

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.

iologie 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.

ntaire :

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.

ladie 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 caractére 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 : 1022.1 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Dr. Khadija CHARKAOUA Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06.37.90.62.1 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Khadija CHARKAOUA
Spécialiste Endocrinologie
Lubétiologie
Résidence Al Othaya Casablanca - Tel: 0522 89 79 24

Date de consultation : 10/12/2020

Nom et prénom du malade : EL HAJI Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : 14 DEC. 2020

Signature de l'adhérent(e) : El Haj

MUPRAS
ACCUEIL

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est pris de préciser la dent traitée. L'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important:

Volumen: Jardines y paisajes (jardines y paisajes en los que se incluyen jardines y paisajes que no son jardines ni paisajes).

EFFICIENT	SOINS DENTAIRES			
	Dentos	Hygiène des dents	Orthodontie	Cothiècne
	Traitées	Soins		
DES TRAVAUX				

MONTANTS	DES SONS	7

FIN						

ROTHSES DENTAIRES
D.D.J.
DE DÉMINIATION DES DENTS
MASTICATOIRE
EFFICIENT
DES TRAVAUX

 DES SOINS	B	(Création, remonté, adjonction)	Fonctionnelle, Thérapeutique, nécessaire à la profession
---	----------	--	---

DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

RÉLEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXÉCUTION DES ORDONNANCES

Digitized by srujanika@gmail.com

Page 10 of 10

11 of 11 pages

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAHOUJANI

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

د. خديجة الشرقاوي زهوانى

اختصاصية في السكري وأمراض الغدد
السمنة - التغذية
طبيبة رئيسة سابقاً لمركز
الجهوي للسكري

PHARMACIE LES PARENTS
234 Lotissement GOURPAN
Groupement Addoha Oulfa - Casablanca
Gsm: 06 67 07 50 16 Tel: 05 21 121 2020
Dr. Khadija CHERKAOUI ZAHOUJANI
Spécialiste Endocrinologue
Diabétologue
N°100 Résidence Al Ofoq - Oulfa - Rabat
Oulfa Casablanca Tel: 06 22 88 79 34

M 9th EL HAJRI

20,00 x 3



Najat

x 3 mois

① Glenea 1 g

19,30 x 6 = 115,80 g glycom 500 mg x 3 mois

49,60 x 2 = 99,20 g x 3 mois



3) D une fab

= 115,20 g x 2 mois

157,90 x 3 = 473,70 g x 2 mois



4) Prefecto 100,00 g x 3 mois



44,00 x 4 = 176,00 g



Corfina



925 g

رقم 100 إقامة الأفق - شارع أم الريحان
الألفة - الدار البيضاء

الهاتف : 34 99 99 99 99

Dr Khadija CHERKAOUI-ZAHOUANI
ENDOCRINOLOGIE - DIABÉTOLOGIE
OBESITE - NUTRITION
Ex Médecin Chef du Centre Régional
de Diabétologie

دكتورة خديجة الشرقاوي زهوانى
اختصاصية أمراض السكري وأمراض الغدد
السمنة - التغذية
طبيبة رئيسة سابقاً للمركز الجهوي
لأمراض السكري

Casablanca le :

07/12/2020

EX-HASTRI

-Viseantiel

69,00

Lgj a mthu



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

PHARMACIALES PARENTS
Nadia COURANI
234 E Lotissement Zoubeir
Groupe Addoha - Oulfa - Casablanca
Gsm: 06 61 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, B₂, B₃, B₅, B₆, B₉ 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 u
de complém

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

► Maxi-Flore® : une sy probiotiques. Maxi-Flore Une forme comprim orodispersible à conse qui se dissout quasi in

► Baby-Flore® : probiot pour les enfants de 1

► Day-Oxydose® : Anti des synergies antioxydées des cellules contre le

► Mix Alpha 3® : riche en (ALA) contribue au fonctionnement normal. L'EPA et le 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).

► Sérenté 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, boites de 3.

Cholécalciférol (Vitamine D 3).

PPV: 49,60 DH
LOT: 20103
EXP: 06/2023

Veuillez 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 indésirable 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'hypercalciorie (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, boites de 3.

Cholécalciférol (Vitamine D 3).

PPV: 49,60 DH
LOT: 20103
EXP: 06/2023

Veuillez 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 indésirable 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'hypercalciorie (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.

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 colloïde.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

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 ;
- œdème (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 : thrombocytopenie, 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^e et 3^e 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 galactose ou de déficit en lactose.



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 colloïde.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

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 ;
- œdème (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 : thrombocytopenie, 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^e et 3^e 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 galactose ou de déficit en lactose.



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 colloïde.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

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 ;
- œdème (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 : thrombocytopenie, 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^e et 3^e 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 galactose ou de déficit en lactose.



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 colloïde.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

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 ;
- œdème (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 : thrombocytopenie, 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^e et 3^e 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 galactose ou de déficit en lactose.



F209013/05

barrette de fractionnement

ce médicament.

Plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien
ne jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

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

• iden.
• Si
à votre

PPY 20/04/09
PER 06/22
LT J1948



1- Compos.

Composition q... : Glimépiride en substance active par unité de prise.

Les autres composants sont :

GLEMA® 1 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172.

GLEMA® 2 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132.

GLEMA® 3 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172.

GLEMA® 4 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132.

Liste des excipients à effet notable : Lactose

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

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® 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 :

GLEMA® 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 GLEMA® comprimé.
- Avoir les comprimés avec au moins un demi verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA® 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 GLEMA® 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 GLEMA® 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 dont vous avez 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 GLEMA®, 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 GLEMA® et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (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 sulfamethoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1).

En cas de décompensation acido-cétosique [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 GLEMA®.

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 [hypersensibilité au soleil] ;

Certaines réactions elles-mêmes peuvent être graves.

• Hypoglycémie sévère

Certains patients, au cours de leur traitement, peuvent développer une hypoglycémie sévère.

• Effets indésirables rares

Taux de sucre dans le sang bas.

Diminution du nombre des plaquettes (augmentation du risque d'effets secondaires).

Globules blancs (risque d'infection).

Globules rouges (pouvant entraîner une anémie).

Ces troubles s'améliorent généralement lorsque le traitement est arrêté.

• Effets indésirables très rares

Réactions allergiques [y compris celles qui s'aggravent avec difficultés respiratoires] ;

Troubles au niveau du foie (cholestase), inflammation du foie ;

Nausées, vomissements, diarrhée ;

Diminution du sodium dans le sang ;

Une allergie cutanée [hypersensibilité au soleil]. Certaines personnes peuvent développer un gonflement des lèvres, de la gencive et des paupières ;

Des réactions allergiques aux médicaments ;

Des troubles de la vision peuvent se produire dans le sang et doit s'améliorer lorsque le taux de sucre dans le sang normalise ;

Augmentation des enzymes hépatiques ;

Saignement inhabituel important.

Déclaration des effets secondaires.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable qui ne se serait pas mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

7- Mises en garde spéciales :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien :

• Vous vous rétablissez d'une blessure ou d'un état de stress. Informez votre médecin car un état de stress peut entraîner une hypoglycémie.

• Vous avez un problème grave au niveau de la circulation dans les jambes.

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations nécessite une intervention immédiate, prenez GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une augmentation des globules rouges peuvent entraîner une anémie.

Les porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase (G6PD) peuvent développer une anémie.

Les informations disponibles sur l'utilisation de ce médicament chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie.

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie peut survenir.

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue d'une hypoglycémie :

• Malnutrition, horaire de repas irréguliers, saut de repas ;

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez besoin ;

• Rétention rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux particulièrement sévères (thyroïde, surrénales) ;

• Consommation d'alcool (en particulier dans l'absence de repas) ;

• Prise de certains autres médicaments ;

• Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas de glucides ou habilement ;

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

o Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, diminution de la concentration, diminution de la vigilance et des réactions ;

o Douleurs articulaires, tremblements, paralysie partielle, troubles sensoriels ;

o Les signes suivants peuvent également survenir : sueur anormale, polypathies, douleur intense et soudaine dans les muscles 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 respiration rapide et une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également entraîner la mort.

Traitements de l'hypoglycémie :

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent au bout de 10 à 15 minutes.

Si vous prenez GLEMA® et que vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, suivez les étapes suivantes :

Tests de laboratoire :

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être dans les limites recommandées.

Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre est inefficace.

Informez votre médecin si vous avez l'impression que l'hypoglycémie se répète.

Enfants et adolescents :

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée chez les enfants et les adolescents.

Ce produit contient du LACTOSE.

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance au lactose, suivez les étapes suivantes :

8- Interactions :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez :

o Autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou les sulfonylurées) ;

o Médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phénylephrine) ;

o Médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que certains antibiotiques) ;

o Médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (clarithromycine) ;

o Médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamine K) ;

o Médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants).

barrette de fractionnement

ce médicament.

Plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien
ne jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

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

• iden.
• Si
à votre

PPY 20/04/09
PER J 1948



1- Compos.

Composition q... : Glimépiride en substance active par unité de prise.

Glimépiride : 1 mg, comprimé.

Les autres composants sont :

GLEMA® 1 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172.

GLEMA® 2 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132.

GLEMA® 3 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172.

GLEMA® 4 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132.

Liste des excipients à effet notable : Lactose

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

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® 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 :

GLEMA® 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 GLEMA® comprimé.

• Avoir les comprimés avec au moins un demi verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA® 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 GLEMA® 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 GLEMA® 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 dont vous avez 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 GLEMA®, 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 GLEMA® et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (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 sulfamethoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;

• En cas de décompensation acido-basique [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 GLEMA®.

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 elle...

• Hypoglycémie sévère

Certains patients, au cours

Effets indésirables rares

• Taux de sucre dans le sang

• Diminution du nombre d

o Plaquettes (majoration du n

o Globules blancs (risque d'in

o Globules rouges [pouvoir en

Ces troubles s'améliorent géné

Effets indésirables très rares

• Réactions allergiques [y ch

s'aggravent avec difficultés resp

• Troubles au niveau du foie

(cholestase), inflammation du

• Nausées, vomissements, diar

• Diminution du sodium dans le

• Une allergie cutanée [hyp

sensibilité au soleil. Certaines

gonglement des lèvres, de la gue

• Des réactions allergiques aux

• Des troubles de la vision peuvent

• Dans le sang et dont s'améliorer

• Augmentation des enzymes hé

• Saignement inhabituel important

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque

effet indésirable qui ne sera pas

7- Mises en garde spéciales e

Adressez-vous à votre médecin ou

• Vous vous rétablissez d'une bless

stress. Informez votre médecin car un

• Vous avez un problème grave au co

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ce

prendre GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une

porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase.

Les informations disponibles sur l'utilisation de ce

utilisation chez ces patients n'est pas recommandé.

Informations importantes sur l'hypoglycémie

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenue

• Malnutrition, horaire de repas irréguliers, sou

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous avez

• Résistance rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux particuli

• Surrénales) ;

• Consommation d'alcool [en particulier dans l'absence

• Prise de certains autres médicaments

• Si votre activité physique est augmentée, si vous ne

de glucides qu'habituellement

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

o Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, d

de concentration, diminution de la vigilance et des réac

articulier, tremblements, paralysie partielle, troubles sensi

o Les signes suivants peuvent également survenir : sueur

artérielle, polypathies, douleur intense et soudaine dans

et troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisse

convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respirat

perde de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut ég

Traitements de l'hypoglycémie.

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

meurceaux de sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous deve

contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces.

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

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 sanguin

Enfants et adolescents:

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée chez les enfant

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,

ave

Le votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA®

diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre

effet de GLEMA® [diminution du taux de sucre dans le sang] r

isque d'hypoglycémie :

• autres médicaments pour traiter le diabète [tels que l'insuline ou

• médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation [phényleb

• médicaments pour traiter les infections urinaires [tels que certain

• médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongi

• médicaments pour empêcher la coagulation du sang [antivitam

• médicaments favorisant le développement musculaire [anabolis

barrette de fractionnement

ce médicament.

Plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien
ne jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

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

• iden.
• Si
à votre

PPY 20/04/09
PER J 1948



1- Compos.

Composition q... : Glimépiride en substance active par unité de prise.

Glimépiride : 1 mg, comprimé.

Les autres composants sont :

GLEMA® 1 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer Rouge E172.

GLEMA® 2 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172, Indigo Carmine E132.

GLEMA® 3 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Oxyde de Fer jaune E172.

GLEMA® 4 mg, comprimé.

Excipients : Lactose Monohydrate, Carboxymethylamidon Sodium (Type A), Cellulose Microcristalline, Povidone K30, Stéarate de Magnésium, Indigo Carmine E132.

Liste des excipients à effet notable : Lactose

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

GLEMA® est un antidiabétique oral, appartenant à la famille des sulfonylurées, qui diminue le taux de sucre dans le sang. GLEMA® 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 :

GLEMA® 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 GLEMA®, comprimé.

• Avoir les comprimés avec au moins un demi verre d'eau. Ne pas écraser ou croquer les comprimés.

Durée du traitement.

La posologie de GLEMA® 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 GLEMA® 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 GLEMA® 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 dont vous avez 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 GLEMA®, 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 GLEMA® et informez votre médecin :

• Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonylurées (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 sulfamethoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous avez un diabète insulinodépendant (diabète de type 1) ;

• En cas de décompensation acido-basique [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 GLEMA®.

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 elle...

• Hypoglycémie sévère

Certains patients, au cours

Effets indésirables rares

• Taux de sucre dans le sang

• Diminution du nombre d

o Plaquettes [majoration du n

o Globules blancs [risque d'

o Globules rouges [pouvoir en

Ces troubles s'améliorent géné

Effets indésirables très rares

• Réactions allergiques [y ch

s'aggravent avec difficultés resp

• Troubles au niveau du foie

[cholestase], inflammation du

• Nausées, vomissements, diar

• Diminution du sodium dans le

• Une allergie cutanée [hyp

sensibilité au soleil. Certaines

gonglement des lèvres, de la gue

• Des réactions allergiques aux

• Des troubles de la vision peuvent

• Dans le sang et dont s'améliorer

• Augmentation des enzymes hé

• Saignement inhabituel important

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque eff

et effet indésirable qui ne sera pas

7- Mises en garde spéciales e

Adressez-vous à votre médecin ou

• Vous vous rétablissez d'une bless

stress. Informez votre médecin car un

• Vous avez un problème grave au

Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ce

prendre GLEMA®.

Une baisse du taux d'hémoglobine et une

porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déhydrogénase.

Les informations disponibles sur l'utilisation de

utilisation chez ces patients n'est pas recommandé.

Informations importantes sur l'hypoglycémie

Lorsque vous prenez GLEMA®, une hypoglycémie

Les facteurs suivants peuvent favoriser la survenu

• Malnutrition, horaire de repas irréguliers, sou

• Modification du régime alimentaire ;

• Prise de plus de GLEMA® que ce dont vous ave

• Rétention rénale diminuée ;

• Maladie grave du foie ;

• Si vous souffrez de troubles hormonaux particuli

• Surrénales) ;

• Consommation d'alcool [en particulier dans l'absence

• Prise de certains autres médicaments

• Si votre activité physique est augmentée, si vous ne

de glucides qu'habituellement

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

o Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, d

de concentration, diminution de la vigilance et des réac

articulier, tremblements, paralysie partielle, troubles sensi

o Les signes suivants peuvent également survenir : sueur

artérielle, polypathies, douleur intense et soudaine dans

et troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisse

convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respirat

perde de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut ég

Traitements de l'hypoglycémie :

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

meurceaux de sucre, boisson sucrée ou thé sucré. Vous deve

contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces.

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

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 sanguin

Enfants et adolescents :

L'utilisation de GLEMA® n'est pas recommandée chez les enfant

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,

ave

Le votre médecin peut être amené à modifier la dose de GLEMA®

diminuer ou augmenter l'effet de GLEMA® sur votre taux de sucre

l'effet de GLEMA® [diminution du taux de sucre dans le sang] r

isque d'hypoglycémie :

• autres médicaments pour traiter le diabète [tels que l'insuline ou

• médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation [phénib

• médicaments pour traiter les infections urinaires [tels que certain

• médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongi

• médicaments pour empêcher la coagulation du sang [antivitam

• médicaments favorisant le développement musculaire [anabolis

GLYCAN®

0 comprimés dosés à 500 m

PPV 19.50 DH
LOT T864 PER 10/23

a) pos.
Suivre
A titre
biolog
On a
à l'
Ve

b'
F

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou rénale,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- En cas de crampes musculaires, accompagnant une insuffisance cardiaque,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand il y a surcharge de graisse dans le corps,
- Avant et quelques jours après une opération ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut surveiller la créatininémie et la fonction rénale.
- Maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatininémie et la fonction rénale.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidique, et une activité physique d'entretien pour lutter contre l'obésité.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN peut être nécessaire.
- En cas d'infection grave ou d'opérations invasives, la prise de GLYCAN peut être nécessaire.

GLYCAN®

0 comprimés dosés à 500 m

PPV 19.50 DH
LOT T864 PER 10/23

a) pos.
Suivre
A titre
biolog
On a
à l'
Ve

b'
F

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou rénale,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- En cas de crampes musculaires, accompagnant une insuffisance cardiaque,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand il y a surcharge de graisse dans le corps,
- Avant et quelques jours après une opération ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.

b) Précautions d'emploi

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

GLYCAN®

0 comprimés dosés à 500 m

PPV 19.50 DH
LOT T864 PER 10/23

a) pos.
Suivre
A titre
biolog
On a
à l'
Ve

b'
F

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou rénale,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- En cas de crampes musculaires, accompagnant une insuffisance cardiaque,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand il y a surcharge de graisse dans le corps,
- Avant et quelques jours après une opération ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut surveiller la créatininémie et la fonction rénale.
- Maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatininémie et la fonction rénale.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidé, et une activité physique d'entretien pour lutter contre l'obésité.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN peut être nécessaire.

GLYCAN®

0 comprimés dosés à 500 m

PPV 19.50 DH
LOT T864 PER 10/23

a) pos.
Suivre
A titre
biolog
On a
à l'
Ve

b'
F

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou rénale,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- En cas de crampes musculaires, accompagnant une insuffisance cardiaque,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand il y a surcharge de graisse dans le corps,
- Avant et quelques jours après une opération ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut surveiller la créatininémie et la fonction rénale.
- Maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatininémie et la fonction rénale.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidé, et une activité physique d'entretien pour lutter contre l'obésité.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN peut être nécessaire.

GLYCAN®

0 comprimés dosés à 500 m

PPV 19.50 DH
LOT T864 PER 10/23

a) pos.
Suivre
A titre
biolog
On a
à l'
Ve

b'
F

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou rénale,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- En cas de crampes musculaires, accompagnant une insuffisance cardiaque,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand il y a surcharge de graisse dans le corps,
- Avant et quelques jours après une opération ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut surveiller la créatininémie et la fonction rénale.
- Maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatininémie et la fonction rénale.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidé, et une activité physique d'entretien pour lutter contre l'obésité.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN peut être nécessaire.

GLYCAN®

0 comprimés dosés à 500 m

PPV 19.50 DH
LOT T864 PER 10/23

a) pos.
Suivre
A titre
biolog
On a
à l'
Ve

b'
F

3. ATTENTION!

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament?

- Une défaillance des reins, même modérée,
- Une infection avec fièvre élevée (urinaire, respiratoire),
- Une insuffisance hépatique, cardiaque, ou rénale,
- En cas de vomissements ou de diarrhées persistantes,
- En cas de crampes musculaires, accompagnant une insuffisance cardiaque,
- Quand le diabète est déséquilibré, et/ou quand il y a surcharge de graisse dans le corps,
- Avant et quelques jours après une opération ou une angiographie.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.
- En cas d'usage concomitant de l'anticonceptif hormonal.

b) Précautions d'emploi

- L'élimination du GLYCAN est surtout urinaire : il faut surveiller la créatininémie et la fonction rénale.
- Maintenir une diurèse correcte, et surveiller la créatininémie et la fonction rénale.
- Un régime alimentaire hypocalorique et hypoglucidé, avec une limitation de la consommation de graisses saturées.
- D'une activité physique d'entretien pour lutter contre l'obésité.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN doit être arrêtée.
- En cas d'hospitalisation inopinée, la prise de GLYCAN doit être arrêtée.