

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Metformin EG 500 mg comprimés pelliculés
Metformin EG 850 mg comprimés pelliculés
Metformin EG 1000 mg comprimés pelliculés

chlorhydrate de metformine

Veillez 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Metformin EG et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformin EG
3. Comment prendre Metformin EG
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Metformin EG
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Metformin EG et dans quel cas est-il utilisé

Metformin EG contient la substance active metformine, un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés biguanides.

L'insuline est une hormone produite par le pancréas, qui permet à votre corps de capter le glucose (sucre) présent dans le sang. Votre corps utilise ce glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous souffrez de diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Il en résulte un taux élevé de glucose dans votre sang. Metformin EG aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de Metformin EG à long terme peut également aider à limiter les risques de complications associées au diabète. Metformin EG est associé à un poids stable ou une perte de poids modeste.

Metformin EG est utilisé pour traiter les patients présentant un diabète de type 2 (également appelé 'diabète non insulino-dépendant'), lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les adultes peuvent prendre Metformin EG seul ou en association avec d'autres médicaments contre le diabète (médicaments oraux [à avaler] ou insuline).

Les enfants âgés de 10 ans et plus et les adolescents peuvent prendre Metformin EG seul ou en association avec de l'insuline.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Metformin EG

Ne prenez jamais Metformin EG

- si vous êtes allergique à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament mentionnés dans la rubrique 6
- si vous avez des problèmes de foie
- Si vous présentez une diminution importante de la fonction rénale
- si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir 'Risque d'acidose lactique' ci-dessous) ou une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui se caractérise par l'accumulation dans le sang de substances appelées 'corps cétoniques', et qui peut entraîner un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou une haleine présentant une odeur fruitée inhabituelle.
- si votre corps a perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple à la suite d'une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomi plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes rénaux, qui peuvent vous exposer à un risque d'acidose lactique (voir 'Avertissements et précautions' ci-dessous).
- si vous souffrez d'une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Les infections sévères peuvent provoquer des problèmes rénaux, qui peuvent vous exposer à un risque d'acidose lactique (voir 'Avertissements et précautions' ci-dessous).
- si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (comme un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ces situations peuvent conduire à un manque d'apport en oxygène aux tissus, ce qui peut vous exposer à un risque d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions » ci-dessous).
- si vous consommez beaucoup d'alcool

Si vous êtes dans l'une des situations mentionnées plus haut, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez passer une radiographie ou un scanner nécessitant l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- vous devez subir une opération chirurgicale importante

Vous devrez arrêter la prise de Metformin EG pendant une certaine période avant et après l'examen d'imagerie ou l'intervention. Votre médecin décidera si vous devez prendre un autre traitement pendant cette période. Il est important que vous suiviez précisément les instructions de votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Metformin EG.

Risque d'acidose lactique

Metformin EG peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé acidose lactique, en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé ou de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes au foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un apport réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

Si l'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre Metformin EG et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez certains des symptômes d'une acidose lactique, car

cette affection peut conduire à un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation de mal-être général associée à une fatigue intense
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et ralentissement du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital.

Arrêtez de prendre Metformin EG pendant une courte période si vous êtes dans une situation pouvant être associée à une déshydratation (perte importante de liquides corporels), tels que des vomissements sévères, de la diarrhée, de la fièvre, une exposition à la chaleur ou si vous buvez moins de liquides que d'habitude. Adressez-vous à votre médecin pour obtenir des instructions supplémentaires.

Veillez tenir compte des remarques suivantes

- Si vous devez subir une intervention chirurgicale majeure, vous devez arrêter de prendre Metformin EG pendant et pendant une certaine période après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et de quand reprendre votre traitement par Metformin EG.
- L'utilisation de Metformin EG seul ne provoque pas d'hypoglycémie (trop faible taux de glucose dans le sang). Toutefois, si vous prenez Metformin EG en même temps que d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent provoquer une hypoglycémie (sulfamides hypoglycémifiants, insuline, meglitinides), il existe un risque d'hypoglycémie. Si vous présentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que faiblesse, étourdissements, augmentation de la transpiration, rythme cardiaque rapide, troubles de la vision ou difficulté à vous concentrer, manger ou boire quelque chose qui contient du sucre devrait normalement vous aider à vous sentir mieux.
- Pendant votre traitement par Metformin EG, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Autres médicaments et Metformin EG

Si vous devez recevoir une injection d'un **produit de contraste** contenant de l'iode dans votre circulation sanguine, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devez arrêter de prendre Metformin EG avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter le traitement et de quand vous pourrez reprendre votre traitement par Metformin EG.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de Metformin EG. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (**diurétiques**)
- les médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (**AINS** et **inhibiteurs de la COX-2**, tels que l'**ibuprofène** et le **célécoxib**)
- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (**inhibiteurs de l'ECA** et **antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II**)
- **bêta-2-mimétiques** tels que le **salbutamol** ou la **terbutaline** (utilisés pour traiter l'asthme)
- **corticostéroïdes** (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations)

- sévères de la peau ou l'asthme)
- médicaments pouvant modifier la quantité de Metformin EG dans votre sang, en particulier si vous avez une diminution de la fonction rénale (tels que **vérapamil**, **rifampicine**, **cimétidine**, **dolutégravir**, **ranolazine**, **triméthoprim**, **vandétanib**, **isavuconazole**, **crizotinib**, **olaparib**)
 - autres médicaments utilisés pour traiter le diabète

Metformin EG avec de l'alcool

Évitez une consommation excessive d'alcool pendant la prise de Metformin EG, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique 'Avertissements et précautions').

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament, pour le cas où votre traitement devrait être modifié ou votre glycémie surveillée.

Ce médicament est déconseillé si vous allaitez ou si vous comptez allaiter votre bébé.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

À lui seul le Metformin EG ne provoque pas d'hypoglycémie (trop faible taux de glucose dans le sang).

Ceci signifie qu'il n'aura pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Toutefois, faites particulièrement attention si vous prenez Metformin EG avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (tels que les sulfonylurées, l'insuline, les méglitinides). Les symptômes de l'hypoglycémie comprennent une faiblesse, des vertiges, une augmentation de la transpiration, un rythme cardiaque rapide, des troubles visuels ou une difficulté à se concentrer. Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous commencez à ressentir ces symptômes.

3. Comment prendre Metformin EG ?

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.

Metformin EG ne remplace pas les bienfaits d'une bonne hygiène de vie. Continuez de suivre les conseils diététiques de votre médecin et faites régulièrement de l'exercice.

Dose recommandée

Enfants de 10 ans et plus et les adolescents

Le traitement débute habituellement par 500 mg ou 850 mg de Metformin EG une fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 2 000 mg, divisée en 2 ou 3 prises. Le traitement des enfants âgés de 10 à 12 ans est uniquement recommandé sur les conseils spécifiques de votre médecin, étant donné que l'expérience dans ce groupe d'âge est limitée.

Adultes

Le traitement débute habituellement par 500 mg ou 850 mg de Metformin EG, deux ou trois fois par jour. La dose quotidienne maximale est de 3 000 mg, à diviser en 3 prises. Si votre fonction rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible.

Si vous prenez également de l'insuline, votre médecin vous dira comment commencer à prendre Metformin EG.

Metformin EG 1 000 mg comprimés pelliculés :
Les comprimés peuvent être divisés en doses égales.

Surveillance

- Votre médecin effectuera régulièrement des tests de glycémie et adaptera votre dose de Metformin EG à vos taux de glucose sanguin. Veillez à consulter régulièrement votre médecin. Ceci est particulièrement important chez les enfants et les adolescents, ou si vous êtes une personne âgée.
- Votre médecin contrôlera également au moins une fois par an le bon fonctionnement de vos reins. Vous devrez peut-être vous soumettre à des contrôles plus fréquents si vous êtes une personne âgée ou si vos reins ne fonctionnent pas normalement.

Mode d'administration

Les comprimés doivent être pris par voie orale.

Prenez Metformin EG pendant ou après le repas. Ceci permettra d'éviter les effets indésirables sur votre digestion.

Les comprimés ne doivent pas être écrasés ni mâchés. Avalez chaque comprimé avec un verre d'eau.

- Si vous prenez une dose par jour, prenez-la le matin (au petit déjeuner).
- Si vous prenez deux doses séparées par jour, prenez-en une le matin (au petit déjeuner) et l'autre le soir (au repas du soir).
- Si vous prenez trois doses séparées par jour, prenez-en une le matin (au petit déjeuner), une à midi (au repas du midi) et une le soir (au repas du soir).

Si, au bout d'un certain temps, vous avez l'impression que les effets de Metformin EG sont trop forts ou trop faibles, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris plus de Metformin EG que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de Metformin EG, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (070/245.245). Si vous avez pris plus de Metformin EG que vous n'auriez dû, vous pourriez développer une acidose lactique. Les symptômes de l'acidose lactique sont non spécifiques, tels que vomissements, douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense, et une difficulté à respirer. D'autres symptômes sont une diminution de la température corporelle et un ralentissement du rythme cardiaque. **Si vous présentez certains des symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez immédiatement de prendre Metformin EG et contactez sans attendre un médecin ou l'hôpital le plus proche.**

Si vous oubliez de prendre Metformin EG

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose suivante à l'heure habituelle.

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 ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants peuvent se produire :

Metformin EG peut provoquer un effet indésirable très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000), mais très grave, appelé acidose lactique (voir rubrique « Avertissements et précautions »). Si cela arrive, **arrêtez de prendre Metformin EG et contactez immédiatement un médecin ou rendez-vous à l'hôpital le plus proche**, car l'acidose lactique peut entraîner un coma.

Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements

- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation de mal-être général avec une fatigue intense
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et ralentissement du rythme cardiaque

D'autres effets indésirables possibles sont énumérés par catégorie de fréquence selon les fréquences suivantes :

Très fréquent (peut toucher plus de 1 personne sur 10)

- troubles digestifs, tels que nausées, vomissements, diarrhée, maux d'estomac (douleurs abdominales) et perte d'appétit
- Ces effets indésirables se produisent le plus souvent au début du traitement par la metformine. Répartir les doses au cours de la journée et prendre Metformin EG pendant ou juste après le repas peut vous aider. **Si les symptômes persistent, arrêtez de prendre Metformin EG et consultez votre médecin.**

Fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10)

- modifications du goût
- Baisse du taux ou faible taux de vitamine B12 dans le sang (les symptômes peuvent comprendre : fatigue extrême (épuisement), langue douloureuse et rouge (glossite), sensation de fourmillements (paresthésie) ou jaunissement/ pâleur de la peau). Votre médecin peut prescrire certains tests afin d'identifier la cause de vos symptômes, car certains d'entre eux peuvent aussi être causés par le diabète ou être dus à d'autres problèmes de santé non associés

Très rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000)

- anomalies des tests de la fonction hépatique ou hépatite (inflammation du foie, pouvant entraîner une fatigue, une perte d'appétit et une perte de poids, avec ou sans jaunissement de la peau ou du blanc des yeux). Si vous présentez ces symptômes, **arrêtez de prendre Metformin EG et consultez votre médecin.**
- réactions cutanées, telles que rougeur de la peau (érythème), démangeaisons, ou une éruption cutanée (urticaire)

Enfants et adolescents

Des données limitées chez les enfants et les adolescents ont montré que les effets indésirables étaient de nature et de sévérité similaires à ceux signalés chez les adultes.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. 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

Belgique : Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé (AFMPS) – Division Vigilance – Boîte Postale 97 – B-1000 Bruxelles Madou – site internet: www.notifieruneffetindesirable.be.

Luxembourg : Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé : www.guichet.lu/pharmacovigilance.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Metformin EG

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.

Flacons en PEHD uniquement : Après la première ouverture, la bouteille peut être utilisée pendant 90 jours.

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 Metformin EG

Metformin EG 500 mg comprimés pelliculés

La substance active est le chlorhydrate de metformine. Un comprimé pelliculé contient 500 mg de chlorhydrate de metformine, ce qui correspond à 390 mg de metformine base. Les autres composants sont : stéarate de magnésium, povidone (E1201), hypromellose 2910 (E464), dioxyde de titane (E171) et Macrogol 3350.

Metformin EG 850 mg comprimés pelliculés

La substance active est le chlorhydrate de metformine. Un comprimé pelliculé contient 850 mg de chlorhydrate de metformine, ce qui correspond à 663 mg de metformine base. Les autres composants sont : stéarate de magnésium, povidone (E1201), hypromellose 2910 (E464), dioxyde de titane (E171) et Macrogol 3350.

Metformin EG 1000 mg comprimés pelliculés

La substance active est le chlorhydrate de metformine. Un comprimé pelliculé contient 1 000 mg de chlorhydrate de metformine, ce qui correspond à 780 mg de metformine base. Les autres composants sont : stéarate de magnésium, povidone (E1201), hypromellose 2910 (E464), dioxyde de titane (E171) et Macrogol 3350.

Aspect de Metformin EG et contenu de l'emballage extérieur

Description

Metformin EG 500 mg comprimés pelliculés : Comprimés pelliculés blancs à blanc cassé, ronds, portant l'inscription en creux « 001 » sur une face et « 500 » sur l'autre face. La dimension approximative des comprimés est de 11 mm de diamètre et de 6 mm d'épaisseur.

Metformin EG 850 mg comprimés pelliculés : Comprimés pelliculés blancs à blanc cassé, ronds, portant l'inscription en creux « 002 » sur une face et « 850 » sur l'autre face. La dimension approximative des comprimés est de 13 mm de diamètre et de 7 mm d'épaisseur.

Metformin EG 1000 mg comprimés pelliculés : Comprimés pelliculés blancs à blanc cassé, ovales, biconvexes, portant l'inscription en creux « 003 » sur une face et « 1 000 » sur l'autre face et dotée d'une barre de cassure sur les deux faces. Le comprimé peut être divisé en doses égales. La dimension approximative des comprimés est de 19 mm de longueur et de 10 mm de largeur.

Contenu de l'emballage

Metformin EG 500 mg comprimés pelliculés

Plaquette (PVC/AL) de 18, 20, 28, 30, 50, 60, 84, 90, 120 et 180 comprimés pelliculés.

Flacons en PEHD munis d'une fermeture en polypropylène avec une sécurité enfant, capuchon blanc opaque, capuchon interne et opercule translucides, contenant 100 comprimés pelliculés.

Flacons en PEHD munis d'une fermeture à vis en polypropylène, capuchon blanc opaque, capuchon interne et opercule translucides, contenant 500 comprimés pelliculés.

Metformin EG 850 mg comprimés pelliculés

Plaquette (PVC/AL) de 18, 30, 40, 50, 56, 60, 90, 100, 120 et 180 comprimés pelliculés.
Flacons en PEHD munis d'une fermeture en polypropylène avec une sécurité enfant, capuchon blanc opaque, capuchon interne et opercule translucides, contenant 100 comprimés pelliculés.

Flacons en PEHD munis d'une fermeture à vis en polypropylène, capuchon blanc opaque, capuchon interne et opercule translucides, contenant 500 comprimés pelliculés.

Metformin EG 1000 mg comprimés pelliculés

Plaquette (PVC/AL) de 18, 30, 50, 60, 90, 120, 180 et 1500 comprimés pelliculés.

Flacons en PEHD munis d'une fermeture en polypropylène avec une sécurité enfant, capuchon blanc opaque, capuchon interne et opercule translucides, contenant 100 comprimés pelliculés.

Flacons en PEHD munis d'une fermeture à vis en polypropylène, capuchon blanc opaque, capuchon interne et opercule translucides, contenant 500 comprimés pelliculés.

Les conditionnements de 500 comprimés (en flacons HDPE) et de 1500 comprimés (en plaquettes thermoformées) sont destinés à la distribution hospitalière et à la distribution de doses/rouleaux médicaux uniquement.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

EG (Eurogenerics) SA – Esplanade Heysel b22 – B-1020 Bruxelles

Fabricants

STADA Arzneimittel AG - Stadastrasse 2 – 18 61118 Bad Vilbel - Allemagne

Centrafarm Services B.V. - Van de Reijtstraat 31 E - 4814 NE Breda - Pays-Bas

Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché:

Metformin EG 500 mg comprimés pelliculés : BE661473

Metformin EG 500 mg comprimés pelliculés : BE661474

Metformin EG 850 mg comprimés pelliculés : BE661475

Metformin EG 850 mg comprimés pelliculés : BE661476

Metformin EG 1000 mg comprimés pelliculés : BE661477

Metformin EG 1000 mg comprimés pelliculés : BE661478

Mode de délivrance : sur prescription médicale

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

DE Metformin AL 500 mg Filmtabletten

Metformin AL 850 mg Filmtabletten

Metformin AL 1000 mg Filmtabletten

BE Metformin EG 500 mg comprimés pelliculés

Metformin EG 850 mg comprimés pelliculés

Metformin EG 1000 mg comprimés pelliculés

LU Metformin EG 500 mg comprimés pelliculés

Metformin EG 850 mg comprimés pelliculés

Metformin EG 1000 mg comprimés pelliculés

CZ STADAMET NEO

DK Forminet

ES Metformina STADAFARMA 850 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Metformina STADAFARMA 1000 mg comprimidos recubiertos con película EFG

FI Forminet 500 mg tabletti, kalvopäällysteinen

Forminet 850 mg tabletti, kalvopäällysteinen

| | |
|----|--|
| | Forminet 1000 mg tabletti, kalvopäällysteinen |
| FR | METFORMINE EG LABO 500 mg, comprimé pelliculé METFORMINE EG LABO 850 mg, comprimé pelliculé METFORMINE EG LABO 1000 mg, comprimé pelliculé sécable |
| HU | Metformin Stada 1000 mg filmtabletta |
| IS | Forminet 500 mg filmuhúðaðar töflur Forminet 8500 mg filmuhúðaðar töflur Forminet 1000 mg filmuhúðaðar töflur |
| NL | Metformine CF 1000 mg, filmomhulde tabletten |
| NO | Forminet |
| PT | Metformina Ciclum Farma |
| PL | Metformin hydrochloride STADA |
| SK | Metformin STADA 500 mg filmom obalené tablety Metformin STADA 850 mg filmom obalené tablety Metformin STADA 1000 mg filmom obalené tablety |
| SE | Forminet 500 mg filmdragerade tabletter Forminet 8500 mg filmdragerade tabletter Forminet 1000 mg filmdragerade tabletter |

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée/approuvée est 03/2023 / 05/2023.