

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)
Matricule : **365**

Société : **AGG 193**

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

FIKRI

MOHAMMED

Date de naissance :

2 - 1 - 1938

Adresse :

Tél. : **06 6420 7729** Total des frais engagés : **267.60** Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : **12 / 02 / 2023**

Nom et prénom du malade : **Dr FIKRI Laila** Age :

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : **MTA chronique**

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

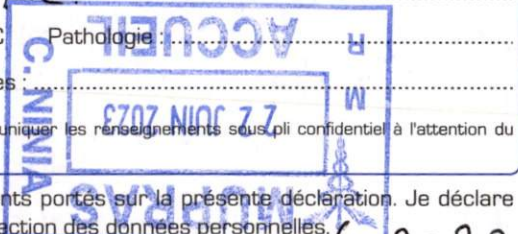
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : **Casablanca**

Le : **14 / 02 / 2023**

Signature de l'adhérent(e) :



VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie **M23-0013656**

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : **365**
Nom de l'adhérent(e) :
Total des frais engagés : **267.60**
Date de dépôt :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12.14.23	Gynéto	gynéco		Dr FIKRI Laila Gynécologue - Obstétricienne

EXECUTION DES ORDONNANCES

Chèque du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
CHÈQUE DU PHARMACIEN DU Fournisseur 02/02/23	02/02/23	262,6

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

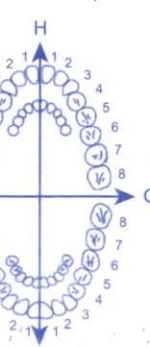
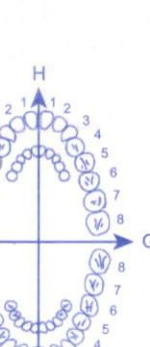
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESÉS DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553		Coefficient des travaux <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Laila Fikri

Spécialistes en Gynécologie Obstétrique
Diplômée de la Faculté de Médecine de Paris
Ancienne interne des Hôpitaux de Paris
Diplôme universitaire Paris V en :
Coelio chirurgie - Hystéroscopie - Colposcopie
Chirurgie Gynécologique Accouchement
Diplôme universitaire Paris V en :
Echographie : Gynécologique et Obstétricale et Sénologie
Stérilité - Maladie du Sein
Préparation à L'accouchement (Technique Sophrologique)
Sur Rendez-Vous



الدكتورة ليلى فكري

اختصاصية في أمراض النساء والتوليد
خريجة كلية الطب بباريس
حاصلة على شهادة من كلية
الطب بباريس في الجراحة
بالمقانص الداخلي - منظار الرحم
ومنظار الكولبوسكيوني
عمق الزوجين - أمراض الثدي
بالميدان

Casablanca, le : ١٢٠٢٠١٣ الدار البيضاء، في :

Dr. Fikri M.D.

267.6 89.2x3

1^o. Amor : 1april 2013



PHARMACIE LA SOURCE
DROGISTE
Tél. 0524 22 10 55
0524 22 10 55
0524 22 10 55

Dr. FIKRI Laila
Gynécologue - Obstétricienne
091065862

21 Sakan Amine , N° 4, 1er Étage Oulfa - Casablanca
Tél. : 06 56 93 42 74 - 06 45 83 69 71



Pfizer

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium. Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et de l'angor.

CONTRE INDICATIONS

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

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

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

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, œdèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- **AMLOR® 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlopodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlopodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlopodipine

- **AMLOR® 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlopodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlopodipine

* Marque de Pfizer Inc

09626039

N.S.D.I.

AMLOR® 5 mg

28 COMPRIMÉS



6 118000 250531

éventif de

VIH)

• la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques)

• Hypericum perforatum (millepertuis)

• le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur)

• le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle)

• la simvastatine (médicament hypocholestérolémiant)

• le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'éverolimus (médicaments utilisés pour modifier le fonctionnement du système immunitaire)

• la ciclosporine (médicament immunosupresseur)

Amilor® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'hypertension.

Amilor® avec des aliments et des boissons

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes sous Amilor car ils peuvent entraîner une augmentation de la substance active dans le sang, l'amiodipine, résultant en une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de Amilor®.

Grossesse et allaitement

Grossesse

La sécurité de l'amiodipine pendant la grossesse n'a pas été vérifiée. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre Amilor®.

Allaitement

Il est démontré que l'amiodipine est excrétée dans le lait maternel en faible quantité. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler au médecin avant de prendre Amilor®.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Amilor® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent un malaise, des vertiges ou une fatigue, ou encore des céphalées, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et contacter votre médecin immédiatement.

Amilor® contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol de sodium par comprimé (23 mg), c'est-à-dire qu'il est pratiquement « sans sodium ».

3. Comment prendre Amilor®

Veuillez 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.

La posologie initiale recommandée d'Amilor® est de 5 mg une fois par jour. Il est possible d'ajuster cette dose jusqu'à 10 mg de Amilor® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas Amilor avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la posologie initiale recommandée est de 2,5 mg par jour. La posologie maximale recommandée est de 5 mg par jour. Amilor® 5 mg peut être divisé en deux moitiés égales pour obtenir une dose équivalente à 2,5 mg.

Il est important de continuer à prendre les comprimés pendant toute la durée indiquée par votre médecin. Consultez votre médecin avant d'avoir pris tous vos comprimés.

Si vous avez pris plus de Amilor® que vous n'auriez dû

Prendre trop de comprimés peut être nocif et entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des étourdissements, vous sentir faible ou perdre connaissance. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés de Amilor®.

Si vous oubliez de prendre Amilor®

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez la dose oubliée. Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Amilor®

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué par votre médecin.

En cas de doute sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ? (QRD)

A l'instar de tous les médicaments, ce médicament peut causer des effets indésirables sur certaines personnes.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Cela 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 Amilor®

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 « UT.AV ». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Comprimés

A conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût 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

Que contient Amilor®

La substance active de Amilor 5 mg comprimés est l'amiodipine (sous forme de besylate).

La substance active de Amilor 10 mg comprimés est l'amiodipine (sous forme de besylate).

Les autres composants sont : Avicel, Calcium hydrogénophosphate, stéarate de magnésium, et glycolate d'amidon sodique.

Description de l'aspect d'Amilor et contenu de l'emballage extérieur

Comprimés à 5mg, boîtes de 14, 28 et 56

Comprimés à 10mg boîtes de 14 et 28

Sous plaquettes thermoformées (PVC/PVDC/Aluminium)

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché au Maroc :

Laboratoires Pfizer S.A.

km 0,500 , Route de Oualidia

BP 35, 24 000

El Jadida, Maroc

Fabricant :

Laboratoires Pfizer S.A.

km 0,500 , Route de Oualidia

BP 35, 24 000

El Jadida, Maroc

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : 01/2018

CECI EST UN MEDICAMENT

- 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. Suivez les conseils de votre pharmacien.

- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ainsi que ses bénéfices et ses risques.

- Ne pas arrêter de votre propre initiative un traitement prescrit.

- Ne pas reprendre le traitement sans avis médical.

Ne jamais laisser les médicaments à la portée des enfants



Amlor®

5 mg et 10 mg comprimés
Amlodipine

Veuillez lire attentivement l'intégralité cette notice avant de prendre ce médicament. Contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres pourraient leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous présentez 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.

Contenu de cette notice :

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

Amlor® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Amlor® est utilisé pour traiter les problèmes de haute pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal ou variante. Chez les patients hypertendus (souffrant de pression haute), ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, Amlor® améliore l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat si la douleur thoracique est liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Amlor® ?

Ne prenez jamais Amlor®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (dont la liste est indiquée dans la rubrique 5), ou aux autres inhibiteurs calciques. Les réactions peuvent se manifester par des prurits, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Amlor®. Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente
- Insuffisance cardiaque
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie (hépatite)
- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée

Enfants et adolescents

Amlor® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Amlor® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez consulter votre médecin.

Autres médicaments et Amlor®

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.

Amlor® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)

Amlor® 5 mg
28 COMPRIMÉS



6 118000 250531

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :
• Anoanition soudaine de dyspnée, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires, du visage ou des lèvres

et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau ou langeraisons intenses, vésicules, desquamation et gonflement de la peau, ou syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou une anomalie

s pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale intense accompagnée de ces effets suivants ont été observés. Si vous présentez l'un de ces effets, veuillez contacter votre médecin. Touchez plus d'une personne sur 10

peuvent toucher moins d'une personne sur 10 :

- Maux de tête, vertiges, somnolence (en particulier au début du traitement)
- Palpitations (ressentir vos battements cardiaques), rougeurs
- Douleur abdominale, nausées
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion
- Fatigue, faiblesse
- Troubles visuels, vision double
- Crampes musculaires
- Gonflement des chevilles

autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Peu fréquents : peuvent toucher moins d'une personne sur 100.

Changement d'humeur, anxiété, dépression, insomnie

Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience

Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur

Tintements dans les oreilles

Pression artérielle faible

• Eternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite)

• Toux

• Sécheresse buccale, vomissements (nausées)

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau

• Difficultés pour uriner, envie d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions

• Incapacité à obtenir une érection ; gêne ou augmentation des seins chez l'homme

• Douleur, mal être

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales

• Augmentation ou diminution du poids

Rares : peuvent toucher moins d'une personne sur 1 000 :

• Confusion

Très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'écchymoses ou des saignements fréquents.

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie)

• Troubles des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement

• Gonflement des gencives

• Ballonnemment abdominal (gastrite)

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certains examens cliniques

• Augmentation de la tension musculaire

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée

• Sensibilité à la lumière

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement

• Amlor® ne doit pas être utilisé pour traiter l'infection par le



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des dihydropyridines. Ce médicament est préconisé pour l'angor.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS

- chez la femme enceinte ou su
 - chez la femme en période d'allaitement.
- EN CAS DE DOUCE, IL EST INDICATIF. NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

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

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, œdèmes des jambes.
 - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

09626039

N.S.D.I.

UT.AV : 3 0 - 2 - 24

P.P.V.

89 20

LOT N° : FH 5061

09366067/7

89,20