



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

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

MONOREL® 1 mg

Principe actif : Glimépiride.....1 mg
Excipients : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, carboxyméthylamidon sodique, povidone K30, oxyde de fer rouge.

MONOREL® 2 mg

Principe actif : Glimépiride.....2 mg
Excipients : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, carboxyméthylamidon sodique, povidone K30, oxyde de fer jaune, laque aluminique d'indogocarmine.

MONOREL® 3 mg

Principe actif : Glimépiride.....3 mg
Excipients : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, carboxyméthylamidon sodique, povidone K30, oxyde de fer jaune.

MONOREL® 4 mg

Principe actif : Glimépiride.....4 mg
Excipients : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, carboxyméthylamidon sodique, povidone K30, laque aluminique d'indogocarmine.

MONOREL® 6 mg

Principe actif : Glimépiride.....6 mg
Excipients : Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium, carboxyméthylamidon sodique, povidone K30, polysorbate 80, laurylsulfate de sodium, sunset yellow FCF AL 15%-18%.

SOMMAIRE NOTICE

DANS CETTE NOTICE :

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. QU'EST-CE QUE MONOREL®, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MONOREL®, COMPRIMÉ ?
3. COMMENT PRENDRE MONOREL®, COMPRIMÉ ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MONOREL®, COMPRIMÉ ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE MONOREL®, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Cas pharmacothérapeutique :

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

MONOREL® agit en augmentant la quantité d'insuline libérée par votre pancréas. L'insuline fait ensuite baisser votre taux de sucre dans le sang.

Indications thérapeutiques

Dans quel cas MONOREL® est-il utilisé :

MONOREL® 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.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE MONOREL®, COMPRIMÉ ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais MONOREL® et informez votre médecin :

- Si vous êtes allergique : au glimépiride, aux autres sulfonurées (médicaments utilisés pour faire baisser le taux de sucre dans le sang, tels que le glibenclamide), aux sulfamides antibactériens (médicaments pour les infections bactériennes, tels que le sulfaméthoxazole), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la formule ;
- Si vous avez un diabète insulinoindépendant (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 ;
- Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous présentez l'une des situations évoquées ci-dessus, ne prenez pas ce médicament.

En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre MONOREL®.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre MONOREL®, si :

- Vous avez récemment subi une blessure, une intervention chirurgicale, d'une infection avec fièvre, ou de toute autre forme de stress. Informez votre médecin car un changement temporaire de votre traitement peut être nécessaire.
- Vous avez un problème grave au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Si vous n'êtes pas sûr que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre MONOREL®.
- Une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir chez les patients porteurs d'un déficit enzymatique en glucose-6-phosphate déshydrogénase (G6PD) (maladie héréditaire des globules rouges).

Les informations disponibles sur l'utilisation du MONOREL® chez les patients de moins de 18 ans sont limitées. Par conséquent, son utilisation chez ces patients n'est pas recommandée.

Informations importantes sur l'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang)

Lorsque vous prenez MONOREL®, une hypoglycémie peut survenir (faible taux de sucre dans le sang). Veuillez lire les informations supplémentaires ci-dessous sur l'hypoglycémie, ses signes et symptômes.

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

- Malnutrition, horaires de repas irréguliers, saut de repas, retard dans la prise d'un repas, période de jeûne ;
- Modification du régime alimentaire ;
- Prise de plus de MONOREL® que ce dont vous avez besoin ;
- Fonction rénale diminuée ;
- Maladie grave du foie ;
- Si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles de la glande thyroïde, de la glande hypophysaire ou des glandes surrénales) ;
- Consommation d'alcool (en particulier en l'absence de repas) ;
- Prise de certains autres médicaments (Voir ci-dessous «Autres médicaments et MONOREL®») ;
- Si votre activité physique est augmentée, si vous ne mangez pas suffisamment ou que vous mangez des aliments contenant moins de glucides qu'habituellement.

Les signes de l'hypoglycémie incluent :

o Faim intense, maux de tête, nausées, vomissements, apathie, somnolence, troubles du sommeil, agitation, agressivité, difficultés de concentration, diminution de la vigilance et des réflexes, dépression, confusion, troubles visuels et de la parole, difficulté à articuler, tremblements, paralysie partielle, troubles sensitifs, vertiges, sensation de faiblesse.

o Les signes suivants peuvent également survenir : sueurs abondantes, peau moite, anxiété, accélération du pouls, hypertension artérielle, palpitations, douleur intense et soudaine dans la poitrine pouvant irradier dans les régions voisines (angine de poitrine et troubles du rythme cardiaque).

Si votre taux de sucre dans le sang continue de baisser, vous pouvez présenter : un état confusionnel important (délire), des convulsions, une perte de la maîtrise de soi, une respiration ourte et rapide, un ralentissement de votre rythme cardiaque, une perte de connaissance. Une hypoglycémie sévère peut également ressembler à une attaque cérébrale.

Traitement de l'hypoglycémie

Dans la plupart des cas, les signes d'hypoglycémie disparaissent très rapidement après l'ingestion de sucre : par exemple morceaux de sucre, boisson sucrée ou le sucre. Vous devez donc toujours avoir du sucre (morceaux de sucre) avec vous. Par contre, les édulcorants de synthèse ne sont pas efficaces. Contactez votre médecin ou allez à l'hôpital si l'ingestion de sucre n'est pas efficace ou en cas de réapparition des symptômes.

Tests de laboratoire

Votre taux de sucre dans le sang ou dans les urines doit être contrôlé régulièrement. Votre médecin peut vous demander de faire des analyses de sang pour vérifier le nombre de cellules sanguines ainsi que votre fonction hépatique.

Enfants et adolescents

L'utilisation du MONOREL® n'est pas recommandée chez les enfants âgés de moins de 18 ans.

Interactions avec d'autres médicaments

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose du MONOREL® si vous prenez d'autres médicaments. En effet, ceux-ci peuvent diminuer ou augmenter l'effet du MONOREL® sur votre taux de sucre dans le sang.

L'effet du MONOREL® (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être augmenté par les médicaments suivants et entraîner un risque d'hypoglycémie :

- autres médicaments pour traiter le diabète (tels que l'insuline ou la metformine) ;
- médicaments pour traiter la douleur ou l'inflammation (phénybutazone, azopropazone, cyclophosphamide, aspirine) ;
- médicaments pour traiter les infections urinaires (tels que certains sulfamides antibactériens à longue durée d'action) ;
- médicaments pour traiter les infections bactériennes et fongiques (tétracyclines, chloramphénicol, fluconazole, miconazole, les quinolones, claritromycine) ;
- médicaments pour empêcher la coagulation du sang (antivitamines K de type dérivés coumariniques tels que la warfarine) ;
- médicaments favorisant le développement musculaire (anabolisants) ;
- médicaments utilisés pour la thérapie de substitution par hormones sexuelles masculines ;
- médicaments pour traiter la dépression (fluoxétine, Inhibiteurs de la MAO) ;
- médicaments diminuant les taux élevés de cholestérol (fibrates) ;
- médicaments diminuant la tension artérielle (inhibiteurs de l'enzyme de conversion) ;
- médicaments appelés anti-arythmiques utilisés pour contrôler un rythme cardiaque irrégulier (disopyramide) ;
- médicaments pour traiter la goutte (allopurinol, probénécide, sulfapyrazone) ;
- médicaments anticancéreux (cyclophosphamide, ifosfamide, trofosfamide) ;
- médicaments utilisés pour la perte de poids (fenfluramine) ;
- médicament utilisé pour améliorer la circulation, en cas d'administration intraveineuse de fortes doses (pentoxifylline) ;
- médicaments pour traiter les allergies nasales telles que le rhume des foins (trifluazine) ;
- médicaments de type sympatholytiques pour traiter l'hypertension artérielle, l'insuffisance cardiaque, les symptômes prostatiques.

L'effet du MONOREL® (diminution du taux de sucre dans le sang) peut être diminué par les médicaments suivants. Ceci peut entraîner un risque d'hyperglycémie (augmentation du taux de sucre dans le sang) :

- médicaments contenant des hormones sexuelles féminines (oestrogènes, progestatifs) ;
- médicaments favorisant la production d'urine (diurétiques thiazidiques) ;
- médicaments utilisés pour stimuler la glande thyroïde (telle que la lévothyroxine) ;
- médicaments pour traiter les allergies et l'inflammation (glucocorticoïdes) ;
- médicaments pour traiter les troubles psychiques sévères (chlorpromazine et autres dérivés de la phénothiazine) ;
- médicaments utilisés pour augmenter le rythme cardiaque, pour le traitement de l'asthme, de la congestion nasale, de la toux, du rhume, médicaments utilisés pour la perte de poids, ou utilisés en urgence en cas de mise en jeu du pronostic vital (adrénaline et sympathomimétiques) ;
- médicaments pour traiter les taux élevés de cholestérol (acide nicotinique) ;
- médicaments pour traiter la constipation lorsqu'ils sont utilisés au long cours (laxatifs) ;
- médicaments pour traiter l'épilepsie (phénytoïne) ;
- médicaments pour traiter la nervosité et les troubles du sommeil (barbituriques) ;
- médicaments pour traiter une pression élevée dans l'œil (acétazolamide) ;
- médicaments pour traiter l'hypertension artérielle ou un faible taux de sucre dans le sang (diazoxide) ;
- médicaments pour traiter les infections, la tuberculose (rifampicine) ;
- médicaments pour traiter les hypoglycémies sévères (glucagon).

L'effet de diminution du taux de sucre dans le sang du MONOREL® peut être diminué ou augmenté par les médicaments suivants :



- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac (appelés anti-H2) ;
- médicaments pour traiter l'hypertension artérielle ou l'insuffisance cardiaque tels que les bêta-bloquants, la clonidine, la guanéthidine, la rispérine. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous prenez ces médicaments car ils peuvent aussi masquer les signes d'hypoglycémie.
- MONOREL® peut augmenter ou diminuer les effets des médicaments suivants :
- médicaments empêchant la coagulation du sang (antivitamine K de type dérivés coumariniques tels que la warfarine).
- Le colesévelam, un médicament utilisé pour réduire le cholestérol, a un effet sur l'absorption du MONOREL®. Pour éviter cet effet, vous devez prendre MONOREL® au moins 4 heures avant le colesévelam.

Interactions avec les aliments et les boissons

MONOREL® avec des aliments, boissons et de l'alcool

La prise d'alcool peut augmenter ou diminuer le taux de sucre dans le sang, réduisant l'action du MONOREL® de manière imprévisible.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

MONOREL® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. En cas de grossesse, ou de désir de grossesse, consultez votre médecin.

Allaitement

MONOREL® peut passer dans le lait maternel. MONOREL® ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

En cas d'hypoglycémie ou d'hyperglycémie, votre capacité à vous concentrer ou à réagir peut être modifiée, en particulier si vous avez présenté des troubles visuels. Dans ces situations, vous pouvez être en danger pour vous-même ou pour d'autres personnes (par exemple en conduisant un véhicule ou en utilisant des machines). Demandez conseil à votre médecin pour la conduite de véhicule en particulier si vous :

- présentez de fréquents épisodes d'hypoglycémie,
- présentez peu ou pas de signes évocateurs d'hypoglycémie.

Liste des excipients à effet notoire

MONOREL® contient du lactose

Si votre médecin vous a dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE MONOREL®, COMPRIMÉ ?

Instructions pour un bon usage

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Verifiez auprès de votre médecin en cas de doute.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

La posologie du MONOREL® dépend de vos besoins, et est déterminée par votre médecin en fonction des résultats des analyses sanguine et urinaire (taux de sucre). Ne prenez pas plus de comprimés que ce que vous a prescrit votre médecin.

- La posologie usuelle initiale est de 1 comprimé de MONOREL® 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 MONOREL® 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 doivent être ajustées 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 MONOREL®, 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.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de MONOREL® que vous n'auriez dû : Si vous avez pris plus de MONOREL® que vous n'auriez dû, vous risquez de faire une hypoglycémie (Pour les signes de l'hypoglycémie, voir rubrique 2).

Prenez immédiatement une quantité suffisante de sucre (par exemple des petits morceaux de sucre, boissons sucrées, ou du sucre) et informez-en aussitôt votre médecin.

Chez l'enfant, en cas d'ingestion accidentelle du médicament, un contrôle soigneux de la quantité de sucre ingéré devra être effectué afin d'éviter une hyperglycémie qui peut s'avérer grave. Il ne faut pas donner d'aliments ou de boissons à une personne inconsciente.

L'hypoglycémie pouvant durer un certain temps, le patient sera surveillé attentivement jusqu'au retour à la normalité. Une hospitalisation peut s'avérer nécessaire, y compris par mesure de précaution. Conservez la boîte ou les comprimés restants et ramenez-les à votre médecin.

Une hypoglycémie grave peut s'accompagner d'une perte de conscience et d'une défaillance neurologique sévère. Il s'agit d'urgences médicales nécessitant un traitement médical immédiat et une hospitalisation. Veillez à toujours avoir dans votre entourage une personne informée de votre état de santé pour qu'elle puisse appeler un médecin en cas d'urgence.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre MONOREL® :

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

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre MONOREL® :

En cas d'interruption ou d'arrêt de votre traitement, l'effet de diminution de votre taux de sucre dans le sang n'est pas obtenu et votre diabète peut s'aggraver.

Continuez à prendre MONOREL® tant que votre médecin ne vous a pas dit d'arrêter. 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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des 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 (y compris inflammation des vaisseaux sanguins, souvent avec une éruption cutanée) qui peuvent s'aggraver avec difficultés respiratoires, chute de la tension artérielle voire choc ;
- 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) telle que démangeaisons, rougeurs, urticaire et augmentation de la sensibilité au soleil. Certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver ;
- hypoglycémie sévère avec perte de connaissance, convulsions ou coma. Certains patients, au cours de leur traitement par MONOREL®, ont présenté les effets indésirables suivants :

Effets indésirables rares (peuvent affecter 1 personne sur 1 000 au maximum)

- Taux de sucre dans le sang plus bas que la normale (hypoglycémie) (voir rubrique 2)
- Diminution du nombre des cellules du sang :
 - o Plaquettes (majoration du risque de saignement ou d'hématomes) ;
 - o Globules blancs (risque d'infection plus probable) ;
 - o Globules rouges (pouvant entraîner une pâleur, une fatigue ou un essoufflement).

Ces troubles s'améliorent généralement après l'arrêt du MONOREL®.

Effets indésirables très rares (peuvent affecter 1 personne sur 10 000 au maximum)

- Réactions allergiques (y compris inflammation des vaisseaux sanguins, souvent avec une éruption cutanée) qui peuvent s'aggraver avec difficultés respiratoires, chute de la tension artérielle voire choc. Si vous présentez un de ces symptômes, **avertissez immédiatement votre médecin.**

- 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. Si vous présentez un de ces symptômes, **avertissez immédiatement votre médecin.**

- Nausées, vomissements, diarrhée, lourdeurs d'estomac ou sensation de gonflement, douleurs abdominales.
- Diminution du sodium dans le sang (détectée lors de l'analyse de sang).

Les autres effets indésirables incluent :

- Une allergie cutanée (hypersensibilité) peut apparaître telle que démangeaisons, rougeurs, urticaire et augmentation de la sensibilité au soleil. Certaines réactions allergiques légères peuvent s'aggraver avec des problèmes respiratoires ou de déglutition, gonflement des lèvres, de la gorge ou de la langue. Par conséquent, si vous avez un de ces effets indésirables, **avertissez immédiatement votre médecin.**

- Des réactions allergiques aux sulfonurées, sulfamides antibactériens ou aux médicaments s'en rapprochant peuvent survenir.

- Des troubles de la vision peuvent survenir au début du traitement par MONOREL®. Ceci est dû à une modification des taux de sucre dans le sang et doit s'améliorer rapidement.

- Augmentation des enzymes hépatiques.

- Saignement inhabituel important ou hématome.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmière. 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. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER MONOREL®, COMPRIMÉ ?

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

Date de péremption

Ne pas utiliser MONOREL®, comprimé après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation

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

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

À conserver à une température ne dépassant pas +30°C.

À conserver dans l'emballage extérieur d'origine à l'abri de l'humidité.

N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez des signes visibles de détérioration.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration Ne jetez aucun médicament au tout à l'égoût ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

MONOREL® 1mg Boîte de 30 comprimés Tableau A AMM N° : 921.321.1

MONOREL® 1mg Boîte de 90 comprimés Tableau A AMM N° : 921.321.5

MONOREL® 2mg Boîte de 30 comprimés Tableau A AMM N° : 921.321.2

MONOREL® 2mg Boîte de 90 comprimés Tableau A AMM N° : 921.321.6

MONOREL® 3mg Boîte de 30 comprimés Tableau A AMM N° : 921.321.3

MONOREL® 3mg Boîte de 90 comprimés Tableau A AMM N° : 921.321.7

MONOREL® 4mg Boîte de 30 comprimés Tableau A AMM N° : 921.321.4

MONOREL® 4mg Boîte de 90 comprimés Tableau A AMM N° : 921.321.8

MONOREL® 6mg Boîte de 90 comprimés Tableau A AMM N° : 921.321.10

Ceci est un médicament

- Un médicament est un produit, mais pas comme les autres.
- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé, et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger.
- Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous a prescrit.
- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament et ses contre-indications.
- N'arrêtez pas, n'en augmentez pas les doses sans consulter votre médecin.

NE LAISSEZ JAMAIS LES MÉDICAMENTS À LA PORTÉE DE MAIN DES ENFANTS.

إن هذا دواء

- الدواء ليس مستحضر كغيره من المستحضرات.
- الدواء مستحضر يؤثر على صحتك واستهلاكه خلافا لتعليمات يعرضك للخطر.
- احترم بدقة وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المخصوص عليك وتعليمات الصيدلي التي صرفها لك.
- اتبع نصائح الصيدلي.
- الطبيب والصيدلي عليهما بالذواء وبنفعه وضرره.
- لاتتبع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.
- لا تعد ولا تزد عليهما بدون استشارة الطبيب.
- لا تترك الادوية أبدا في متناول الأطفال.

Fabriqué par les laboratoires DAR ESSAYDALI

Rue Commandant Bjaoui - Cité Taieb - 3000 SFAX (Tunisie)

دار الصيدلي
DAR ESSAYDALI

