب في نقص سكر الدم (نسبة السكر في الدم منخفضة جداً).
ومع ذلك، إذا كنت تتناول ميتفورمين ووين في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج داء
السكري يمكن أن يتسبب في نقص سكر الدم (مثل السولفاميدات المخفضة لنسبة
سكر الدم، الأسونين، مكليتينيد)، هناك خطر نقص سكر الدم. إذا أحسست بأعراض نقص
سكر الدم مثل الضعف، الدوخة، زيادة التعرق، تسارع دقات القلب، عدم وضوح الرؤية
أو صعوبات في التركيز، أكل أو شرب شيء يحتوي على سكرسيماعدك على التحسن.

التفاعلات مع أدوية أخرى
تناول أو استعمال الأدوية أخرى
إذا يجب عليك القيام بفحص مادة تباين تحتوي على اليود في دورتك الدموية مثلاً للفحص
بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكانين يجب التوقف عن تناول ميتفورمين ووين بعض
الوقت قبل وبعد مثل هذا الفحص. (انظر مقرة يرجى استشارة طبيبك).
يجري حكم إدار طبيبك إذا كنت تتناولون ميتفورمين ووين في نفس الوقت مع أحد
الأدوية التالية. قد يكون أيضاً من الضروري مراقبة نسبة السكر في الدم لديك باستمرار أو
ضبط كمية ميتفورمين ووين : • مدرات البول (المستعملة لإزالة كمية من الماء من الجسم
زيادة كمية الملح المتجمّع)، • مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً
أو الثيرونيول (المستعمل لعلاج الربو)، • الكورتيكوستيرويدات (المستعملة لعلاج أمراض
مختلفة خاصة التهابات الحادة للجلد أو الربو)، • الأدوية الأخرى المستعملة لعلاج داء
السكري.

إذا كنت تتناول أو سبق لك أن تناولت مؤخراً دواء آخر ما فيها دواء تم الحصول عليه
دون وصفة طبية، تحدث عن ذلك إلى طبيبك أو الصيدلي.

التفاعلات مع المواد الغذائية والمشروبات
المواد الغذائية والمشروبات

يجب تجنب استهلاك المشروبات الكحولية في حين تتناول هذا الدواء. الكحول قد يزيد من
خطر التحمض اللاكوزي، خاصة إذا كنت تعاني من فشل الكبد أو إذا كنت تعاني من
نقص في التغذية. إذا بنطق أيضاً على الأدوية التي تحتوي على الكحول.

الاستعمال خلال الحمل والرضاعة
الحمل والرضاعة

خلال فترة الحمل، ستحتاجين لأدوية لعلاج داء السكري. أبلغني طبيبك إذا كنت حاملاً.
تفطنين أنت قد تصبحين أو تخططين أن تكوني حاملاً حتى تتمكنين من تغيير علاجك.
لا ينصح بهذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كنت تتوين القيام به.

تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات
قيادة العربات أو استعمال الآلات

استعمال هذا الدواء لوحده لا يؤدي إلى نقص السكر في الدم وبالتالي ليس له أي تأثير على
القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات.

لكن عند تناولها مع مضادات أخرى لمرض السكري مخففة لنسبة السكر في الدم (السولفاميدات

ميتفورمين ووين® كلوريدات الميتفورمين

قرص ملبس عن طريق الفم

يرجى الاطلاع على هذه النشرة بأكملها قبل تناول هذا الدواء.
• احتفظ بهذا النشرة فقد تحتاجين إلى قراءتها مجدداً.
• لكن استشارناكم أو في حالة ما إذا كانت لديك شكوك، استظروا مزيداً من المعلومات من طبيبك أو
من الصيدلي.
• هذا الدواء وصف لك شخصياً. لا تقدموه أبداً لغيرك حتى وإن ظهرت لديهم نفس الأعراض، فقد يؤدي
ذلك إلى الإضرار به.
• إذا أصبحت بعض الآثار غير المرغوب فيها خطيرة أو إذا لاحظتم بعض الآثار غير المرغوب فيها التي لم
يحدثها في هذه النشرة، استشيروا طبيبك أو الصيدلي.

1. ما هو ميتفورمين ووين، قرص ملبس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟ الصف الصيدلي العلاجي

ميتفورمين ووين يحتوي على الميتفورمين. هذا الدواء يستخدم لعلاج داء السكري. ينتمي
إلى فئة الأدوية البيكوانيد.

الإرشادات العلاجية

بالإضافة عن حمية غذائية مناسبة، هذا الدواء هو مضاد للسكر عن طريق الفم،
مخصص لمعالجة داء السكري من صنف 2.

• عند البدء، يمكن وصفه لوحده أو مع دواء آخر مضاد للسكر عن طريق الفم أو مع
الأنسولين.

• عند الطفل الذي يتجاوز عمره 10 سنوات والمراهقين : يمكن وصفه لوحده أو مع
الأنسولين.

يمكن استعمال ميتفورمين ووين 1000 ملغ بدل قرصين من ميتفورمين ووين 500 ملغ
حينما يتطلب العلاج جرعة من 2 أو 3 غرامات يومياً من ميتفورمين.

2. ما المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول ميتفورمين ووين، قرص ملبس؟ مضادات الاستعمال

يجب عدم تناول ميتفورمين ووين : • إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفرطة)
للميتفورمين، أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في هذا الدواء. (انظر «ما المكونات التي
يحتوي عليها ميتفورمين ووين» في فقرة «معلومات إضافية») • إذا كانت لديك مشاكل
مقدرة بالكلىتين أو الكبد. • إذا كان لديك داء سكري غير مضبوط، مصحوب مثلاً بارتفاع

نسبة سكر الدم (نسبة السكر مرتفعة جداً في الدم)، غثيان، قيء، جفاف، فقدان سريع
للوزن أو ارتفاع الحموضة السيئوية. ارتفاع الحموضة السيئوية هو مرض يعتمد على

تراكم مواد في الدم تسمى «أحماض السيوية» التي يمكن أن تتسبب في مضيق غيبوبة
السكري. الأعراض هي بالخصوص ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، ورغبة في النوم أو

تنفس مع رائحة فواكه غير عادية. • إذا كنت قد فقدت الكثير من الماء (جفاف)، على
سبيل المثال بسبب إسهال مستمر أو حاد. أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي، الجفاف

يمكن أن يؤدي إلى مشاكل الكلى التي يمكن أن تضر في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي
(انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين ووين» أدناه). • إذا كانت لديك إصابة حادة، مثلاً إصابة

الربو أو القصور الوعائي، أو إصابة الكلى. إصابات وخيمة يمكن أن تتسبب في مشاكل
في الكلى قد تضر في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي (انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين

ووين» أدناه). • إذا كنت تتلقى علاجاً ضد قصور القلب أو مؤخراً أصبت بنوبة قلبية، إذا
تعاين من مشاكل حادة في الدورة الدموية (مثل الصدمة) أو إذا كانت لديك

صعوبات في التنفس. • إذا يؤدي هذا إلى الأضرار في إمداد الأكسجين إلى الأنسجة،
الذي يمكن أن يضعف في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي (انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين

ووين» أدناه). • إذا كنت تتعاطى الكثير من الكحول.

إذا كانت أي من الحالات المذكورة أعلاه تنطبق عليك، تحدث عن ذلك إلى طبيبك قبل بدء
تناول هذا الدواء.



6 118000 062127

صویر الإشعاعي أو فحص
في دورتك الدموية. • يجب

مع هذه الفحوصات أو
خلال هذه الفترة. من الضروري أن تتبع هذه تعليمات طبيبك.
احتياطات الاستعمال: تحدث طبيباً خاصة
يجب الانتباه قبل تناول ميتفورمين ووين :

المرجع الأبعد يجب الاعتيار بالخصائص التالي التحمض اللاكوزي
يمكن أن يتسبب الميتفورمين ووين في مضاعفة نادرة جداً لخطر الإصابة بخطر تسمى التحمض
خاصة إذا كانت الكلىتين لا تعملان بشكل صحيح. خطر التحمض اللاكوزي
يمكن أن يؤدي في حالة داء السكري غير مضبوط، صوم مطول أو شرب الكحول. أعراض
التحمض اللاكوزي هي القيء، ألم البطن مع تشنجات شديدة، شعور بعمامة عام مع
تعب شديد، وصعوبات في التنفس. إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، قد تحتاج إلى
استشارة الطبيب الفوري لتلقي العلاج لأن التحمض اللاكوزي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.
توقف فوراً عن تناول ميتفورمين ووين والاتصال فوراً بالطبيب أو أقرب مستشفى.

ميتفورمين ووين وحده لا يتسبب في نقص سكر الدم (نسبة السكر في الدم منخفضة جداً).
ومع ذلك، إذا كنت تتناول ميتفورمين ووين في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج داء
السكري يمكن أن يتسبب في نقص سكر الدم (مثل السولفاميدات المخفضة لنسبة
سكر الدم، الأسونين، مكليتينيد)، هناك خطر نقص سكر الدم. إذا أحسست بأعراض نقص
سكر الدم مثل الضعف، الدوخة، زيادة التعرق، تسارع دقات القلب، عدم وضوح الرؤية
أو صعوبات في التركيز، أكل أو شرب شيء يحتوي على سكرسيماعدك على التحسن.

التفاعلات مع أدوية أخرى
تناول أو استعمال الأدوية أخرى
إذا يجب عليك القيام بفحص مادة تباين تحتوي على اليود في دورتك الدموية مثلاً للفحص
بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكانين يجب التوقف عن تناول ميتفورمين ووين بعض
الوقت قبل وبعد مثل هذا الفحص. (انظر مقرة يرجى استشارة طبيبك).
يجري حكم إدار طبيبك إذا كنت تتناولون ميتفورمين ووين في نفس الوقت مع أحد
الأدوية التالية. قد يكون أيضاً من الضروري مراقبة نسبة السكر في الدم لديك باستمرار أو
ضبط كمية ميتفورمين ووين : • مدرات البول (المستعملة لإزالة كمية من الماء من الجسم
زيادة كمية الملح المتجمّع)، • مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً
أو الثيرونيول (المستعمل لعلاج الربو)، • الكورتيكوستيرويدات (المستعملة لعلاج أمراض
مختلفة خاصة التهابات الحادة للجلد أو الربو)، • الأدوية الأخرى المستعملة لعلاج داء
السكري.

إذا كنت تتناول أو سبق لك أن تناولت مؤخراً دواء آخر ما فيها دواء تم الحصول عليه
دون وصفة طبية، تحدث عن ذلك إلى طبيبك أو الصيدلي.

التفاعلات مع المواد الغذائية والمشروبات
المواد الغذائية والمشروبات

يجب تجنب استهلاك المشروبات الكحولية في حين تتناول هذا الدواء. الكحول قد يزيد من
خطر التحمض اللاكوزي، خاصة إذا كنت تعاني من فشل الكبد أو إذا كنت تعاني من
نقص في التغذية. إذا بنطق أيضاً على الأدوية التي تحتوي على الكحول.

الاستعمال خلال الحمل والرضاعة
الحمل والرضاعة

خلال فترة الحمل، ستحتاجين لأدوية لعلاج داء السكري. أبلغني طبيبك إذا كنت حاملاً.
تفطنين أنت قد تصبحين أو تخططين أن تكوني حاملاً حتى تتمكنين من تغيير علاجك.
لا ينصح بهذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كنت تتوين القيام به.

تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات
قيادة العربات أو استعمال الآلات

استعمال هذا الدواء لوحده لا يؤدي إلى نقص السكر في الدم وبالتالي ليس له أي تأثير على
القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات.

لكن عند تناولها مع مضادات أخرى لمرض السكري مخففة لنسبة السكر في الدم (السولفاميدات

ميتفورمين ووين® كلوريدات الميتفورمين

قرص ملبس عن طريق الفم

يرجى الاطلاع على هذه النشرة بأكملها قبل تناول هذا الدواء.
• احتفظ بهذا النشرة فقد تحتاجين إلى قراءتها مجدداً.
• لكن استشارناكم أو في حالة ما إذا كانت لديك شكوك، استظروا مزيداً من المعلومات من طبيبك أو
من الصيدلي.
• هذا الدواء وصف لك شخصياً. لا تقدموه أبداً لغيره حتى وإن ظهرت لديه نفس الأعراض، فقد يؤدي
ذلك إلى الإضرار به.
• إذا أصبحت بعض الآثار غير المرغوب فيها خطيرة أو إذا لاحظتم بعض الآثار غير المرغوب فيها التي لم
يحدثها في هذه النشرة، استشيروا طبيبك أو الصيدلي.

1. ما هو ميتفورمين ووين، قرص ملبس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟ الصف الصيدلي العلاجي

ميتفورمين ووين يحتوي على الميتفورمين. هذا الدواء يستخدم لعلاج داء السكري. ينتمي
إلى فئة الأدوية البيكوانيد.

الإرشادات العلاجية

بالإضافة عن حمية غذائية مناسبة، هذا الدواء هو مضاد للسكر عن طريق الفم،
مخصص لمعالجة داء السكري من صنف 2.

• عند البدء، يمكن وصفه لوحده أو مع دواء آخر مضاد للسكر عن طريق الفم أو مع
الأنسولين.

• عند الطفل الذي يتجاوز عمره 10 سنوات والمراهقين : يمكن وصفه لوحده أو مع
الأنسولين.

يمكن استعمال ميتفورمين ووين 1000 ملغ بدل قرصين من ميتفورمين ووين 500 ملغ
حينما يتطلب العلاج جرعة من 2 أو 3 غرامات يومياً من ميتفورمين.

2. ما المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول ميتفورمين ووين، قرص ملبس؟ مضادات الاستعمال

يجب عدم تناول ميتفورمين ووين : • إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفرطة)
للميتفورمين، أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في هذا الدواء. (انظر «ما المكونات التي

يحتوي عليها ميتفورمين ووين» في فقرة «معلومات إضافية»). • إذا كانت لديك مشاكل
مقدرة بالكلىتين أو الكبد. • إذا كان لديك داء سكري غير مضبوط، مصحوب مثلاً بارتفاع

نسبة سكر الدم (نسبة السكر مرتفعة جداً في الدم)، غثيان، قيء، جفاف، فقدان سريع
للوزن أو ارتفاع الحموضة السيئوية. ارتفاع الحموضة السيئوية هو مرض يعتمد على

تراكم مواد في الدم تسمى «أحماض السيوية» التي يمكن أن تتسبب في مضيق غيبوبة
السكري. الأعراض هي بالخصوص ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، ورغبة في النوم أو

تنفس مع رائحة فواكه غير عادية. • إذا كنت قد فقدت الكثير من الماء (جفاف)، على
سبيل المثال بسبب إسهال مستمر أو حاد. أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي، الجفاف

يمكن أن يؤدي إلى مشاكل الكلى التي يمكن أن تضر في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي
(انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين ووين» أدناه). • إذا كانت لديك إصابة حادة، مثلاً إصابة

الربو أو القصور الوعائي، أو إصابة الكلى. إصابات وخيمة يمكن أن تتسبب في مشاكل
في الكلى قد تضر في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي (انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين

ووين» أدناه). • إذا كنت تتلقى علاجاً ضد قصور القلب أو مؤخراً أصبت بنوبة قلبية، إذا
كنت تعاني من مشاكل حادة في الدورة الدموية (مثل الصدمة) أو إذا كانت لديك

صعوبات في التنفس. • إذا يؤدي هذا إلى الأضرار في إمداد الأكسجين إلى الأنسجة،
الذي يمكن أن يضعف في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي (انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين

ووين» أدناه). • إذا كنت تتعاطى الكثير من الكحول.

إذا كانت أي من الحالات المذكورة أعلاه تنطبق عليك، تحدث عن ذلك إلى طبيبك قبل بدء
تناول هذا الدواء.



6 118000 062127

صویر الإشعاعي أو فحص
في دورتك الدموية. • يجب

مع هذه الفحوصات أو
خلال هذه الفترة. من الضروري أن تتبع هذه تعليمات طبيبك.
احتياطات الاستعمال: تحدث طبيباً خاصة
يجب الانتباه قبل تناول ميتفورمين ووين :

المرجع الأبعد يجب الاعتيار بالخصائص التالي التحمض اللاكوزي
يمكن أن يتسبب الميتفورمين ووين في مضاعفة نادرة جداً لخطر الإصابة بخطر تسمى التحمض
خاصة إذا كانت الكلىتين لا تعملان بشكل صحيح. خطر التحمض اللاكوزي
يمكن أن يؤدي في حالة داء السكري غير مضبوط، صوم مطول أو شرب الكحول. أعراض
التحمض اللاكوزي هي القيء، ألم البطن مع تشنجات شديدة، شعور بعمامة عام مع
تعب شديد، وصعوبات في التنفس. إذا وجدت نفسك في هذه الحالة، قد تحتاج إلى
استشارة الطبيب الفوري لتلقي العلاج لأن التحمض اللاكوزي يمكن أن يؤدي إلى غيبوبة.
توقف فوراً عن تناول ميتفورمين ووين والاتصال فوراً بالطبيب أو أقرب مستشفى.

ميتفورمين ووين وحده لا يتسبب في نقص سكر الدم (نسبة السكر في الدم منخفضة جداً).
ومع ذلك، إذا كنت تتناول ميتفورمين ووين في نفس الوقت مع أدوية أخرى لعلاج داء
السكري يمكن أن يتسبب في نقص سكر الدم (مثل السولفاميدات المخفضة لنسبة
سكر الدم، الأسونين، مكليتينيد)، هناك خطر نقص سكر الدم. إذا أحسست بأعراض نقص
سكر الدم مثل الضعف، الدوخة، زيادة التعرق، تسارع دقات القلب، عدم وضوح الرؤية
أو صعوبات في التركيز، أكل أو شرب شيء يحتوي على سكرسيماعدك على التحسن.

التفاعلات مع أدوية أخرى
تناول أو استعمال الأدوية أخرى
إذا يجب عليك القيام بفحص مادة تباين تحتوي على اليود في دورتك الدموية مثلاً للفحص
بالتصوير الإشعاعي أو فحص السكانين يجب التوقف عن تناول ميتفورمين ووين بعض
الوقت قبل وبعد مثل هذا الفحص. (انظر مقرة يرجى استشارة طبيبك).
يجري حكم إدار طبيبك إذا كنت تتناولون ميتفورمين ووين في نفس الوقت مع أحد
الأدوية التالية. قد يكون أيضاً من الضروري مراقبة نسبة السكر في الدم لديك باستمرار أو
ضبط كمية ميتفورمين ووين : • مدرات البول (المستعملة لإزالة كمية من الماء من الجسم
زيادة كمية الملح المتجمّع)، • مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً مثلاً
أو الثيرونيول (المستعمل لعلاج الربو)، • الكورتيكوستيرويدات (المستعملة لعلاج أمراض
مختلفة خاصة التهابات الحادة للجلد أو الربو)، • الأدوية الأخرى المستعملة لعلاج داء
السكري.

إذا كنت تتناول أو سبق لك أن تناولت مؤخراً دواء آخر ما فيها دواء تم الحصول عليه
دون وصفة طبية، تحدث عن ذلك إلى طبيبك أو الصيدلي.

التفاعلات مع المواد الغذائية والمشروبات
المواد الغذائية والمشروبات

يجب تجنب استهلاك المشروبات الكحولية في حين تتناول هذا الدواء. الكحول قد يزيد من
خطر التحمض اللاكوزي، خاصة إذا كنت تعاني من فشل الكبد أو إذا كنت تعاني من
نقص في التغذية. إذا بنطق أيضاً على الأدوية التي تحتوي على الكحول.

الاستعمال خلال الحمل والرضاعة
الحمل والرضاعة

خلال فترة الحمل، ستحتاجين لأدوية لعلاج داء السكري. أبلغني طبيبك إذا كنت حاملاً.
تفطنين أنت قد تصبحين أو تخططين أن تكوني حاملاً حتى تتمكنين من تغيير علاجك.
لا ينصح بهذا الدواء إذا كنت ترضعين طفلك أو إذا كنت تتوين القيام به.

تأثير على القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات
قيادة العربات أو استعمال الآلات

استعمال هذا الدواء لوحده لا يؤدي إلى نقص السكر في الدم وبالتالي ليس له أي تأثير على
القدرة على قيادة العربات أو استعمال الآلات.

لكن عند تناولها مع مضادات أخرى لمرض السكري مخففة لنسبة السكر في الدم (السولفاميدات

ميتفورمين ووين® كلوريدات الميتفورمين

قرص ملبس عن طريق الفم

يرجى الاطلاع على هذه النشرة بأكملها قبل تناول هذا الدواء.
• احتفظ بهذا النشرة فقد تحتاجين إلى قراءتها مجدداً.
• لكن استشارناكم أو في حالة ما إذا كانت لديك شكوك، استظروا مزيداً من المعلومات من طبيبك أو
من الصيدلي.
• هذا الدواء وصف لك شخصياً. لا تقدموه أبداً لغيرك حتى وإن ظهرت لديهم نفس الأعراض، فقد يؤدي
ذلك إلى الإضرار به.
• إذا أصبحت بعض الآثار غير المرغوب فيها خطيرة أو إذا لاحظتم بعض الآثار غير المرغوب فيها التي لم
يحدثها في هذه النشرة، استشيروا طبيبك أو الصيدلي.

1. ما هو ميتفورمين ووين، قرص ملبس، وما الحالات التي يستعمل فيها؟ الصف الصيدلي العلاجي

ميتفورمين ووين يحتوي على الميتفورمين. هذا الدواء يستخدم لعلاج داء السكري. ينتمي
إلى فئة الأدوية البيكوانيد.

الإرشادات العلاجية

بالإضافة عن حمية غذائية مناسبة، هذا الدواء هو مضاد للسكر عن طريق الفم،
مخصص لمعالجة داء السكري من صنف 2.

• عند البدء، يمكن وصفه لوحده أو مع دواء آخر مضاد للسكر عن طريق الفم أو مع
الأنسولين.

• عند الطفل الذي يتجاوز عمره 10 سنوات والمراهقين : يمكن وصفه لوحده أو مع
الأنسولين.

يمكن استعمال ميتفورمين ووين 1000 ملغ بدل قرصين من ميتفورمين ووين 500 ملغ
حينما يتطلب العلاج جرعة من 2 أو 3 غرامات يومياً من ميتفورمين.

2. ما المعلومات التي يجب معرفتها قبل تناول ميتفورمين ووين، قرص ملبس؟ مضادات الاستعمال

يجب عدم تناول ميتفورمين ووين : • إذا كانت لديك حساسية (حساسية مفرطة)
للميتفورمين، أو لأحد المكونات الأخرى المتوفرة في هذا الدواء. (انظر «ما المكونات التي
يحتوي عليها ميتفورمين ووين» في فقرة «معلومات إضافية») • إذا كانت لديك مشاكل
مقدرة بالكلىتين أو الكبد. • إذا كان لديك داء سكري غير مضبوط، مصحوب مثلاً بارتفاع

نسبة سكر الدم (نسبة السكر مرتفعة جداً في الدم)، غثيان، قيء، جفاف، فقدان سريع
للوزن أو ارتفاع الحموضة السيئوية. ارتفاع الحموضة السيئوية هو مرض يعتمد على

تراكم مواد في الدم تسمى «أحماض السيوية» التي يمكن أن تتسبب في مضيق غيبوبة
السكري. الأعراض هي بالخصوص ألم في المعدة، تنفس سريع وعميق، ورغبة في النوم أو

تنفس مع رائحة فواكه غير عادية. • إذا كنت قد فقدت الكثير من الماء (جفاف)، على
سبيل المثال بسبب إسهال مستمر أو حاد. أو إذا تقيأت عدة مرات على التوالي، الجفاف

يمكن أن يؤدي إلى مشاكل الكلى التي يمكن أن تضر في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي
(انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين ووين» أدناه). • إذا كانت لديك إصابة حادة، مثلاً إصابة

الربو أو القصور الوعائي، أو إصابة الكلى. إصابات وخيمة يمكن أن تتسبب في مشاكل
في الكلى قد تضر في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي (انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين

ووين» أدناه). • إذا كنت تتلقى علاجاً ضد قصور القلب أو مؤخراً أصبت بنوبة قلبية، إذا
تعاين من مشاكل حادة في الدورة الدموية (مثل الصدمة) أو إذا كانت لديك

صعوبات في التنفس. • إذا يؤدي هذا إلى الأضرار في إمداد الأكسجين إلى الأنسجة،
الذي يمكن أن يضعف في خطر الإصابة بالتحمض اللاكوزي (انظر «عناية خاصة مع ميتفورمين

ووين» أدناه). • إذا كنت تتعاطى الكثير من الكحول.

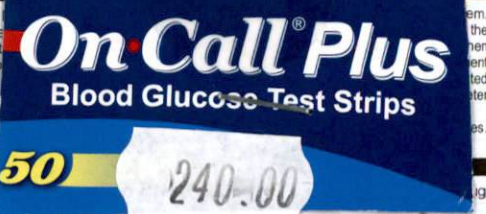
إذا كانت أي من الحالات المذكورة أعلاه تنطبق عليك، تحدث عن ذلك إلى طبيبك قبل بدء
تناول هذا الدواء.

On-Call[®] Plus

Blood Glucose Test Strips Package Insert

REF G133-111,	REF G133-112,	REF G133-114	English
REF G133-118,	REF G133-119,	REF G133-211	

The On-Call[®] Plus Blood Glucose Test Strips work with the glucose concentration automatically also electrical current is based on the electrical display. The meter For in vitro diagnosis For self-testing and



Each test strip contains
Each test strip vial

STORAGE AND HANDLING

- Test strips should be stored in their protective vial. The vial's cap must be tightly closed. This is to keep the test strips in good working condition.
- Store test strips in a cool, dry place at room temperature, 2-35°C (36-95°F). Store them away from heat and direct sunlight.
- Do not freeze or refrigerate.
- To ensure accurate results, use the test strips at room temperature.
- Do not store the test strips outside their protective vial. Test strips must be stored in the original vial with the cap tightly closed.
- Do not store or use the test strips in a humid place such as a bathroom.
- Do not store the meter, the test strips or control solution near bleach or cleaners that contain bleach.
- Do not transfer the test strips to a new vial or any other container.
- Replace the vial cap immediately after removing a test strip.
- Use the test strip immediately after removing it from the vial.
- Do not use your test strips past the unopened expiration date printed on the vial. Using test strips past the expiration date may produce incorrect test results.
- **Note:** All expiration dates are printed in Year-Month format. 2018-01 means January 2018.
- Use a new vial of test strips for only 6 months after opening. The opened vial expiration date is 6 months after the vial was first opened. Write the opened vial expiration date on the vial label after you open it.

PRECAUTIONS

- For in vitro diagnostic use. The test strips are to be used only outside the body for testing purposes.
- Do not use test strips after the expiration date shown on the vial. Expired test strips may give incorrect blood glucose readings.
- Do not use test strips that are torn, bent, or damaged in any way. Do not reuse test strips.
- The sample must only be applied to the tip of the test strip. Do not apply blood or control solution to the top of the test strip as this may result in an inaccurate reading.
- Before running a blood glucose test, make sure that the code chip contained with that vial of strips is inserted into the code chip slot on the right side of the meter.
- Discard the vial and any unused test strips 6 months after you first open it. Constant exposure to air may destroy chemicals in the test strip. This damage can cause incorrect readings.
- Keep the test strip vial away from children and animals.
- Consult your physician or healthcare professional before making any changes in your treatment plan based on your blood glucose test results.
- These products are labeled with the symbol to distinguish them from earlier product versions that were subject to the EN ISO 15197:2015 non-compliance. Test strips with the symbol are compatible only with the control solutions that have the same symbol. The symbol can be found on the boxes, labels and individual pouches.

MATERIALS PROVIDED

- Test Strips
- Code Chip
- Package Insert

MATERIALS REQUIRED BUT NOT PROVIDED

- Meter
- Sterile Lancets
- Lancing Device
- Control Solution

INSTRUCTIONS FOR USE

- See your User's Manual for complete instructions for blood sample collection before use.
1. Open the cap of the test strip vial only to remove a test strip for testing. Replace the cap immediately to protect the remaining test strips from moisture in the air.
 2. Run the blood glucose test following the instructions contained in your User's Manual.
 3. The blood glucose test result will be shown on the meter display window. This result should fall within the target range recommended by your healthcare professional. If your blood glucose test results are higher or lower, ask your healthcare professional what to do. Always consult your healthcare professional before making any changes to your treatment plan.

IMPORTANT: On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II Blood Glucose Monitoring Systems allow alternative site testing for forearm and palm testing in addition to fingertip testing. There are important differences between forearm, palm and fingertip samples that you should know. Important information about forearm and palm glucose testing:

- When blood levels are changing rapidly such as after a meal, insulin dose or exercise, blood from the fingertips may show these changes more rapidly than blood from other areas.
- Fingertips should be used if testing is within 2 hours of a meal, insulin dose or exercise and any time you feel glucose levels are changing rapidly.
- You should test with the fingertips anytime there is a concern for hypoglycemia or you suffer from hypoglycemia unawareness.

RANGE OF EXPECTED BLOOD GLUCOSE VALUES

Blood glucose monitoring requires the help of a healthcare professional to help you understand your own range of expected blood glucose values. The meaning of your blood glucose results. Expected blood glucose levels for people without diabetes.

Time	Range
Fasting and Before Meals	70 – 100 mg/dL
2 Hours After Meal	Less than 140 mg/dL

CHECKING YOUR METER

Your blood glucose meter must be handled according to the instructions for meter care. The quality control test strips are working together properly. Follow the quality control test. Three ranges CTRL 0, CTRL 1 and CTRL 2. Control Solution 1 is sufficient for most meters. If your meter is not working correctly, you may want to contact your dealer for information on purchasing control solution. For confirmation of results, Control Solution 1 test strips should fall within the CTRL 1 range. Within the CTRL 2 range. When testing with Control Solution 1, the results to the CTRL 1 range on the vial label. **CAUTION:** If your quality control test result falls outside the CTRL 1 range, DO NOT use the system to test your blood glucose. If you cannot correct the problem, contact your dealer.

LIMITATIONS

- The On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II meters are tested and proven to work together for blood glucose measurements. Do not use components from other meters.
- Use only with whole blood. Do not use with hemolyzed blood.
- Do not use for testing neonates.
- Very high (above 60%) and very low (below 40%) hemoglobin levels may affect the results.
- Abnormally high levels of vitamin C and other blood glucose measurements.
- The system is tested to accurately read the range of 1.1-33.3 mmol/L (20 - 600 mg/dL).
- Fatty substances (triglycerides) up to 3,000 mg/dL may have a major effect on blood glucose test results.
- The On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II Blood Glucose Monitoring Systems are calibrated by the manufacturer to test properly up to 10,000 ft (3,000 m).
- Severely ill persons should not run the glucose test.
- Blood samples from patients in shock, or hypotensive state (with or without ketosis) may give inaccurate results for testing with On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II.
- Dispose of blood samples and materials as infectious materials. Follow proper procedures for disposing of materials.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

The On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II Blood Glucose Monitoring Systems are calibrated by the manufacturer to test properly up to 10,000 ft (3,000 m). The system is tested to accurately read the range of 1.1-33.3 mmol/L (20 - 600 mg/dL).

Reproducibility, Precision

Ten replicate assays were each run on ten On-Call[®] Plus blood samples at five concentration levels. The following reproducibility, precision estimates were obtained.

MEAN	2.1 mmol/L (38 mg/dL)	4.9 mmol/L (89 mg/dL)
Standard Deviation mmol/L (mg/dL) or Coefficient of Variation (CV)	0.08 mmol/L (1.4 mg/dL) (2.5%)	0.14 mmol/L (2.5 mg/dL) (3.1%)

Intermediate Precision

Ten replicate assays drawn from 3 strip lots were run each day for 10 days. These tests were run each day for 10 concentration levels were used in the testing. The following reproducibility, precision estimates were obtained.

Control Solution Level	MEAN
Low (CTRL 0)	1.9 mmol/L (33.5 mg/dL)
Normal (CTRL 1)	6.4 mmol/L (115.3 mg/dL)
High (CTRL 2)	18.8 mmol/L (338.9 mg/dL)

System Accuracy

The capillary blood glucose measurements from the technician using the On-Call[®] Plus Blood Glucose Monitoring System were compared to the results obtained from the 2300 STAT Plus Glucose Analyzer (x). The results are shown below.

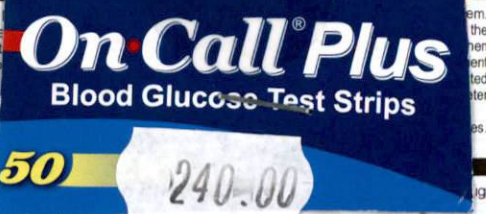
Linear Regression Results: On-Call [®] Plus vs. 2300 STAT Plus		
Sample Site	Slope	Intercept
Fingertip	0.9962	-0.0018
Palm	0.9954	-0.0018
Forearm	0.9930	-0.0018

On-Call[®] Plus

Blood Glucose Test Strips Package Insert

REF G133-111,	REF G133-112,	REF G133-114	English
REF G133-118,	REF G133-119,	REF G133-211	

The On-Call[®] Plus Blood Glucose Test Strips work with the glucose concentration automatically also electrical current is based on the electrical display. The meter For in vitro diagnosis For self-testing and



Each test strip contains
Each test strip vial

STORAGE AND HANDLING

- Test strips should be stored in their protective vial. The vial's cap must be tightly closed. This is to keep the test strips in good working condition.
- Store test strips in a cool, dry place at room temperature, 2-35°C (36-95°F). Store them away from heat and direct sunlight.
- Do not freeze or refrigerate.
- To ensure accurate results, use the test strips at room temperature.
- Do not store the test strips outside their protective vial. Test strips must be stored in the original vial with the cap tightly closed.
- Do not store or use the test strips in a humid place such as a bathroom.
- Do not store the meter, the test strips or control solution near bleach or cleaners that contain bleach.
- Do not transfer the test strips to a new vial or any other container.
- Replace the vial cap immediately after removing a test strip.
- Use the test strip immediately after removing it from the vial.
- Do not use your test strips past the unopened expiration date printed on the vial. Using test strips past the expiration date may produce incorrect test results.
- **Note:** All expiration dates are printed in Year-Month format. 2018-01 means January 2018.
- Use a new vial of test strips for only 6 months after opening. The opened vial expiration date is 6 months after the vial was first opened. Write the opened vial expiration date on the vial label after you open it.

PRECAUTIONS

- For in vitro diagnostic use. The test strips are to be used only outside the body for testing purposes.
- Do not use test strips after the expiration date shown on the vial. Expired test strips may give incorrect blood glucose readings.
- Do not use test strips that are torn, bent, or damaged in any way. Do not reuse test strips.
- The sample must only be applied to the tip of the test strip. Do not apply blood or control solution to the top of the test strip as this may result in an inaccurate reading.
- Before running a blood glucose test, make sure that the code chip contained with that vial of strips is inserted into the code chip slot on the right side of the meter.
- Discard the vial and any unused test strips 6 months after you first open it. Constant exposure to air may destroy chemicals in the test strip. This damage can cause incorrect readings.
- Keep the test strip vial away from children and animals.
- Consult your physician or healthcare professional before making any changes in your treatment plan based on your blood glucose test results.
- These products are labeled with the symbol to distinguish them from earlier product versions that were subject to the EN ISO 15197:2015 non-compliance. Test strips with the symbol are compatible only with the control solutions that have the same symbol. The symbol can be found on the boxes, labels and individual pouches.

MATERIALS PROVIDED

- Test Strips
- Code Chip
- Package Insert

MATERIALS REQUIRED BUT NOT PROVIDED

- Meter
- Sterile Lancets
- Lancing Device
- Control Solution

INSTRUCTIONS FOR USE

- See your User's Manual for complete instructions for blood sample collection before use.
1. Open the cap of the test strip vial only to remove a test strip for testing. Replace the cap immediately to protect the remaining test strips from moisture in the air.
 2. Run the blood glucose test following the instructions contained in your User's Manual.
 3. The blood glucose test result will be shown on the meter display window. This result should fall within the target range recommended by your healthcare professional. If your blood glucose test results are higher or lower, ask your healthcare professional what to do. Always consult your healthcare professional before making any changes to your treatment plan.

IMPORTANT: On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II Blood Glucose Monitoring Systems allow alternative site testing for forearm and palm testing in addition to fingertip testing. There are important differences between forearm, palm and fingertip samples that you should know. Important information about forearm and palm glucose testing:

- When blood levels are changing rapidly such as after a meal, insulin dose or exercise, blood from the fingertips may show these changes more rapidly than blood from other areas.
- Fingertips should be used if testing is within 2 hours of a meal, insulin dose or exercise and any time you feel glucose levels are changing rapidly.
- You should test with the fingertips anytime there is a concern for hypoglycemia or you suffer from hypoglycemia unawareness.

RANGE OF EXPECTED BLOOD GLUCOSE VALUES

Blood glucose monitoring requires the help of a healthcare professional to help you understand your own range of expected blood glucose values. The meaning of your blood glucose results. Expected blood glucose levels for people without diabetes.

Time	Range
Fasting and Before Meals	70 – 100 mg/dL
2 Hours After Meal	Less than 140 mg/dL

CHECKING YOUR METER

Your blood glucose meter must be handled according to the instructions for meter care. The quality control test strips are working together properly. Follow the instructions for a quality control test. Three ranges CTRL 0, CTRL 1 and CTRL 2. Control Solution 1 is sufficient for most meters. If your meter is not working correctly, you may want to contact your dealer for information on purchasing control solution. For confirmation of results, Control Solution 1 test strips should fall within the CTRL 1 range. Within the CTRL 2 range. When testing with Control Solution 1, the results to the CTRL 1 range on the vial label. **CAUTION:** If your quality control test result falls outside the CTRL 1 range, DO NOT use the system to test your blood glucose. If you cannot correct the problem, contact your dealer.

LIMITATIONS

- The On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II meters are not for use with blood glucose control solutions tested and proven to work together effectively. Do not use components from other meters.
- Use only with whole blood. Do not use with hemolyzed blood.
- Do not use for testing neonates.
- Very high (above 60%) and very low (below 40%) hemoglobin levels may affect the accuracy of the blood glucose measurements.
- The system is tested to accurately read the range of 1.1-33.3 mmol/L (20 - 600 mg/dL).
- Fatty substances (triglycerides) up to 3,000 mg/dL may have a major effect on blood glucose test results.
- The On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II Blood Glucose Monitoring Systems are calibrated by the manufacturer to test properly up to 10,000 ft (3,000 m).
- Severely ill persons should not run the glucose test.
- Blood samples from patients in shock, or hypotensive state (with or without ketosis) may give inaccurate results for testing with On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II.
- Dispose of blood samples and materials as biohazardous materials. Follow proper procedures for disposing of materials.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

The On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II Blood Glucose Monitoring Systems meet the requirements of EN ISO 15197:2015 (in vitro diagnostic) for self-testing in meters and On-Call[®] EZ II meters are calibrated by the manufacturer to test properly up to 10,000 ft (3,000 m).

Reproducibility, Precision

Ten replicate assays were each run on ten On-Call[®] Plus blood samples at five concentration levels. The following reproducibility, precision estimates were obtained.

MEAN	2.1 mmol/L (38 mg/dL)	4.9 mmol/L (89 mg/dL)
Standard Deviation mmol/L (mg/dL) or Coefficient of Variation (CV)	0.08 mmol/L (1.4 mg/dL) (2.5%)	0.14 mmol/L (2.5 mg/dL) (3.0%)

Intermediate Precision

Ten replicate assays drawn from 3 strip lots were run on ten On-Call[®] Plus blood samples at five concentration levels. The following reproducibility, precision estimates were obtained.

Control Solution Level	MEAN
Low (CTRL 0)	1.9 mmol/L (33.5 mg/dL)
Normal (CTRL 1)	6.4 mmol/L (115.3 mg/dL)
High (CTRL 2)	18.8 mmol/L (338.9 mg/dL)

System Accuracy

The capillary blood glucose measurements from the On-Call[®] Plus Blood Glucose Monitoring System were compared to the results obtained from the 2300 STAT Plus Glucose Analyzer (x). The results are shown below.

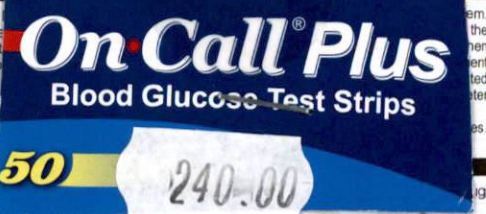
Linear Regression Results: On-Call [®] Plus vs. 2300 STAT Plus		
Sample Site	Slope	Intercept
Fingertip	0.9962	-0.001
Palm	0.9954	-0.001
Forearm	0.9930	-0.001

On-Call[®] Plus

Blood Glucose Test Strips Package Insert

REF G133-111,	REF G133-112,	REF G133-114	English
REF G133-118,	REF G133-119,	REF G133-211	

The On-Call[®] Plus Blood Glucose Test Strips work with the glucose concentration automatically also electrical current is based on the electrical display. The meter For in vitro diagnosis For self-testing and



Each test strip contains
Each test strip vial

STORAGE AND HANDLING

- Test strips should be stored in their protective vial. The vial's cap must be tightly closed. This is to keep the test strips in good working condition.
- Store test strips in a cool, dry place at room temperature, 2-35°C (36-95°F). Store them away from heat and direct sunlight.
- Do not freeze or refrigerate.
- To ensure accurate results, use the test strips at room temperature.
- Do not store the test strips outside their protective vial. Test strips must be stored in the original vial with the cap tightly closed.
- Do not store or use the test strips in a humid place such as a bathroom.
- Do not store the meter, the test strips or control solution near bleach or cleaners that contain bleach.
- Do not transfer the test strips to a new vial or any other container.
- Replace the vial cap immediately after removing a test strip.
- Use the test strip immediately after removing it from the vial.
- Do not use your test strips past the unopened expiration date printed on the vial. Using test strips past the expiration date may produce incorrect test results.
- **Note:** All expiration dates are printed in Year-Month format. 2018-01 means January 2018.
- Use a new vial of test strips for only 6 months after opening. The opened vial expiration date is 6 months after the vial was first opened. Write the opened vial expiration date on the vial label after you open it.

PRECAUTIONS

- For in vitro diagnostic use. The test strips are to be used only outside the body for testing purposes.
- Do not use test strips after the expiration date shown on the vial. Expired test strips may give incorrect blood glucose readings.
- Do not use test strips that are torn, bent, or damaged in any way. Do not reuse test strips.
- The sample must only be applied to the tip of the test strip. Do not apply blood or control solution to the top of the test strip as this may result in an inaccurate reading.
- Before running a blood glucose test, make sure that the code chip contained with that vial of strips is inserted into the code chip slot on the right side of the meter.
- Discard the vial and any unused test strips 6 months after you first open it. Constant exposure to air may destroy chemicals in the test strip. This damage can cause incorrect readings.
- Keep the test strip vial away from children and animals.
- Consult your physician or healthcare professional before making any changes in your treatment plan based on your blood glucose test results.
- These products are labeled with the symbol to distinguish them from earlier product versions that were subject to the EN ISO 15197:2015 non-compliance. Test strips with the symbol are compatible only with the control solutions that have the same symbol. The symbol can be found on the boxes, labels and individual pouches.

MATERIALS PROVIDED

- Test Strips
- Code Chip
- Package Insert

MATERIALS REQUIRED BUT NOT PROVIDED

- Meter
- Sterile Lancets
- Lancing Device
- Control Solution

INSTRUCTIONS FOR USE

- See your User's Manual for complete instructions for blood sample collection before use.
1. Open the cap of the test strip vial only to remove a test strip for testing. Replace the cap immediately to protect the remaining test strips from moisture in the air.
 2. Run the blood glucose test following the instructions contained in your User's Manual.
 3. The blood glucose test result will be shown on the meter display window. This result should fall within the target range recommended by your healthcare professional. If your blood glucose test results are higher or lower, ask your healthcare professional what to do. Always consult your healthcare professional before making any changes to your treatment plan.

IMPORTANT: On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II Blood Glucose Monitoring Systems allow alternative site testing for forearm and palm testing in addition to fingertip testing. There are important differences between forearm, palm and fingertip samples that you should know. Important information about forearm and palm glucose testing:

- When blood levels are changing rapidly such as after a meal, insulin dose or exercise, blood from the fingertips may show these changes more rapidly than blood from other areas.
- Fingertips should be used if testing is within 2 hours of a meal, insulin dose or exercise and any time you feel glucose levels are changing rapidly.
- You should test with the fingertips anytime there is a concern for hypoglycemia or you suffer from hypoglycemia unawareness.

RANGE OF EXPECTED BLOOD GLUCOSE VALUES

Blood glucose monitoring requires the help of a healthcare professional to help you understand your own range of expected blood glucose values. The meaning of your blood glucose results. Expected blood glucose levels for people without diabetes.

Time	Range
Fasting and Before Meals	70 – 100 mg/dL
2 Hours After Meal	Less than 140 mg/dL

CHECKING YOUR METER

Your blood glucose meter must be handled according to the instructions for meter care. The quality control test strips are working together properly. Follow the quality control test. Three ranges CTRL 0, CTRL 1 and CTRL 2. Control Solution 1 is sufficient for most meters. If your meter is not working correctly, you may want to contact your dealer for information on purchasing control solution. For confirmation of results, Control Solution 1 test strips should fall within the CTRL 1 range. Within the CTRL 2 range. When testing with Control Solution 1, the results to the CTRL 1 range on the vial label. **CAUTION:** If your quality control test result falls outside the CTRL 1 range, DO NOT use the system to test your blood glucose. If you cannot correct the problem, contact your dealer.

LIMITATIONS

- The On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II meters are tested and proven to work together for blood glucose measurements. Do not use components from other meters.
- Use only with whole blood. Do not use with hemoglobin.
- Do not use for testing neonates.
- Very high (above 60%) and very low (below 40%) hemoglobin levels may affect the results.
- Abnormally high levels of vitamin C and other blood glucose measurements.
- The system is tested to accurately read the range of 1.1-33.3 mmol/L (20 - 600 mg/dL).
- Fatty substances (triglycerides) up to 3,000 mg/dL may have a major effect on blood glucose test results.
- The On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II Blood Glucose Monitoring Systems are calibrated by the manufacturer to test properly up to 10,000 ft (3,000 m).
- Severely ill persons should not run the glucose test.
- Blood samples from patients in shock, or hypotensive state (with or without ketosis) may give inaccurate results for testing with On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II.
- Dispose of blood samples and materials as infectious materials. Follow proper procedures for disposing of materials.

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

The On-Call[®] Plus and On-Call[®] EZ II Blood Glucose Monitoring Systems meet the requirements of EN ISO 15197:2015 (in vitro diagnostic) for self-testing in meters and On-Call[®] EZ II meters are calibrated by the manufacturer to test properly up to 10,000 ft (3,000 m).

Reproducibility, Precision

Ten replicate assays were each run on ten On-Call[®] Plus blood samples at five concentration levels. The following reproducibility, precision estimates were obtained.

MEAN	2.1 mmol/L (38 mg/dL)	4.9 mmol/L (89 mg/dL)
Standard Deviation mmol/L (mg/dL) or Coefficient of Variation (CV)	0.08 mmol/L (1.4 mg/dL) (2.5%)	0.14 mmol/L (2.5 mg/dL) (3.0%)

Intermediate Precision

Ten replicate assays drawn from 3 strip lots were run. These tests were run each day for 10 consecutive days. The following intermediate precision estimates were obtained.

Control Solution Level	MEAN
Low (CTRL 0)	1.9 mmol/L (33.5 mg/dL)
Normal (CTRL 1)	6.4 mmol/L (115.3 mg/dL)
High (CTRL 2)	18.8 mmol/L (338.9 mg/dL)

System Accuracy

The capillary blood glucose measurements from the On-Call[®] Plus Blood Glucose Monitoring System were compared to the results obtained from the 2300 STAT Plus Glucose Analyzer (x). The results are shown below.

Linear Regression Results: On-Call [®] Plus vs. 2300 STAT Plus		
Sample Site	Slope	Intercept
Fingertip	0.9962	-0.001
Palm	0.9954	-0.001
Forearm	0.9930	-0.001