

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

N° W19-409104

53 248

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2538 Société : RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : KACHANI MUSTAPHA
 Date de naissance : 01/01/1951
 Adresse : Jamila 5 Rue 187 N° 23 Cité Djemaa CASAB
 Tél : 0667028896 Total des frais engagés : 575,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 26/10/22
 Nom et prénom du malade : KACHANI MUSTAPHA Age : 71
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : D.T.
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le :
 Signature de l'adhérent(e) :


Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Medecin attestant le Rattachement des Actes
26/10/20	G1		150 dh	INP : 

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	26/10/20	425,10 dh

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

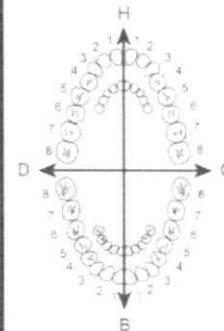
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

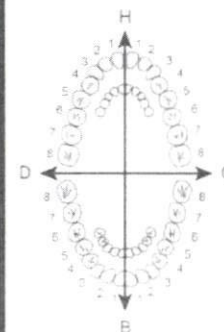
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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



O.D.F.
PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel Thérapeutique nécessaire à la profession

DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur CHRAÏBI Faïcel

- Médecine Générale
- Médecin du travail
- Echographie (Echodoppler Couleur)
- ECG



الدكتور الشرايبي فيصل

- الطب العام
- طب الشغل
- الفحص بالصدى
- التخطيط الكهربائي للقلب

Casablanca, le 26/10/20

Mme Kachani Montahar

78,72 x2

Diamètre LH 60

SL

45,20 x2

1p uel
Oulophage 810

59,12 x3

1p sur
Diamètre 10 cp

ORDONNANCE
D'URGENCE
JAMILA 7, RUE 14 N° 82
CITÉ DJAMAA
TEL: 05 22 29 16 31

Jco 428,12

Dr. CHRAÏBI Faïcel
Médecine Générale - Médecin du travail
Echographie Générale
Jamila 7, Rue 14 N° 82 Cité Djamaa
Tél: 05 22 29 16 31

Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

- Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Boîte de 56 comprimés

Composition :

- Pimlo® 5 mg
Amlodipine5mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p 1 comprimé
Pimlo® 10 mg
Amlodipine10mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire :
dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor
d'effort, angor spontané (dont l'angor de
Prinzmetal).

- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas
suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.
- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.
- Chez la femme en période d'allaitement.
- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde :

L'efficacité et la tolérance de l'amlodipine n'ayant
pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez
l'enfant est déconseillée.

En cas de survenue de signes cliniques (asthénie,
anorexie, nausées persistantes), il est recommandé
de doser les enzymes hépatiques. En cas
d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas
d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de
l'amlodipine est prolongée chez l'insuffisant
hépatique, les recommandations posologiques à
suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies,
il convient d'administrer le produit avec précaution
chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre
plusieurs médicaments il faut signaler
systématiquement tout autre traitement en cours à
votre médecin ou à votre pharmacien,
particulièrement si vous prenez déjà un
médicament contre l'hypertension artérielle ou
contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

En début de traitement, une prudence particulière
devra être observée chez les conducteurs de
véhicules et les utilisateurs de machines, en raison
du risque de sensations de vertige.

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment
notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice
du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation
de chaleur de la face. Habituellement, ils
apparaissent durant les premières semaines de
traitement et s'atténuent lors de sa poursuite.
Comme avec les autres dihydropyridines, un
oedème des chevilles et/ou de la face peut
apparaître, son apparition est plus fréquente aux
doses élevées.
 - On observe plus rarement :
effets cardiaques : tachycardies, palpitations,
syncope; hypotension artérielle;
- effets cutanéo-muqueux : alopecie, augmentation
de la sudation, réaction allergique incluant prurit,
éruption et angio-oedème ; purpura, urticaire et
hyperpigmentation cutanée;
 - effets digestifs : douleurs abdominales,
dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit,
nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
 - effets neuromusculaires : crampes musculaires,
myalgie, arthralgie ;
 - effets hépatiques : hépatite, ictère et élévation des
enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés
(principalement en rapport avec une cholestase)
dont quelques cas assez sévères pour entraîner une
hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du
traitement ;
 - effets respiratoires : rhinite;
 - effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
 - effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance
comme cela a été décrit sous d'autres
antihypertenseurs, gynécomastie ;
 - effets neuropsychiques : asthénie, sensations
vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies,
tremblements, troubles de la vue, troubles
dépressifs ;
 - effets généraux : malaise ;
 - effets sensorielles : acouphène;
 - effet sanguin : thrombopénie ;
 - effet vasculaire : vascularite.
- Comme avec les autres antagonistes calciques, les
événements suivants ont été rarement rapportés :
douleurs angineuses, infarctus du myocarde,
arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie
préexistante au traitement et doivent faire discuter
la poursuite du traitement.

LOT : 9417

UT. AV : 04-22

P.P.V : 59 DH 10

Pimlo 10 mg.

Boîte de 28 comprimés



Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

- Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Boîte de 56 comprimés

Composition :

- Pimlo® 5 mg
Amlodipine5mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p 1 comprimé
Pimlo® 10 mg
Amlodipine10mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire :
dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor
d'effort, angor spontané (dont l'angor de
Prinzmetal).

- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas
suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.
- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.
- Chez la femme en période d'allaitement.
- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde :

L'efficacité et la tolérance de l'amlodipine n'ayant
pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez
l'enfant est déconseillée.

En cas de survenue de signes cliniques (asthénie,
anorexie, nausées persistantes), il est recommandé
de doser les enzymes hépatiques. En cas
d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas
d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de
l'amlodipine est prolongée chez l'insuffisant
hépatique, les recommandations posologiques à
suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies,
il convient d'administrer le produit avec précaution
chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre
plusieurs médicaments il faut signaler
systématiquement tout autre traitement en cours à
votre médecin ou à votre pharmacien,
particulièrement si vous prenez déjà un
médicament contre l'hypertension artérielle ou
contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

En début de traitement, une prudence particulière
devra être observée chez les conducteurs de
véhicules et les utilisateurs de machines, en raison
du risque de sensations de vertige.

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment
notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice
du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation
de chaleur de la face. Habituellement, ils
apparaissent durant les premières semaines de
traitement et s'atténuent lors de sa poursuite.
Comme avec les autres dihydropyridines, un
oedème des chevilles et/ou de la face peut
apparaître, son apparition est plus fréquente aux
doses élevées.
 - On observe plus rarement :
effets cardiaques : tachycardies, palpitations,
syncope; hypotension artérielle;
- effets cutanéomuqueux : alopecie, augmentation
de la sudation, réaction allergique incluant prurit,
éruption et angio-oedème ; purpura, urticaire et
hyperpigmentation cutanée;
 - effets digestifs : douleurs abdominales,
dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit,
nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
 - effets neuromusculaires : crampes musculaires,
myalgie, arthralgie ;
 - effets hépatiques : hépatite, ictère et élévation des
enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés
(principalement en rapport avec une cholestase)
dont quelques cas assez sévères pour entraîner une
hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du
traitement ;
 - effets respiratoires : rhinite;
 - effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
 - effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance
comme cela a été décrit sous d'autres
antihypertenseurs, gynécomastie ;
 - effets neuropsychiques : asthénie, sensations
vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies,
tremblements, troubles de la vue, troubles
dépressifs ;
 - effets généraux : malaise ;
 - effets sensorielles : acouphène;
 - effet sanguin : thrombopénie ;
 - effet vasculaire : vascularite.
- Comme avec les autres antagonistes calciques, les
événements suivants ont été rarement rapportés :
douleurs angineuses, infarctus du myocarde,
arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie
préexistante au traitement et doivent faire discuter
la poursuite du traitement.

LOT : 9417

UT. AV : 04-22

P.P.V : 59 DH 10

Pimlo 10 mg.

Boîte de 28 comprimés



Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

- Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.
Boîte de 28 comprimés
Boîte de 56 comprimés

Composition :

- Pimlo® 5 mg
Amlodipine5mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p 1 comprimé
Pimlo® 10 mg
Amlodipine10mg
(Exprimée en Amlodipine bésilate)
Excipients q.s.p1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire :
dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor
d'effort, angor spontané (dont l'angor de
Prinzmetal).

- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas
suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.
- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.
- Chez la femme en période d'allaitement.
- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :

Mises en garde :

L'efficacité et la tolérance de l'amlodipine n'ayant
pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez
l'enfant est déconseillée.

En cas de survenue de signes cliniques (asthénie,
anorexie, nausées persistantes), il est recommandé
de doser les enzymes hépatiques. En cas
d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas
d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de
l'amlodipine est prolongée chez l'insuffisant
hépatique, les recommandations posologiques à
suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies,
il convient d'administrer le produit avec précaution
chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre
plusieurs médicaments il faut signaler
systématiquement tout autre traitement en cours à
votre médecin ou à votre pharmacien,
particulièrement si vous prenez déjà un
médicament contre l'hypertension artérielle ou
contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

En début de traitement, une prudence particulière
devra être observée chez les conducteurs de
véhicules et les utilisateurs de machines, en raison
du risque de sensations de vertige.

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment
notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice
du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation
de chaleur de la face. Habituellement, ils
apparaissent durant les premières semaines de
traitement et s'atténuent lors de sa poursuite.
Comme avec les autres dihydropyridines, un
oedème des chevilles et/ou de la face peut
apparaître, son apparition est plus fréquente aux
doses élevées.
 - On observe plus rarement :
effets cardiaques : tachycardies, palpitations,
syncope; hypotension artérielle;
- effets cutanéo-muqueux : alopecie, augmentation
de la sudation, réaction allergique incluant prurit,
éruption et angio-oedème ; purpura, urticaire et
hyperpigmentation cutanée;
 - effets digestifs : douleurs abdominales,
dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit,
nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
 - effets neuromusculaires : crampes musculaires,
myalgie, arthralgie ;
 - effets hépatiques : hépatite, ictère et élévation des
enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés
(principalement en rapport avec une cholestase)
dont quelques cas assez sévères pour entraîner une
hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du
traitement ;
 - effets respiratoires : rhinite;
 - effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
 - effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance
comme cela a été décrit sous d'autres
antihypertenseurs, gynécomastie ;
 - effets neuropsychiques : asthénie, sensations
vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies,
tremblements, troubles de la vue, troubles
dépressifs ;
 - effets généraux : malaise ;
 - effets sensorielles : acouphène;
 - effet sanguin : thrombopénie ;
 - effet vasculaire : vascularite.
- Comme avec les autres antagonistes calciques, les
événements suivants ont été rarement rapportés :
douleurs angineuses, infarctus du myocarde,
arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie
préexistante au traitement et doivent faire discuter
la poursuite du traitement.

LOT : 9417

UT. AV : 04-22

P.P.V : 59 DH 10

Pimlo 10 mg.

Boîte de 28 comprimés



6 118000 080640

6 118000 080640

DIAMICRON® 60 mg est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. DIAMICRON 60 mg, comprimé à libération modifiée peut augmenter les effets des médicaments anti-coagulants (ex : warfarine).

Consultez votre médecin avant de commencer à prendre un autre médicament. Si vous allez à l'hôpital, informez le personnel médical que vous prenez DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool :

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée peut être pris avec des aliments et des boissons non alcoolisées. Il est déconseillé de boire de l'alcool car cela peut altérer le contrôle de votre diabète d'une manière imprévisible.

GROSSESSE, ALLAITEMENT ET FERTILITÉ

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est déconseillé durant la grossesse. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous allaitez.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Votre capacité de concentration ou de réaction peut être diminuée en cas d'hypoglycémie, ou d'hyperglycémie ou si vous développez des problèmes de vision en conséquence. Sachez que vous pouvez mettre votre vie et celle des autres en danger (par exemple lors de la conduite d'un véhicule ou de l'utilisation de machines).

Demandez à votre médecin si vous pouvez conduire un véhicule :

- en cas d'épisodes fréquents d'hypoglycémie,
- si vous avez peu ou pas de signes d'avertissement d'hypoglycémie.

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée contient du lactose Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose est déterminée par votre médecin, en fonction de votre glycémie et éventuellement de votre taux de sucre dans les urines.

Des changements de facteurs externes (par exemple perte de poids, changement de votre style de vie, stress) ou une amélioration du contrôle de votre glycémie peuvent nécessiter un changement de la posologie.

La dose journalière recommandée est de 1/2 à 2 comprimés (maximum 120 mg) en une seule prise, au petit déjeuner. Cela dépend de la réponse au traitement. Le comprimé peut être divisé en doses égales.

DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau au petit déjeuner (et de préférence chaque jour à la même heure). Le 1/2 comprimé ou le(s) comprimé(s) doivent être avalés en une seule fois. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ni écrasés. La prise de vos comprimés doit toujours être suivie d'un repas.

Si une association du traitement par DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec de la metformine, un inhibiteur de l'alpha-glucosidase, une thiazolidinedione, un inhibiteur de la dipeptidyl peptidase-4, un agoniste des récepteurs GLP-1 ou l'insuline est instaurée, votre médecin déterminera selon votre cas la dose appropriée de chaque médicament.

Si vous remarquez que votre taux de glycémie est élevé bien que vous preniez le médicament conformément à la prescription, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou les urgences de l'hôpital le plus proche.

La prise d'une dose excessive se traduit par une hypoglycémie décrite dans la rubrique « Mise en garde ». Celle-ci doit être traitée immédiatement par l'administration de sucre (4 à 6 morceaux) ou d'une boisson sucrée, et suivie d'un en-cas ou d'un repas substantiel.

Si le patient est inconscient, avertir immédiatement un médecin et prévenir les secours d'urgence.

Les mêmes précautions doivent être prises si quelqu'un, par exemple un enfant, a pris le médicament involontairement. Il ne faut pas donner de la nourriture ou une boisson à un patient inconscient.

Il faut s'assurer qu'il y ait toujours une personne informée qui puisse appeler un médecin en cas d'urgence.

Si vous oubliez de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

Il est important de prendre votre médicament chaque jour de manière régulière pour que le traitement marche mieux.

Cependant, si vous oubliez de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée le jour suivant reprenez votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

Le traitement du diabète étant généralement un traitement au long cours, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre. L'arrêt du traitement peut entraîner une hyperglycémie qui augmente le risque de développer des complications du diabète.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

EFFETS INDÉSIRABLES

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

L'effet secondaire le plus communément observé est l'hypoglycémie. Pour les symptômes et les signes (Cf. « Avertissements et précautions »).

Si ces symptômes ne sont pas traités, ils peuvent évoluer en somnolence, perte de connaissance voir coma.

En cas d'hypoglycémie sévère ou prolongée, même temporairement contrôlée par une absorption de sucre, vous devez contacter immédiatement un médecin.

Troubles du foie

Des cas isolés de fonction hépatique anormale, pouvant entraîner une coloration jaune des yeux et de la peau, ont été rapportés. Si vous avez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin. Les symptômes disparaissent généralement à l'arrêt du traitement. Votre médecin décidera si vous devez arrêter votre traitement.

Troubles de la peau

Des cas de réactions cutanées tels qu'éruption, rougeurs, démangeaisons, urticaire et angio-œdème (gonflement rapide des tissus tels que les paupières, le visage, les lèvres, la bouche, la langue ou la gorge pouvant entraîner des difficultés respiratoires) ont été rapportés. L'éruption peut évoluer vers la formation généralisée de cloques ou une desquamation de la peau.

Des signes de réactions d'hypersensibilité sévères (DRESS) ont été rapportés exceptionnellement : ils débutent par des symptômes grippaux et une éruption sur le visage, suivis d'une éruption étendue avec une température élevée.

Troubles sanguins

La diminution du nombre de cellules dans le sang (par exemple plaquettes, globules blancs et rouges) peut causer une pâleur, des saignements prolongés, des contusions, un mal de gorge et de la fièvre. Ces symptômes disparaissent généralement à l'arrêt du traitement.

Troubles digestifs

Douleurs abdominales, nausées, vomissements, indigestion, diarrhée et constipation. Ces effets peuvent être réduits quand DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est pris avec un repas, comme recommandé.

Troubles de la vision

Votre vision peut être affectée pendant un court moment en particulier lors de l'installation du traitement. Cet effet est dû aux variations de la glycémie.

Comme pour les autres sulfonurées, les effets indésirables suivants ont été observés : changements sévères du nombre de cellules sanguines et inflammation allergique de la paroi des vaisseaux sanguins, baisse du sodium dans le sang (hyponatrémie), symptômes d'une insuffisance hépatique (par exemple jaunisse), qui dans la plupart des cas, disparaissent à l'arrêt des sulfonurées mais qui peuvent conduire, dans des cas isolés, à une insuffisance hépatique menaçant la vie du patient.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5. COMMENT CONSERVER DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

Ce que contient DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

• La substance active est : le gliclazide.

• Chaque comprimé contient 60 mg de gliclazide sous une formulation à libération modifiée.

• Les autres composants sont : Lactose monohydraté, maltodextrine, hypromellose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre.

Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur ?

DIAMICRON 60 mg est un comprimé à libération modifiée allongé, blanc, de 15 mm de long et 7 mm de large, sécable et gravé sur les deux faces « DIA 60 ».

Boîtes de 15, 30 et 60 comprimés sécables.

La dernière date à laquelle cette notice a



Les Laboratoires
SERVIER MAFO
Imm. ZEVAO,
Bd Abdelhalim B



60 comprimés
DIAMICRON® 60 mg
SERVIER MAFO

DIAMICRON® 60 mg est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. DIAMICRON 60 mg, comprimé à libération modifiée peut augmenter les effets des médicaments anti-coagulants (ex : warfarine).

Consultez votre médecin avant de commencer à prendre un autre médicament. Si vous allez à l'hôpital, informez le personnel médical que vous prenez DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool :

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée peut être pris avec des aliments et des boissons non alcoolisées. Il est déconseillé de boire de l'alcool car cela peut altérer le contrôle de votre diabète d'une manière imprévisible.

GROSSESSE, ALLAITEMENT ET FERTILITÉ

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est déconseillé durant la grossesse. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée si vous allaitez.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Votre capacité de concentration ou de réaction peut être diminuée en cas d'hypoglycémie, ou d'hyperglycémie ou si vous développez des problèmes de vision en conséquence. Sachez que vous pouvez mettre votre vie et celle des autres en danger (par exemple lors de la conduite d'un véhicule ou de l'utilisation de machines).

Demandez à votre médecin si vous pouvez conduire un véhicule :

- en cas d'épisodes fréquents d'hypoglycémie,
- si vous avez peu ou pas de signes d'avertissement d'hypoglycémie.

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée contient du lactose Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose est déterminée par votre médecin, en fonction de votre glycémie et éventuellement de votre taux de sucre dans les urines.

Des changements de facteurs externes (par exemple perte de poids, changement de votre style de vie, stress) ou une amélioration du contrôle de votre glycémie peuvent nécessiter un changement de la posologie.

La dose journalière recommandée est de 1/2 à 2 comprimés (maximum 120 mg) en une seule prise, au petit déjeuner. Cela dépend de la réponse au traitement. Le comprimé peut être divisé en doses égales.

DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau au petit déjeuner (et de préférence chaque jour à la même heure). Le 1/2 comprimé ou le(s) comprimé(s) doivent être avalés en une seule fois. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ni écrasés. La prise de vos comprimés doit toujours être suivie d'un repas.

Si une association du traitement par DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec de la metformine, un inhibiteur de l'alpha-glucosidase, une thiazolidinedione, un inhibiteur de la dipeptidyl peptidase-4, un agoniste des récepteurs GLP-1 ou l'insuline est instaurée, votre médecin déterminera selon votre cas la dose appropriée de chaque médicament.

Si vous remarquez que votre taux de glycémie est élevé bien que vous preniez le médicament conformément à la prescription, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou les urgences de l'hôpital le plus proche.

La prise d'une dose excessive se traduit par une hypoglycémie décrite dans la rubrique « Mise en garde ». Celle-ci doit être traitée immédiatement par l'administration de sucre (4 à 6 morceaux) ou d'une boisson sucrée, et suivie d'un en-cas ou d'un repas substantiel.

Si le patient est inconscient, avertir immédiatement un médecin et prévenir les secours d'urgence.

Les mêmes précautions doivent être prises si quelqu'un, par exemple un enfant, a pris le médicament involontairement. Il ne faut pas donner de la nourriture ou une boisson à un patient inconscient.

Il faut s'assurer qu'il y ait toujours une personne informée qui puisse appeler un médecin en cas d'urgence.

Si vous oubliez de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

Il est important de prendre votre médicament chaque jour de manière régulière pour que le traitement marche mieux.

Cependant, si vous oubliez de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée le jour suivant reprenez votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

Le traitement du diabète étant généralement un traitement au long cours, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre. L'arrêt du traitement peut entraîner une hyperglycémie qui augmente le risque de développer des complications du diabète.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

EFFETS INDÉSIRABLES

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

L'effet secondaire le plus communément observé est l'hypoglycémie. Pour les symptômes et les signes (Cf. « Avertissements et précautions »).

Si ces symptômes ne sont pas traités, ils peuvent évoluer en somnolence, perte de connaissance voir coma.

En cas d'hypoglycémie sévère ou prolongée, même temporairement contrôlée par une absorption de sucre, vous devez contacter immédiatement un médecin.

Troubles du foie

Des cas isolés de fonction hépatique anormale, pouvant entraîner une coloration jaune des yeux et de la peau, ont été rapportés. Si vous avez ces symptômes, consultez immédiatement votre médecin. Les symptômes disparaissent généralement à l'arrêt du traitement. Votre médecin décidera si vous devez arrêter votre traitement.

Troubles de la peau

Des cas de réactions cutanées tels qu'éruption, rougeurs, démangeaisons, urticaire et angio-œdème (gonflement rapide des tissus tels que les paupières, le visage, les lèvres, la bouche, la langue ou la gorge pouvant entraîner des difficultés respiratoires) ont été rapportés. L'éruption peut évoluer vers la formation généralisée de cloques ou une desquamation de la peau.

Des signes de réactions d'hypersensibilité sévères (DRESS) ont été rapportés exceptionnellement : ils débutent par des symptômes grippaux et une éruption sur le visage, suivis d'une éruption étendue avec une température élevée.

Troubles sanguins

La diminution du nombre de cellules dans le sang (par exemple plaquettes, globules blancs et rouges) peut causer une pâleur, des saignements prolongés, des contusions, un mal de gorge et de la fièvre. Ces symptômes disparaissent généralement à l'arrêt du traitement.

Troubles digestifs

Douleurs abdominales, nausées, vomissements, indigestion, diarrhée et constipation. Ces effets peuvent être réduits quand DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est pris avec un repas, comme recommandé.

Troubles de la vision

Votre vision peut être affectée pendant un court moment en particulier lors de l'instauration du traitement. Cet effet est dû aux variations de la glycémie.

Comme pour les autres sulfonurés, les effets indésirables suivants ont été observés : changements sévères du nombre de cellules sanguines et inflammation allergique de la paroi des vaisseaux sanguins, baisse du sodium dans le sang (hyponatrémie), symptômes d'une insuffisance hépatique (par exemple jaunisse), qui dans la plupart des cas, disparaissent à l'arrêt des sulfonurés mais qui peuvent conduire, dans des cas isolés, à une insuffisance hépatique menaçant la vie du patient.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5. COMMENT CONSERVER DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

Ce que contient DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

• La substance active est : le gliclazide.

• Chaque comprimé contient 60 mg de gliclazide sous une formulation à libération modifiée.

• Les autres composants sont : Lactose monohydraté, maltodextrine, hypromellose, stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre.

Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur ?

DIAMICRON 60 mg est un comprimé à libération modifiée allongé, blanc, de 15 mm de long et 7 mm de large, sécable et gravé sur les deux faces « DIA 60 ».

Boîtes de 15, 30 et 60 comprimés sécables

La dernière date à laquelle cette notice a



Les Laboratoires
SERVIER MAFO
Imm. ZEVAO,
Bd Abdelhalim B



60 comprimés
DIAMICRON® 60 mg
SERVIER MAFO