

Metformine embonate

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition

	par comprimé	par boîte de 30	par boîte de 100
Metformine (DCI) embonate	700 mg	21 g	70 g
quantité correspondant en metformine base	280 mg	8,4 g	28 g
Excipients : povidone K30, macrogol 4000, glycolate sodique d'amidon (type A), stéarate de magnésium, macrogol 6000, dimeticone, pour un comprimé sécable de	791,5 mg		

Boîtes de 30 et 100 comprimés sécables

Classe pharmaco-thérapeutique

- A02-ANTIDIABÉTIQUE ORAL

(A : Appareil digestif et métabolisme)

Titulaire / Exploitant : Merck Santé - 37, rue Saint-Romain - 69379 LYON CEDEX 08

Fabricant : Merck SL, Poligono Merck - 08100 Mollet del Vallès - Barcelone (Espagne)

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est un antidiabétique oral (biguanide) destiné au traitement du diabète de la maturité associé à un régime alimentaire adéquat. Il peut parfois être prescrit en association à l'insuline.

3. ATTENTION

Dans quel(s) cas ne pas utiliser ce médicament ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- insuffisance rénale même si elle est modérée (augmentation excessive de la créatinine dans le sang),
- diarrhée persistante, vomissements répétés,
- maladies infectieuses avec fièvre élevée (infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- déséquilibre important du diabète (acido-cétose),
- insuffisance cardiaque, insuffisance respiratoire,
- insuffisance hépatocellulaire,
- avant et pendant les 2 jours qui suivent une opération chirurgicale, une radiographie de l'appareil urinaire (urographie intraveineuse) ou une radiographie de l'appareil circulatoire (angiographie).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ sauf avis contraire de votre médecin :

- en association avec le danazol,
- pendant la grossesse (cf. Grossesse et allaitement).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en garde spéciales

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnés de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète. Prévenir aussitôt votre médecin sans prendre de nouvelle dose de STAGID avant sa visite.

Précautions d'emploi

Votre médecin vous demandera périodiquement un contrôle de laboratoire (dosage de la créatinine dans le sang) pour vérifier votre fonction rénale. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins (vous devez boire au moins un litre et demi de liquide par jour).

La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (corticoïdes, contraceptifs oraux, danazol, et certains diurétiques) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète et nécessiter un recours transitoire à l'insuline. Vous devez faire appel à votre médecin pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire.

Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale. En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour une complication comme une maladie cardiaque, informez le médecin que vous prenez du STAGID.

Évitez toute consommation importante de boissons alcoolisées.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HÉSITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment le danazol, les contraceptifs oraux, les diurétiques ou l'alcool, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Le traitement du diabète pendant la grossesse repose sur l'insuline. Prévenir votre médecin en cas de désir de grossesse.

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

Posologie

Les doses utiles de STAGID sont déterminées individuellement par votre médecin en fonction des résultats d'examens de laboratoire (glycémie, glycosurie). En moyenne, la posologie usuelle est de 1 comprimé 3 fois par jour.

Mode et Voie d'administration

Voie orale

Fréquence et moment auxquels le médicament doit être administré

Les comprimés sont à avaler, sans les croquer, au cours ou à la fin des repas : par exemple, 1 comprimé au petit déjeuner, 1 comprimé au repas du midi et du soir si la posologie est de 3 comprimés par jour.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

STAGID doit être pris chaque jour sans interruption sauf recommandation particulière du médecin.

Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs prises a été omise

Prenez la dose suivante au moment habituel, ne prenez pas une double dose de metformine.

5. EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS

Au début du traitement, quelques troubles digestifs peuvent se manifester (nausées, vomissements, selles liquides ou diarrhée) surtout si les comprimés de STAGID sont absorbés en dehors des repas. Ces troubles sont en général passagers (une dizaine de jours) et réduits par l'absorption des comprimés au cours ou à la fin des repas. Si ces troubles persistent, arrêtez le traitement et consultez votre médecin.

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales, accompagnés de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut-être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète. Prévenir aussitôt votre médecin sans prendre de nouvelle dose de STAGID avant sa visite.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.

6. Surdosage :

Même avec des doses de 85 g il n'a pas été observé d'hypoglycémie mais ne acidose lactique est survenue dans ces conditions. En cas d'intoxication la Metformine est dialysable.

7. CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

8. DATE DE DERNIÈRE RÉVISION DE LA NOTICE : mars 2007

9. LISTE I

10. DÉCISION D'ENREGISTREMENT N° : 09/99/14 A 008/062