

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

## ditions 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.

## rmacie :

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.

## ique :

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

## ducation :

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.

## taire :

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

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

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

## maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## 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



ND: 51806

## Déclaration de Maladie : N° S19-0003159

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10221 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : TINRAOUI, J. Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0663790621 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 10/12/2020

Nom et prénom du malade : ELHAJR, NASSA

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Parent

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 10/12/2020

Signature de l'adhérent(e) :

Dr. Khadija CHARKAOUI  
Spécialiste Endocrinologie  
Diabétologie  
Résidence Al Oum Boudoum  
Casablanca - Tél: 0522 89 79 34  
MUPRAS  
14 DEC 2020  
ACCUEIL





Dr. Khadija CHERKAOUI-ZAHOUANI

Endocrinologue - Diabétologue  
obésité - Nutrition  
Ex Medecin Chef du Centre  
Régional de diabétologie

د. خديجة الشرقاوي زهواني

إختصاصية في السكري وأمراض الغدد  
السمنة - التغذية  
طبيبة رئيسة سابقا للمركز  
الجهوي للسكري

PHARMACIE LES PARENTS  
Dr. Khadija CHERKAOUI-ZAHOUANI  
234 Lotissement Oulfa - Casablanca  
Gsm: 06 67 07 50 55

Dr. Khadija CHERKAOUI-ZAHOUANI  
Spécialiste Endocrinologue  
Diabétologue  
N° 100 Résidence Al Ofoq - Bd Oulfa - Bab  
Oulfa Casablanca Tél: 05 22 89 79 34

19<sup>th</sup> EL HAJRI

20,00 x 3

① Glucosyl 1 g

19,00 x 6

2 p/l

glycom 500 x 3 mois

49,60 x 2

1 p x 3

31 D une fab

2 op 11<sup>th</sup> x 2 mois

157,90 x 3

2 op 1<sup>st</sup> mois x 2 mois

41 Inlectal 100/2,1<sup>st</sup> x 3 mois

44,00 x 4

cordia 1 p x 3 mois

57

925,90

رقم 100 إقامة الأفق - شارع أم الربيع -  
N° 100 Résidence Al Ofoq - Bd Oulfa - Bab  
Oulfa - Casablanca

الألفة - الدار البيضاء

الهاتف: 05 22 89 79 34



**Dr Khadija CHERKAOUI-ZAHOUANI**

**ENDOCRINOLOGIE - DIABÉTOLOGIE**

**OBESITE - NUTRITION**

*Ex Médecin Chef du Centre Régional  
de Diabétologie*

**دكتورة خديجة الشرقاوي زهواني**

**اختصاصية أمراض السكري وأمراض الغدد**

**السمنة - التغذية**

**طبيبة رئيسة سابقا للمركز الجهوي**

**لأمراض السكري**

Casablanca le : 07/12/2020

ETHASSIRI

— Visentiel

69,100

Lyn n°4



Dr. Khadija CHERKAOUI-ZAHOUANI  
Spécialiste Endocrinologie  
100, Résidence Al Ofaq, Bd. Oum Rabii  
Oulfa - Casa - Tél: 0522 89 79 34

**PHARMACIE LES PARENTS**  
Nadia GOURANI  
234 E L'Assommoir Zoubeir  
Groupe Addoha Oulfa - Casablanca  
Gsm: 06 67 07 50 25

# Visentiel®

Complément alimentaire

F

Visentiel® est un complexe de vitamines et de minéraux.

Le magnésium contribue au fonctionnement normal du métabolisme énergétique. Les vitamines C, B<sub>2</sub>, B<sub>3</sub>, B<sub>5</sub>, B<sub>6</sub>, B<sub>9</sub> participent à réduire la fatigue.

Le zinc, les vitamines C, E et le sélénium protègent les cellules contre le stress oxydatif.

## COUVERTURE DES BESOINS NUTRITIONNELS

Une alimentation variée et équilibrée garantit les apports en vitamines et minéraux dont nous avons besoin pour optimiser notre santé. Cependant certaines situations augmentent ces besoins et justifient de faire appel à une supplémentation.

## SITUATIONS D'AUGMENTATION DES BESOINS EN VITAMINES ET MINÉRAUX

Certains aspects de la vie moderne, comme la pollution, le tabac, la pilule contraceptive, le stress, le surmenage, le sport, etc. Certaines circonstances, comme période de croissance, grossesse, allaitement, syndrome prémenstruel, ménopause, andropause, etc.

## OPTIMISER SES APPORTS

L'apport en vitamines et minéraux permet:

- De renforcer l'ensemble des fonctions vitales.
- D'accroître les performances (énergie, capacités intellectuelles, défenses immunitaires, etc.).
- De prolonger et maintenir un bon état de santé et de bien-être.

## CONSEILS D'UTILISATION

Pour adultes et adolescents:

1 à 2 comprimés par jour à avaler au petit-déjeuner ou au déjeuner. Si du fer est prescrit, le prendre à distance de Visentiel®.

## DURÉE RECOMMANDÉE

La prise de Visentiel® de façon régulière est une bonne manière de s'assurer un apport quotidien de qualité en compléments nutritionnels vitaux.

vous propose un  
de complément

► D-Stress® et D-Stress taurine, de l'arginine, fatigue, résister au stress intellectuelles normale

► Maxi-Flore®: une synergie probiotiques. Maxi-Flore Une forme comprimé orodispersible à consommer qui se dissout quasi instantanément

► Baby-Flore®: probiotique pour les enfants de 1 an

► Day-Oxydose®, Anti-oxydant des synergies antioxydantes des cellules contre le stress oxydatif

► Mix Alpha 3®: riche en oméga 3 (ALA) contribue au maintien d'une ossature normale. L'EPA et le DHA pour la santé cardiaque normale.

► Flex-Tonic®: synergie exclusive d'un collagène de type II breveté et de silice.

La vitamine C associée contribue à la formation de collagène pour assurer une fonction normale des cartilages.

► Bi-Ostéo® et Bi-Ostéo® Densité: riche en acide gras oméga 3. Bi-Ostéo® est une synergie de vitamines C, D, K et zinc qui contribuent à maintenir une ossature normale. Les vitamines C, E et le sélénium protègent les cellules contre le stress oxydatif.

► Régéderm®: synergie de vitamine C, de vitamine E et de sélénium, contribuant à protéger les cellules de la peau du stress oxydatif, du zinc qui participe au maintien d'une peau normale, ainsi que des acides gras essentiels (GLA, EPA et DHA).

► Sérénité Grossesse: une supplémentation journalière complète dans les situations de préconception, grossesse et allaitement.

Lot : V255F  
Duo : 09/23  
P.P.C : 69 Dh



Notice :

**Information de l'utilisateur**  
**D-CURE FORTE 100.000 U.I.,**  
**solution buvable en ampoule, boîtes de 3.**  
**Cholécalciférol (Vitamine D 3).**



PPV: 49,60 DH  
LOT: 20F03  
EXP: 06/2023

**Veillez lire attentivement l'importance de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirables non mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien .

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Information supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE?**

**N'utilisez pas D-CURE FORTE :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D, qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.



Notice :

**Information de l'utilisateur**  
**D-CURE FORTE 100.000 U.I.,**  
**solution buvable en ampoule, boîtes de 3.**  
**Cholécalciférol (Vitamine D 3).**



PPV: 49,60 DH  
LOT: 20F03  
EXP: 06/2023

**Veillez lire attentivement l'importance de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirables non mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien .

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Information supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE?**

**N'utilisez pas D-CURE FORTE :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.







بريكتال<sup>(١)</sup> 10 ملغ / 2,5 ملغ

بيراندوبريل أرجنتين 1 إنداباميد  
حبات ملتبسة

1 ملغ

بيد

LOT N°:  
EXP:  
PPV:

الدواء لأنه يحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك.

أخرى.

سأستأخر.

يجب للأخريين. قد يضرهم، حتى لو أعراضهم هي نفس أعراضك.

إذا أحسست بأثار جانبية. وهذا ينطبق أيضا على أي آثار جانبية محتملة غير المدرجة في هذه النشرة.

157,90

- اسأل  
- قد وصف  
- تحدث مع ص

في هذه النشرة:

1 - ماهو بريكتال<sup>٣</sup> وأين الحبيب يمسح مساحته؟

2 - ما يجب معرفته قبل استخدام بريكتال<sup>٣</sup> ؟

3 - كيف يستخدم بريكتال<sup>٣</sup> ؟

4 - ما هي الآثار الجانبية المحتملة

5 - كيف يتم تخزين بريكتال<sup>٣</sup> ؟

6 - معلومات إضافية.

1 - ماهو بريكتال<sup>٣</sup> و بأي الحالات يتم استخدامه؟  
النوع الصيدلي والعلامة: إن بريكتال<sup>٣</sup> عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين: البراندوبريل والإنداباميد. وهو مرادف لارتفاع الضغط الشرياني. ويوصف لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.

يوصف بريكتال<sup>٣</sup> للمصابين بارتفاع ضغط الدم بواسطة البراندوبريل وبواسطة الإنداباميد على حد سواء. عموماً عن ذلك، أن يأخذوا نوعاً واحداً من بريكتال<sup>٣</sup> حيث لا تحتوي على هاتين المادتين الفعالتين.

الاستعمالات العلاجية

يتمنى البراندوبريل أن يصف ضغطات خفيفة لتحويل الانجوستينين (IEC). وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهولة هذا عمل القلب في ضخ الدم.  
إن الإنداباميد يحد من البؤل، ومن مميزات البراندوبريل هو مقدار البول الصادر عن الكلى. لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرات البول بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة خفيفة. بهذا يقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتصلان سوياً بالتحكم به.

2 - ما يجب معرفته قبل استخدام بريكتال<sup>٣</sup> ؟

قائمة بالمعلومات الضرورية قبل تناول الدواء: يرجى الاتصال بطبيبك قبل تناول هذا الدواء إذا كان قد قال لك لديك التحصين لبعض السكريات.

لا تستعمل في الإطلاق بريكتال<sup>٣</sup> في الأوضاع التالية:

• إن كانت لديك حساسية من مادة البراندوبريل، أو من صنف آخر فخطبات خفيفة التحول، أو من الإنداباميد، أو من أي مستقيماً آخر، أو من أية مادة أخرى تدخل في تركيب بريكتال<sup>٣</sup>.

• إن كنت مصاباً بمرض الكلى أو أمراض الكلى، أو تضع جهازاً للشرايين أو للسان، أو حكة مع طلع جلد جديد.

تحتج عن مداواة سابقة بواسطة فوسفات خفيفة التحول (IEC). أو إن كانت تلك الأعراض الحادة بالوعدة الوعائية أو بومدة كوينك (rodème) قد سبق وصفت في أي وضع آخر لأحد أفراد عائلتك.

• إن كنت تشكو من القصور الكبدى الشديد أو إن كنت تشكو من الحالة الحادة للمساءة للإختلال المعاشي الكبدى (اضطرابات معيشية شديدة نتيجة عن الإصابات الكبدية الشديدة).

• إن كنت مصاباً بمرض كولي سفيو أو إن كنت خاضعاً لتصلل الدم.

• إن كانت مقاييس البولوسوم في ذلك الحالة الانخفاض في فائقة الارتفاع.

• إن كنت تشكو بإصابتك بالقصور القلبي الخفيف مع علاج (مع إحسان مالي فائق وضيق في التنفس).

• إن كنت حامل منذ أكثر من ثلاثة أشهر، حيث ينبغي أيضاً تجنب بريكتال<sup>٣</sup> منذ بدائ الحمل (انظري إلى ملصق العمل والارتداء).

• إن كنت مرضح.

التحذيرات والاحتياطات خاصة

إن كانت إحدى الحالات التالية توجب لوضعك الرهنحبيب الطبيب قبل أخذ بريكتال<sup>٣</sup> :

• إن كان لديك نقص في البوتاسيوم (أي نقص في الشريان الرئوي للقلب)، أو اختلال عضلي قلبي شديداً (إصابة العضلة القلبية)، أو نقص في الشريان الكوي (أي الشريان الذي يروي الكلية بدم).

• إن كنت تشكو من أي خلل قلبي.

• إن كنت تشكو من إعتلال كبدى.

• إن كنت تشكو من داء كولاجيني (إصابة جلدية)، مثل الذئب الحمامي للمجموع، أو التصلب الجلدى.

• إن كنت تشكو من التصلب العصيدي (أي لتصلب الشرايين).

• إن كنت تشكو من غرط اللثة (أي خلل في الغدة الدرقية).

• إن كنت مصاباً بالنقرس.

• إن كنت مصاباً بداء السكري.

• إن كنت خاضعاً لمعالجة من طلع وتستخدم بديلاً عن مواد تحتوي على البوتاسيوم.

• إن كان لديك نقص في البوتاسيوم أو بحدوث الكلى للبولوسوم (spironolactone) أو (triamterene) في نفس الوقت مع بريكتال<sup>٣</sup> (انظر إلى ملصق أخذ أو إستمداً أدوية أخرى).

ملاحظة: تأخذ واحدة من هذه الأدوية لعلاج ارتفاع ضغط الدم.

• على خصم من الجينوسين الثاني (المعروف أيضاً باسم Sartans مثل فالسارتان، ليمسارتان، إيزيسارتان، وغامضة إذا كان لديك مشاكل في الكلى بسبب داء السكري).

• الإسكربون.

قد يحتاج الطبيب إلى مراقبة منتظمة لديك وظيفة الكلى وضغط الدم ومستويات الألكالويت (مثل البولوسوم) في الدم.

كما عليك أن تعلم طبيبك بتعاطيك بريكتال<sup>٣</sup> في الأوضاع التالية:

3 - كيف تستخدم بريكتال<sup>٣</sup> ؟

الجرعة: طريقة الاستعمال: وتحدد الاستعمال ومدة العلاج

يجب إتخاذ التام بالجرعة التي وصفها لك الطبيب. في حال حال عليك باستشارة الطبيب أو الصيدلي.

إن الجرعة الاعيادية عبارة حبة واحدة في اليوم. تتلخص الحبة مع كأس من الماء مرة واحدة في اليوم، ويستحسن أخذها في الصباح وقبل وجبة الإفطار.

الأعراض والتعليقات في حال الجرعة الزائدة الجرعة

إن طراً وأخذت حبة واحدة، يُنصّل فوراً بطبيبك أو بأمر الطبيب أو الصيدلي (مع أعراض دوخة أو دوار). ويمكن مكافحة ذلك بتعديداً لمصاب مع رفع السائل للأعلى.

الزيادة في حالة النقص واحد أو أكثر من الجرعات

من الهام جداً أخذ الدواء يوماً بوضوء منتظمة، فإن جودة الفعالية تابعة لتناولها المنتظم. فإن سوت عن أخذ جرعة بريكتال<sup>٣</sup> عليك بأخذ الجرعة العادية في اليوم التالي، ولا يجوز على الإطلاق أخذ حبات إضافية تعويضاً عن السيو.

مخاطر الاحتساب

حيث إن الدواء قد يرفع الضغط الشرياني على طول المدى، عليك بالتشاور مع طبيبك بأمر التوقف عن العلاج إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية تتعلق باستعمال هذا الدواء، فارجاء طلب المزيد من المعلومات من طبيبك أو الصيدلي.

4 - ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

كما هو الحال مع كل دواء، قد تظهر مع بريكتال<sup>٣</sup> بعض الأعراض المزعجة، منها ما لا تهمس على تناولها.

إذا لاحظت حدوث أي من التأثيرات الجانبية المذكورة فيما يلي، عليك أن تتوقف مباشرة عن تناول بريكتال<sup>٣</sup>، وأن تتصل بطبيبك في الفور:

• تضخم في البيرة أو في الشفتين، أو في القدم، أو في اللسان أو في الموضع، خفق في التنفس.

• دوخة شديدة، أو غيب عن الوعي.

• تسرع غير عادي أو اضطرابات في ضربات القلب.

وقد تحدثت الآثار الجانبية الناتجة عن التحصين التالي:

• غفابة (حس لدق في واحد والبشرة وأكثر من واحد بالملحة)، صداع، دوخة، تشنجات، اضطرابات في النظر.

• طنين في الأذن، دخول ناتج عن انخفاض الضغط الشرياني، شعاع، التهابات معدية معوية (غثيان، قيء)،

أو ألم في اضطرابات في التنفس، تجفف في الدم، اضطرابات معدية أو غير حمراء، إسهال، إمساك، تفاعلات حساسية (طفح جلدي، حكة)، تسرع عضلي، الإحساس بالإرهاق.

• نادر (صعدت لدى أقل من واحد بالملحة وأكثر من واحد بالألم)، تبدلات مزاجية، أرق في النوم، تشنجات

فصبي (أي الإحساس بضيق في الصدر، نضج وضيق)، وذمة وعائية (عوارض يأتي على شكل صلع في التنفس، أو تشنجات

تضخم في البيرة أو في اللسان)، شرى خفيفة pruritus (أي ظهور بقع حمراء على سطح الجلد)، اضطرابات كلوية،

عجز جنسي، تعب.

• نادر جداً (حدثت لدى أقل من واحد بالعشرة آلاف)، حرق، اضطرابات قلبية وعائية (ضربات قلب غير منتظمة، صداع، صدرة، قلبية)، داء الرئة البولية (شكل نادر من داء الرئة)، زكام (إسداد أو سيلان الأنف)،

ظهور طلع جلدي حاد كالحساسية المتعددة الأشكال. إن كنت تشكو من الداء الجلدي الحامضي المصغى (داد كولاجيني) قد يتزايد الوضع سوءاً وقد لوحظت أعراض تحسس من الضوء (تبدلات تظهر على سطح الجلد) بعد التعرض لأشعة الشمس أو لأشعة فوق البنفسجية.

• تغير معروف (قد تفرأ في معطيات تشع في نسبة تلك الاحتفالات). وعكة ضربات القلب غير منتظمة تؤثر على المؤشرات الحيوية. معطى القلب السائل الكهربائي غير طبيعي، ارتفاع نسبة الأيونات الكهربائية.

كما قد تطرأ اضطرابات كلوية أو كبدية أو في مستوى المعكولة / البكرياس، وتبدلات في مقاييس الدم.

فيكون طبيبك أن يطلب منك التحاليل اللازمة، وذمة وعائية (عوارض يأتي على شكل صلع في التنفس، أو تشنجات

قد يُحتمل وقوع إحدى هذه الحالات (بالتالي المعاشي الكبدى) (اضطرابات معيشية تظهر وقت الإصابات السلبية في الكبد).

• إذا أصبت بأي آثار جانبية تحدثت إلى طبيبك أو الصيدلي. هذا يشمل أي آثار جانبية ممكنة حتى وإن لم يرد ذكرها في هذه النشرة.

5 - كيف يتم تخزين بريكتال<sup>٣</sup> ؟

يرك بعيداً عن متناول وبصر الأطفال.

لا تستخدم بريكتال<sup>٣</sup> بعد الموعد النهائي المشار إليها على العبوة الخارجية وعلى العبوة. يشع تاريخ انتهاء الصلاحية إلى اليوم الأخير من الشهر.

أقل العبوة يتحكم واحتفظ بها بعيداً عن الرطوبة.

لا ينبغي التخلص من الأدوية عن طريق مياه الصرف الصحي أو النفايات المنزلية، أسأل الصيدلي عن كيفية التخلص من الأدوية التي لا تعد مطلوبة، سوف تساعد هذه التوجيهات لتحميل البيئة.

6 - معلومات إضافية

على ملصق بريكتال<sup>٣</sup> و " أو على ملصق يحتوي؟

المصدر: الفاعل: هيا، بيراندوبريل، إنداباميد، أرجنتين، إنداباميد.



# CARDIX®

## Carvédilol

### COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol ..... 6.25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol ..... 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

#### CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

#### CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

### EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

*Système nerveux central* : étourdissements.

*Cardiovasculaires* :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

*Gastro-intestinaux* : nausées, diarrhée et vomissements.

*Hématologiques* : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

*Métaboliques* : hyperglycémie, prise de poids.

*Autres* : • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### CONTRE INDICATIONS :

#### Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;
- Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du lactose ou de déficit en lactase.

Ca

LOT: 159  
PER: SEP 2023  
PPV: 44 OH 00

28 Compr

F209013/05



# CARDIX®

## Carvédilol

### COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol ..... 6.25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol ..... 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

#### CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

#### CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

### EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

*Système nerveux central* : étourdissements.

*Cardiovasculaires* :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

*Gastro-intestinaux* : nausées, diarrhée et vomissements.

*Hématologiques* : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

*Métaboliques* : hyperglycémie, prise de poids.

*Autres* : • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### CONTRE INDICATIONS :

#### Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;
- Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du lactose ou de déficit en lactase.

Ca

LOT: 159  
PER: SEP 2023  
PPV: 44 OH 00

28 Compr

F209013/05

# CARDIX®

## Carvédilol

### COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol ..... 6.25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol ..... 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

#### CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

#### CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

### EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

*Système nerveux central* : étourdissements.

*Cardiovasculaires* :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

*Gastro-intestinaux* : nausées, diarrhée et vomissements.

*Hématologiques* : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

*Métaboliques* : hyperglycémie, prise de poids.

*Autres* : • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### CONTRE INDICATIONS :

#### Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;
- Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du lactose ou de déficit en lactase.

Ca

LOT: 159  
PER: SEP 2023  
PPV: 44 OH 00

28 Compr

F209013/05

# CARDIX®

## Carvédilol

### COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6.25 mg : Carvédilol ..... 6.25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol ..... 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

Comprimés dosés à 6.25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

#### CARDIX 6.25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

#### CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

### EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

*Système nerveux central* : étourdissements.

*Cardiovasculaires* :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

*Gastro-intestinaux* : nausées, diarrhée et vomissements.

*Hématologiques* : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

*Métaboliques* : hyperglycémie, prise de poids.

*Autres* : • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### CONTRE INDICATIONS :

#### Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;
- Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du lactose ou de déficit en lactase.

Ca

LOT: 159  
PER: SEP 2023  
PPV: 44 OH 00

28 Compr

F209013/05



# GLIEMA<sup>®</sup>

## iride



barrette de fractionnement

ce médicament.

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
nevez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

marquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en

### 1- Compo

Composition : ..... en substance active par unité de prise. .... 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

**Les autres composants sont :**  
GLIEMA<sup>®</sup> 1 mg, comprimé.

Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172  
GLIEMA<sup>®</sup> 2 mg, comprimé.

Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132  
GLIEMA<sup>®</sup> 3 mg, comprimé.

Excipients : lactose Monohydrate Carboxyméthylamidon Sodique (Type A) Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172  
GLIEMA<sup>®</sup> 4 mg, comprimé.

Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notoire : lactose

### 2- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

GLIEMA<sup>®</sup> est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLIEMA<sup>®</sup> agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

### 3- Indications thérapeutiques :

GLIEMA<sup>®</sup> est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

### 4- Posologie :

#### Mode et voie d'administration.

- Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLIEMA<sup>®</sup>, comprimé.
- Avaler les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

#### Durée du traitement.

- La posologie de GLIEMA<sup>®</sup>, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).
- Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.
- La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLIEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.
- Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.
- La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLIEMA<sup>®</sup> par jour.
- Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline doit vous avoir besoin seront déterminées par votre médecin.
- En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLIEMA<sup>®</sup>, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.
- Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

#### Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

### 5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLIEMA<sup>®</sup> et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosée (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire)

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLIEMA<sup>®</sup>.

### 6- Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

- Réactions allergiques ;
- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Allergie cutanée (hy
- Certaines réactions aller
- Hypoglycémie sévère
- Certains patients, au cou
- Effets indésirables rares**
- Taux de sucre dans le sang
- Diminution du nombre des
- Plaquettes (majoration du ri
- Globules blancs (risque d'in
- Globules rouges (pouvant en
- Ces troubles s'améliorent g

- Effets indésirables très rares**
- Réactions allergiques (y c
- s'aggraver avec difficultés resp
- Troubles au niveau du foie (cholestase), inflammation du
- Nausées, vomissements, diarr
- Diminution du sodium dans l
- Une allergie cutanée (hypersensibilité au soleil. Certaines
- gonflement des lèvres, de la g
- Des réactions allergiques aux
- Des troubles de la vision p
- dans le sang et doit s'améliorer
- Augmentation des enzymes hép
- Saignement (inhibable) importan
- Déclaration des effets secondaires**
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable qui ne serait pas m

### 7- Mises en garde spéciales et

#### Adressez-vous à votre médecin ou

- Vous vous rétablissez d'une blessu
- stress. Informez votre médecin car un
- Vous avez un problème grave ou
- Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces
- prendre GLIEMA<sup>®</sup>.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une présence de porteurs d'un déficit enzymatique en glucose dans les informations disponibles sur l'utilisation de GLIEMA<sup>®</sup> chez les patients n'est pas recommandée.

#### Informations importantes sur l'hypoglycémie

Lorsque vous prenez GLIEMA<sup>®</sup>, une hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop bas) peut survenir. Les signes suivants peuvent favoriser la survenue :

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLIEMA<sup>®</sup> que ce dont vous avez
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (surénalies) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence
- Prise de certains autres médicaments
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne
- glucides qu'habituellement.

#### Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements,
- de concentration, diminution de la vigilance et des ré
- articuler, tremblements, paralysie partielle, troubles sens
- o les signes suivants peuvent également survenir : sueur
- artérielle, palpitations, douleur intense et soudaine dans
- et troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, les convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration, la perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut être

#### Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent après la consommation de sucres. Si les symptômes persistent, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas.

#### Tests de laboratoire.

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement, une partie de la maîtrise de soi, une respiration, la perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut être

#### Enfants et adolescents.

L'utilisation de GLIEMA<sup>®</sup> n'est pas recommandée chez les enfants. Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance

### 8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre un autre médicament, car cela peut diminuer ou augmenter l'effet de GLIEMA<sup>®</sup> sur votre taux de sucre dans le sang.

- l'effet de GLIEMA<sup>®</sup> (diminution du taux de sucre dans le sang) et le risque d'hypoglycémie ;
- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phénylbut
- médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que cefaz
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiq
- quinolones, claritromycine) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitami
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolis



# GLIEMA<sup>®</sup>

## iride



barrette de fractionnement

ce médicament.

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
nevez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

marquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en

### 1- Compo

Composition : ..... en substance active par unité de prise. .... 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

**Les autres composants sont :**  
GLIEMA<sup>®</sup> 1 mg, comprimé.

Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172  
GLIEMA<sup>®</sup> 2 mg, comprimé.

Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132  
GLIEMA<sup>®</sup> 3 mg, comprimé.

Excipients : lactose Monohydrate Carboxyméthylamidon Sodique (Type A) Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172  
GLIEMA<sup>®</sup> 4 mg, comprimé.

Excipients : lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notoire : lactose

### 2- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

GLIEMA<sup>®</sup> est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLIEMA<sup>®</sup> agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

### 3- Indications thérapeutiques :

GLIEMA<sup>®</sup> est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

### 4- Posologie :

#### Mode et voie d'administration.

- Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLIEMA<sup>®</sup>, comprimé.
- Avaler les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

#### Durée du traitement.

- La posologie de GLIEMA<sup>®</sup>, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).
- Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.
- La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLIEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.
- Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.
- La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLIEMA<sup>®</sup> par jour.
- Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline doit vous avoir besoin seront déterminées par votre médecin.
- En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLIEMA<sup>®</sup>, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.
- Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

#### Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

### 5- Contre-indications :

Ne prenez jamais GLIEMA<sup>®</sup> et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
- En cas de décompensation acido-cétosée (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire)

- En cas de coma diabétique ;
- Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLIEMA<sup>®</sup>.

### 6- Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :

- Réactions allergiques ;
- Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Allergie cutanée (hy
- Certaines réactions aller
- Hypoglycémie sévère
- Certains patients, au cou
- Effets indésirables rares**
- Taux de sucre dans le sang
- Diminution du nombre des
- Plaquettes (majoration du ri
- Globules blancs (risque d'in
- Globules rouges (pouvant en
- Ces troubles s'améliorent g

- Effets indésirables très rares**
- Réactions allergiques (y c
- s'aggraver avec difficultés resp
- Troubles au niveau du foie (cholestase), inflammation du
- Nausées, vomissements, diarr
- Diminution du sodium dans l
- Une allergie cutanée (hyp
- sensibilité au soleil. Certaines
- gonflement des lèvres, de la g
- Des réactions allergiques au
- Des troubles de la vision p
- dans le sang et doit s'amélior
- Augmentation des enzymes hé
- Saignement (inhibable) import
- Déclaration des effets secondaires**
- Si vous ressentez un quelconq
- effet indésirable qui ne serait pas m

### 7- Mises en garde spéciales et

#### Adressez-vous à votre médecin ou

- Vous vous rétablissez d'une blessu
- stress. Informez votre médecin car un
- Vous avez un problème grave ou n
- Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces
- prendre GLIEMA<sup>®</sup>.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une présence de porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate les informations disponibles sur l'utilisation de ce médicament chez les patients n'est pas recommandée.

#### Informations importantes sur l'hypoglycémie

Lorsque vous prenez GLIEMA<sup>®</sup>, une hypoglycémie peut survenir.

#### Les signes suivants peuvent favoriser la survenue

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLIEMA<sup>®</sup> que ce dont vous avez
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (surénalies) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence
- Prise de certains autres médicaments
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne
- glucides qu'habituellement.

#### Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements,
- de concentration, diminution de la vigilance et des ré
- articuler, tremblements, paralysie partielle, troubles sens
- o les signes suivants peuvent également survenir : sueur
- artérielle, palpitations, douleur intense et soudaine dans
- et troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, les convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration, la perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut être

#### Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent lorsque vous consommez des glucides rapides (pain, morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez attendre 15 minutes avant de recommencer à manger. Si les symptômes persistent, contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre ne suffit pas.

#### Tests de laboratoire.

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement, une partie de la maîtrise de soi, une respiration, la perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut être

#### Enfants et adolescents.

L'utilisation de GLIEMA<sup>®</sup> n'est pas recommandée chez les enfants. Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance

### 8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris ou devez prendre d'autres médicaments, car ils peuvent diminuer ou augmenter l'effet de GLIEMA<sup>®</sup> sur votre taux de sucre dans le sang. L'effet de GLIEMA<sup>®</sup> (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou d'autres médicaments pour traiter le diabète ou l'inflammation (phénylbutazone) ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que certains antibiotiques) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (quinolones, claritromycine) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamines K) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants).



# GLIEMA®

## iride



barrette de fractionnement

ce médicament.

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

avez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en

### 1- Compo

Composition : ..... 1 mg, 2 mg, 3 mg et 4 mg

Les autres composants sont :

- Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172
- GLIEMA® 2 mg, comprimé.
- Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132
- GLIEMA® 3 mg, comprimé.
- Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172
- GLIEMA® 4 mg, comprimé.
- Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxyméthylamidon Sodique (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

### 2- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

GLIEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLIEMA® agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

### 3- Indications thérapeutiques :

GLIEMA® est utilisé dans le traitement du diabète sucré de type 2, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids ne sont pas suffisants pour contrôler à eux seuls les taux de sucre dans le sang.

### 4- Posologie :

#### Mode et voie d'administration.

- Prendre ce médicament par voie orale, juste avant ou pendant le premier repas principal de la journée (généralement le petit déjeuner). Si vous ne prenez pas de petit déjeuner, vous devez prendre le médicament au moment indiqué par votre médecin. Il est important de ne pas sauter de repas lorsque vous prenez GLIEMA®, comprimé.
- Avaler les comprimés avec au moins un demi-verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

#### Durée du traitement.

- La posologie de GLIEMA®, comprimé dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre dans le sang et les urines).
- Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.
- La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de GLIEMA 1 mg, comprimé, une fois par jour.
- Si nécessaire, votre médecin peut augmenter la dose après une à deux semaines de traitement.
- La dose maximale recommandée est de 6 mg de GLIEMA® par jour.
- Un traitement associant glimépiride et metformine ou glimépiride et insuline peut être initié. Dans ce cas, les doses respectives de glimépiride, de metformine ou d'insuline doit vous avoir besoin seront déterminées par votre médecin.
- En cas de modification de votre poids, de changement de rythme de vie ou si vous êtes en situation de stress, une modification des doses de GLIEMA®, comprimé peut s'avérer nécessaire. Par conséquent, informez en votre médecin.
- Si vous avez l'impression que l'effet de votre médicament est trop fort ou trop faible, ne modifiez pas vous-même la posologie de votre traitement mais consultez votre médecin.

#### Fréquence d'administration.

L'utilisation régulière de produit pendant toute la durée du traitement est déterminante pour la réussite du traitement.

### 5- Contre-indications :

- Ne prenez jamais GLIEMA® et informez votre médecin :
  - Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
  - Si vous avez un diabète insulino-dépendant (diabète de type 1) ;
  - En cas de décompensation acido-cétosée (complication du diabète lorsque votre taux d'acide dans le sang est augmenté et vous pouvez présenter certains des signes suivants : fatigue, sensation de malaise (nausées), urines fréquentes et raideur musculaire)
  - En cas de coma diabétique ;
  - Si vous avez une maladie grave des reins ou du foie.
- En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre GLIEMA®.

### 6- Effets Indésirables :

- Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
- Informez immédiatement votre médecin si vous avez l'un des symptômes suivants :
- Réactions allergiques ;
  - Troubles au niveau du foie incluant couleur jaune de la peau et des yeux (jaunisse), trouble de la circulation de la bile (cholestase), inflammation du foie (hépatite) ou mauvais fonctionnement du foie ;

- Allergie cutanée (hy) ;
- Certaines réactions allergiques ;
- Hypoglycémie sévère ;
- Certains patients, au cours
- Effets indésirables rares
- Taux de sucre dans le sang ;
- Diminution du nombre des
- Plaquettes (majoration du ri
- Globules blancs (risque d'in
- Globules rouges (pouvant en
- Ces troubles s'améliorent g
- Effets indésirables très rares
- Réactions allergiques (y c
- s'aggraver avec difficultés res
- Troubles au niveau du foie
- (cholestase), inflammation du
- Nausées, vomissements, di
- Diminution du sodium dans l
- Une allergie cutanée (hyp
- sensibilité au soleil. Certaines
- gonflement des lèvres, de la g
- Des réactions allergiques aux
- Des troubles de la vision p
- dans le sang et doit s'amélior
- Augmentation des enzymes hé
- Saignement (inhibable) import
- Déclaration des effets second
- Si vous ressentez un quelconq
- effet indésirable qui ne serait pas me

### 7- Mises en garde spéciales et

#### Adressez-vous à votre médecin ou

- Vous vous rétablissez d'une blessu
- stress. Informez votre médecin car un
- Vous avez un problème grave ou n
- Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces
- prendre GLIEMA®.
- Une baisse du taux d'hémoglobine et une
- porteurs d'un déficit enzymatique en glucos
- les informations disponibles sur l'utilisation
- utilisation chez ces patients n'est pas recom
- Informations importantes sur l'hypoglycémie
- Lorsque vous prenez GLIEMA®, une hypoglyc
- Les effets suivants peuvent favoriser la surv
- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de GLIEMA® que ce dont vous av
- Fatigue réduite diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particu
- survenales) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absen
- Prise de certains autres médicaments
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne
- glucides qu'habituellement.

#### Les signes de l'hypoglycémie incluent :

- ou faim intense, maux de tête, nausées, vomissements,
- de concentration, diminution de la vigilance et des ré
- articuler, tremblements, paralysie partielle, troubles sens
- o les signes suivants peuvent également survenir : sueur
- artérielle, palpitations, douleur intense et soudaine dans
- et troubles du rythme cardiaque).
- Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser
- convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respirat
- perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut ég

#### Traitement de l'hypoglycémie.

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disp

morceaux de sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous devez

contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces.

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de s

#### Tests de laboratoire.

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être co

des analyses de sang pour vérifier le nombre de cellules sang

Enfants et adolescents.

L'utilisation de GLIEMA® n'est pas recommandée chez les enfants.

Ce produit contient DU LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance

### 8- Interactions :

- Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez
- Votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLIEMA®
- diminuer ou augmenter l'effet de GLIEMA® sur votre taux de sucre
- l'effet de GLIEMA® (diminution du taux de sucre dans le sang) p
- risque d'hypoglycémie ;
- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou
  - médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phényl
  - médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que cefaz
  - médicaments pour traiter les infections bactériennes et long
  - quinolones, claritromycine) ;
  - médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivit
  - médicaments favorisant le développement musculaire (anabolis



# GLYCAN®

0 comprimés dosés à 500 m

PPV 19.50 DH  
LOT T864 PER 10/23

GLYCAN comprimé, boîte de 50 et bo  
y a surcharge RD : comprimé pelliculé  
non traités à l'insuline / Antidi  
l'insuline dans certains cas

### 3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce m

- Une défaillance des reins, même modérée
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, r
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou r
- En cas de vomissements ou de diarrhées pe
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quan
- Avant et quelques jours après une opération
- En cas d'usage concomitant de l'antigonadotro
- En cas d'allaitement, bien informer le mé

grossesse ou d'allaitement, bien informer le mé  
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE D  
OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il
- L'entretien d'un régime alimentaire correcte, et surveiller la créa
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucé
- d'une activité physique d'entretien pour lutter contre
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCA
- invasif ou thérapeutique.

# GLYCAN®

10 comprimés dosés à 500 mg

PPV 19.50 DH  
LOT T864 PER 10/23

GLYCAN comprimé, boîte de 50 et boîte de 100 comprimés pelliculés.  
Indication thérapeutique : diabète sucré non traité à l'insuline / Antidiabétique.  
L'insuline dans certains cas.

### 3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

- Une défaillance des reins, même modérée.
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, etc.).
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou rénale.
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes.
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des crampes musculaires, accompagnent une hypoglycémie.
- Avant et quelques jours après une opération chirurgicale.
- En cas d'usage concomitant de l'antagoniste de la vitamine K.
- En cas d'allaitement, bien informer le médecin.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

### b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucémique est recommandé pour lutter contre l'obésité.
- En cas d'activité physique d'entretien pour lutter contre l'obésité.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN doit être maintenue.
- En cas d'activité physique d'entretien pour lutter contre l'obésité.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN doit être maintenue.
- En cas d'activité physique d'entretien pour lutter contre l'obésité.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN doit être maintenue.

# GLYCAN®

10 comprimés dosés à 500 mg

PPV 19.50 DH  
LOT T864 PER 10/23

GLYCAN comprimé, boîte de 50 et boîte de 100 comprimés pelliculés.  
Indication thérapeutique : diabète sucré non traité à l'insuline / Antidiabétique.  
L'insuline dans certains cas.

### 3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

- Une défaillance des reins, même modérée.
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire, etc.).
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou rénale.
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes.
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand des crampes musculaires, accompagnent une hypoglycémie.
- Avant et quelques jours après une opération chirurgicale.
- En cas d'usage concomitant de l'antagoniste de la vitamine K.
- En cas d'allaitement, bien informer le médecin.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

### b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatinine.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucémique.
- d'une activité physique d'entretien pour lutter contre l'obésité.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN doit être maintenue.
- En cas d'usage prolongé, la prise de GLYCAN doit être maintenue.



# GLYCAN®

0 comprimés dosés à 500 m

PPV 19.50 DH  
LOT T864 PER 10/23

GLYCAN comprimé, boîte de 50 et bo  
y a surcharge RD : comprimé pelliculé  
non traités à l'insuline / Antidi  
l'insuline dans certains cas

### 3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce m

- Une défaillance des reins, même modérée
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, r
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou r
- En cas de vomissements ou de diarrhées pe
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quan
- Avant et quelques jours après une opération
- En cas d'usage concomitant de l'antigonadotro
- En cas d'allaitement, bien informer le mé

grossesse ou d'allaitement, bien informer le mé  
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE D  
OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il
- L'entretien d'un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucé
- Un régime alimentaire correcte, et surveiller la créa
- d'une activité physique d'entretien pour lutter contre
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCA
- invasif ou thérapeutique.

# GLYCAN®

0 comprimés dosés à 500 m

PPV 19.50 DH  
LOT T864 PER 10/23

GLYCAN comprimé, boîte de 50 et bo  
y a surcharge RD : comprimé pelliculé  
non traités à l'insuline / Antidi  
l'insuline dans certains cas

### 3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce m

- Une défaillance des reins, même modérée
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, r
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou r
- En cas de vomissements ou de diarrhées pe
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quan
- Avant et quelques jours après une opération
- En cas d'usage concomitant de l'antagonadotro
- En cas d'allaitement, bien informer le mé

grossesse ou d'allaitement, bien informer le mé  
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE D  
OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il
- L'entretien d'un régime alimentaire correcte, et surveiller la créa
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucé
- d'une activité physique d'entretien pour lutter contre
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCA
- invasif ou thérapeutique.

# GLYCAN®

0 comprimés dosés à 500 m

PPV 19.50 DH  
LOT T864 PER 10/23

GLYCAN comprimé, boîte de 50 et bo  
y a surcharge RD : comprimé pelliculé  
non traités à l'insuline / Antidi  
l'insuline dans certains cas

### 3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce m

- Une défaillance des reins, même modérée
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, r
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou r
- En cas de vomissements ou de diarrhées pe
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quan
- Avant et quelques jours après une opération
- En cas d'usage concomitant de l'antagonadotro
- En cas d'allaitement, bien informer le mé

grossesse ou d'allaitement, bien informer le mé  
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE D  
OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il
- L'entretien d'un régime alimentaire correcte, et surveiller la créa
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucé
- d'une activité physique d'entretien pour lutter contre
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCA
- invasif ou thérapeutique.