

Gliclazide BGL

30 mg

Gliclazide 30 comprimés pelliculés à libération modifiée

Que contient GLICLAZIDE BGL 30 mg LM ?

La substance active est : Gliclazide (30 mg par comprimé).

Excipients : Qsp comprimé pelliculé .

Qu'est-ce que GLICLAZIDE BGL 30 mg LM ?

GLICLAZIDE BGL 30 mg LM est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurés).

GLICLAZIDE BGL 30 mg LM est indiqués dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte.

Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLICLAZIDE BGL 30 mg LM, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

N'utilisez jamais GLICLAZIDE BGL 30 mg LM dans les cas suivants :

-Si vous êtes allergique (hypersensible) au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans GLICLAZIDE BGL 30 mg LM, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurés), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;

-Si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;

-Si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétique

-Si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;

-Si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole, voir rubrique « prise d'autre médicament ») ;

-Si vous allaitez (voir rubrique « grossesse et allaitement »).

Faite attention :

Durant le traitement par GLICLAZIDE BGL 30mg LM, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée(HbA1c), est nécessaire.

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

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants :

Maux de tête, faim intense, nausées, vomissement, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battement de cœur rapide ou irrégulier, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continu à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présente des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur sont ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré. Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par Gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin ou dans des situations particulières de stress, ces derniers peuvent inclure : soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performance réduites. Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en GLUCOSE-6-phosphate-déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

Prise d'autres médicaments :

L'effet hypoglycémiant de Gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux ou insuline),
- Antibiotiques (par exemple sulfonamides),
- Médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- Médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- Médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- Médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- Analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- Médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant de Gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- Médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),

Grossesse et allaitement :

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous souhaitez l'être, un traitement plus approprié doit être initié. GLICLAZIDE BGL 30 mg LM est déconseillé durant la grossesse et l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Votre capacité à vous concentrer ou à réagir peut être diminuée si votre taux de sucre dans le sang est trop bas (hypoglycémie), trop élevé (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).

COMMENT PRENDRE GLICLAZIDE BGL 30 mg LM, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

Respectez toujours exactement la posologie de GLICLAZIDE BGL 30 mg LM indiquée par votre médecin. La posologie 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 habituelle est de 1 à 4 comprimés (maximum 120 mg) en une seule prise, au petit déjeuner. Cela dépend de la réponse au traitement.

Si une association du traitement par GLICLAZIDE BGL 30 mg LM avec de la metformine, un inhibiteur de l'alpha-glucosidase ou l'insuline est initiée, votre médecin déterminera selon votre cas la dose appropriée de chaque médicament.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous avez l'impression que GLICLAZIDE BGL 30 MG agit de façon trop importante ou pas assez importante.

Mode et voie administration

Voie orale.

La prise de vos comprimés doit toujours être suivie d'un repas.

Si vous avez pris plus de GLICLAZIDE BGL 30 mg LM, 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.

Si vous oubliez de prendre GLICLAZIDE BGL 30 mg LM :

si vous oubliez de prendre GLICLAZIDE BGL 30 mg LM, le jour suivant reprenez votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre GLICLAZIDE BGL 30 mg LM :

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.

QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, GLICLAZIDE BGL 30 mg LM, est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

L'effet secondaire le plus communément observé est l'hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang). Pour les symptômes et les signes, voir rubrique « Faites attention ».

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.

Troubles de la peau : des cas de réactions cutanées tels que rash, rougeurs, démangeaisons et urticaire ont été rapportés.

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 GLICLAZIDE BGL 30 mg LM 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.

COMMENT CONSERVER GLYCLAZIDE BGL 30 mg LM?

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

Ne pas utiliser GLICLAZIDE BGL 30 mg LM après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé à libération modifiée en boîtes de 30 Comprimés.

Fabriqué par :

Laboratoire BIOGALENIC

Z.I Zighoud Youcef

25200 Constantine - Algérie