

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Diagnostique et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## 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.



## Déclaration de Maladie

N° D: N° P19- 059023

34959

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 329 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : AZHAR MILLOUDA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0522397194 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie :

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 : 28/07/2020

Signature de l'adhérent(e) :



# Conditions Générales

## POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

- = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien
- = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)
- = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre
- = Visite de jour au domicile du malade par le médecin
- = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin
- = Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade
- = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié
- = Acte de pratique médicale couvrant et de petite chirurgie
- = Actes de chirurgie et de spécialistes

- SF = Actes pratiqués par la sage Femme et relevant de sa compétence
- SFI = Soins infirmiers pratiqués par la sage femme
- AMM = Actes pratiqués par le masseur ou le kinsithérapeute
- AMI = Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière
- AP = Actes pratiqués par un orthophoniste
- AMY = Actes pratiqués par un aide-orthophoniste
- R-Z = Electro - Radiologie
- B = Analyses

## POUR L'ADHERENT

La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.

Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la Mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.

Le bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord ou de présenter ses observations

Le bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous couvert confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

## LES ACTES SOUMIS A ACCORD PREALABLE

HOSPITALISATION EN CLINIQUE  
HOSPITALISATION EN HOPITAL  
HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU  
HOSPITALISATION EN MAISON DE REPOS  
ACTES EFFECTUES EN SERIE, il s'agit  
des répétées en plusieurs séances ou actes  
comportant un ou plusieurs échelonnages  
et temps.

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES
- L'ORTHOPEDIE
- LA REEDUCATION
- LES ACCOUCHEMENTS
- LES CURES THERMALES
- LA CIRCONCISION
- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

## EN CAS D'URGENCE

En cas d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit se présenter dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

DATE DE DEPOT

AEROPORT CASA ANFA  
CASABLANCA  
TEL : 05 22 91 26 46 / 26 48 / 26 49 / 28 57 / 28 83  
FAX : 05 22 91 26 52  
TELEX : 3998 MUT  
E-mail : mupras@RoyalAirMaroc.co.ma

FEUILLE DE SOINS 1574538

### A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom : ALBERT NLOUDA  
Matricule : 329 Fonction : \_\_\_\_\_ Poste : \_\_\_\_\_  
Adresse : \_\_\_\_\_  
Tél. : \_\_\_\_\_ Signature Adhérent : \_\_\_\_\_

### A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : \_\_\_\_\_ Age       
Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent ☐ Conjoint ☐ Enfant ☐  
Date de la première visite du médecin : \_\_\_\_\_  
Nature de la maladie : \_\_\_\_\_  
S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances \_\_\_\_\_  
A \_\_\_\_\_ le \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ Signature et cachet du médecin  
Durée d'utilisation 3 mois

### VOLET ADHERENT

#### DECLARATION

1574538

Matricule N° : \_\_\_\_\_  
Nom du patient : \_\_\_\_\_  
Date de dépôt : \_\_\_\_\_  
Montant engagé \_\_\_\_\_  
Nombre de pièces jointes : \_\_\_\_\_





## 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

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18/03/2020	40610

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et Signature du praticien	Dates des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

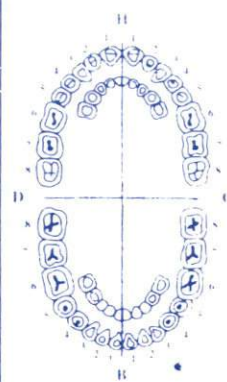
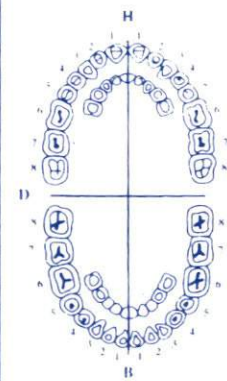
## VOLET ADHERENT

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

## SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires ainsi que le bilan de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT

PHARMACIE ARAFAT  
 ASMOUN Samir  
 Docteur en Pharmacie  
 Rue ASSALAM Hay Al Houde  
 BERRECHID  
 Tél: 05 22 32 84 98

Le 18/03/2020

Facture N° 99

M. MC AZMI  
 NILOUDA

Quantité	désignation	Prix	Montant
3	galvus met 50/850	390,00	1170,00
3	Di'amec - 60/60	78,7	236,10
<hr/>			
T: 1406,10			

PHARMACIE ARAFAT  
 ASMOUN Samir  
 Docteur en Pharmacie  
 Rue ASSALAM Hay Al Houde  
 BERRECHID  
 Tél: 05 22 32 84 98



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

Galvus Met® 50 mg/850 mg

Galvus Met® 50 mg/1000 mg

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine

1814653 MA



**GALVUS MET® 50 mg/850 mg**  
Boîte de 60 comprimés

PPV : 390.00 DH

**Veillez lire attentivement l'intégralité de c.**

notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

Le diabète de type 2 se développe lors  
qu'on ne consomme pas assez d'insuline  
ou que l'insuline qu'elle le devrait  
produit trop de sucre dans le sang.  
On ne peut pas le guérir, mais on peut  
le contrôler. On peut faire baisser le  
taux de sucre dans le sang en prenant  
des médicaments, en faisant de l'exercice  
physique et en changeant son régime  
alimentaire. Les médicaments sont  
produits par des laboratoires pharmaceutiques.  
On peut les acheter en pharmacie ou en  
ligne. On peut aussi les louer. On peut  
même les louer à un prix très bas. On  
peut même les louer à un prix très bas  
si on a un bon contrat d'assurance.  
On peut même les louer à un prix très  
bas si on a un bon contrat d'assurance.  
On peut même les louer à un prix très  
bas si on a un bon contrat d'assurance.

Comment Galvus Met agit

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

2. Quelles sont les informations à prendre <d'utiliser> Galvus M

Ne prenez jamais Galvus Met

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

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

**Dénomination du médicament :**

**Galvus Met® 50 mg/850 mg**

**Galvus Met® 50 mg/1000 mg**

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine

1814653 MA



**6 118001 031085**  
**GALVUS MET® 50 mg/850 mg**  
Boîte de 60 comprimés

PPV : 390.00 DH

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de la**

**notice avant de prendre ce médicament car elle**

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

**Que contient cette notice :**

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

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

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

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

Le diabète de type 2 se développe lorsque le corps ne produit pas suffisamment d'insuline ou que l'insuline produite n'est pas utilisée correctement. L'insuline est une hormone qui permet au sucre (glucose) de passer du sang dans les cellules pour produire l'énergie dont elles ont besoin. Lorsque le diabète de type 2 n'est pas traité, le taux de sucre dans le sang augmente. Les symptômes du diabète de type 2 sont : la soif excessive, la fatigue, la perte de poids, la vision floue, les plaies qui guérissent difficilement, les infections fréquentes, les urines fréquentes, la faiblesse, les maux de tête, les nausées, les vomissements, la perte de poids rapide, une acidose lactique, le risque d'acidocétose. En cas d'acidocétose, le sang devient acide et peut conduire à une coma. Les symptômes comprennent des vomissements, une respiration rapide et profonde, votre haleine présente une odeur de fruits pourris, vous avez eu récemment une crise cardiaque ou un AVC, vous présentez une insuffisance cardiaque.

**Comment Galvus Met agit**

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

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

**Ne prenez jamais Galvus Met**

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

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

**Dénomination du médicament :**

**Galvus Met® 50 mg/850 mg**

**Galvus Met® 50 mg/1000 mg**

Comprimés pelliculés. Boîtes de 60

Vildagliptine/Métformine

1814653 MA



**GALVUS MET® 50 mg/850 mg**  
Boîte de 60 comprimés

PPV : 390.00 DH

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de la**

**notice avant de prendre ce médicament car elle**

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

**Que contient cette notice :**

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

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

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

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

Le diabète de type 2 se développe lorsque le corps ne produit pas suffisamment d'insuline ou que l'insuline produite n'est pas utilisée correctement. L'insuline est une hormone qui permet au sucre de passer du sang dans les cellules. Sans insuline, le sucre s'accumule dans le sang et peut entraîner des complications graves. Le diabète de type 2 se développe généralement chez les adultes et est souvent associé à l'obésité, à la sédentarité et à une alimentation riche en sucres et en graisses. Les symptômes du diabète de type 2 peuvent inclure la soif excessive, la fatigue, la vision floue et des plaies qui guérissent difficilement. Le diabète de type 2 se traite généralement avec des médicaments oraux, comme Galvus Met, et/ou avec l'insuline. Il est important de suivre les conseils de votre médecin et de surveiller régulièrement votre glycémie pour éviter les complications.

**Comment Galvus Met agit**

Les deux substances actives, vildagliptine et metformine, agissent pour aider à contrôler le taux de sucre dans le sang. La vildagliptine agit en faisant produire plus d'insuline et moins de glucagon. La metformine aide le corps à mieux utiliser l'insuline. Ensemble, elles aident à réduire le sucre dans le sang et à prévenir des complications liées au diabète.

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

**Ne prenez jamais Galvus Met**

- si vous êtes allergique à la vildagliptine, à la metformine ou à l'un des autres composants du médicament (mentionnés dans la notice).
- Si vous pensez que vous pouvez être enceinte ou si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin avant de prendre Galvus Met.
- si vous avez un diabète non contrôlé, une hyperglycémie sévère (taux de sucre dans le sang très élevé), des nausées, des vomissements, une perte de poids rapide, une acidose lactique, une acidocétose ou une acidocétose appelée « corps cétoniques » dans le sang. Ces symptômes peuvent conduire à une complication grave appelée « acidocétose ». En cas d'acidocétose, le sang peut devenir acide et entraîner des complications graves. Les symptômes comprennent une respiration rapide et profonde, une haleine qui sent le sucre, une soif excessive, une fatigue, une vision floue et des vomissements. Si vous présentez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

75,70

**DIAMICRON® 60 mg**

*comprimés sécables à Libération Modifiée*

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

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

#### **Que contient cette notice ?**

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

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

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

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

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

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

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

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

#### **Avertissements et précautions**

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

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

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

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

Une hypoglycémie peut survenir :

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



75,70

**DIAMICRON® 60 mg**

*comprimés sécables à Libération Modifiée*

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

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

#### **Que contient cette notice ?**

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

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

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

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

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

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

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

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

#### **Avertissements et précautions**

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

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

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

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

Une hypoglycémie peut survenir :

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

75,70

**DIAMICRON® 60 mg**

*comprimés sécables à Libération Modifiée*

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

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

#### **Que contient cette notice ?**

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

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

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

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

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

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

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

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

#### **Avertissements et précautions**

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

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

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

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

Une hypoglycémie peut survenir :

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