

Gliquidone 30 mg  
Comprimé sécable

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.**

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

## PRESENTATION :

Boîte de 20 comprimés sécables.

## DETENTEUR DE LA DECISION D'ENREGISTREMENT :

Laboratori Guidotti spa

Via Livornese 897-56010 La Vettola, Pise, Italie.

## FABRICANT/CONDITIONNEUR :

A. Menarini Manufacturing Logistics and Services srl :

Via Campo di Pile, 67100 L'Aquila, Italie.

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Hypoglycémiant – Antidiabétique oral.

## COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

Principe actif : Gliquidone (DCI) ..... 30 mg.

Excipients : Lactose, Amidon de maïs, Amidon pré-gélatinisé,

Stéarate de magnésium qsp un comprimé.

Excipient à effet notoire : Lactose.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement du diabète sucré (de type II) non insulino-dépendant lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique ne suffisent pas à eux seuls pour un contrôle adéquat de la glycémie.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Ce médicament est pris par voie orale.

La posologie est établie par le médecin traitant pour chaque patient d'après les examens biologiques effectués. En général la posologie est de 1 à 3 comprimés par jour aux principaux repas, selon la prescription du médecin. L'administration de plus de 4 comprimés (120 mg) par jour ne donne généralement pas de meilleurs résultats thérapeutiques.

Si vous avez un doute sur l'utilisation de ce médicament, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

## CONTRE INDICATION :

- Allergie à la gliquidone, à d'autres sulfonylurées, ou à l'un des autres composants du produit.
- Diabète insulino-dépendant ou acido-cétosique.
- Coma et pré-coma diabétique.
- Etats pré-diabétiques.
- Altérations de la fonction rénale ou hépatique.
- Insuffisance surrénalienne.
- Grossesse et allaitement.

## MISE EN GARDE ET PRECAUTION D'EMPLOI :

En raison de la présence du Lactose, ce médicament ne doit être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladie métabolique rare).

Il faut apprendre au patient à reconnaître les symptômes de l'hypoglycémie (céphalées, transpiration, irritabilité, tremblements, troubles du sommeil, dépression) afin qu'il avertisse rapidement le médecin.

Le traitement aux sulfonylurées de patients ayant un déficit en G6PD peut entraîner une anémie hémolytique ; Le Gliquidone doit donc être utilisé avec précaution chez ces patients et doit être considéré comme une alternative thérapeutique.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'action hypoglycémiante de la gliquidone peut être renforcée par le dicoumarol et ses dérivés, par les inhibiteurs des mono-amino-oxydases, par les bêta-bloquants, par les sulfamides, les tétracyclines, par certains anti-inflammatoires (salicylates et dérivés de la phénylbutazone) par le chloramphénicol, par la cyclophosphamide, par le probénécide, le phéniramidol et les tuberculostatiques.

L'action hypoglycémiante de la gliquidone peut être réduite par l'adrénaline et d'autres sympathicomimétiques, les médicaments à base de cortisone, la chlorpromazine, la pilule contraceptive, les hormones thyroïdiennes, les préparations d'acide nicotinique ainsi que les diurétiques thiazidiques.

Chez les patients traités à la Gliquidone, il faut se souvenir de la possibilité de d'effet antabuse après ingestion de boissons alcoolisées.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

En l'absence de données et d'études chez les femmes enceintes et les femmes qui allaitent traitées avec la Gliquidone, celle-ci est contre-indiquée lors de la grossesse et de l'allaitement. En cas de grossesse, avertissez votre médecin. Demander conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, le GLURENOR® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet ; tel que :

- Des symptômes d'hypoglycémie peuvent se manifester (voir MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI), plus fréquemment chez les sujets âgés, affaiblis, traumatisés, ou ayant une altération de la fonction rénale et/ou hépatique.
- L'incidence de troubles gastro-intestinaux (nausées, sensation d'estomac trop plein) et de céphalée est très rare.
- Des manifestations cutanées de type allergique peuvent survenir.
- Les altérations du nombre de cellules du sang sont très rares et généralement réversibles.

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tout effet indésirable non mentionné dans cette notice ou si un effet indésirable devient grave.

## SURDOSAGE :

En cas de prise excessive, prévenez un médecin en urgence. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie manger ou buvez quelque chose de sucré.

Si vous oubliez de prendre GLURENOR®, prenez un comprimé au repas suivant. Ne doublez pas la dose.

## EFFET SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES :

L'attention doit être attirée sur les symptômes d'une hypoglycémie et ses effets sur la vigilance.

## CONDITIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

Utiliser avant la date de péremption indiquée sur la boîte.

Conserver à une température inférieure à 25°C.

Tenir hors de portée des enfants.

CE MEDICAMENT EST INSCRIT EN LISTE I

N° DE LA DECISION D'ENREGISTREMENT : 07/14A305/367 .

DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE : 19/07/2010.