

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 canaux, 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 canaux.

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.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W19-578879

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e) : RAM

Matricule : 7585 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BOUKTIB - DRISS

Date de naissance : 30-08-1952

Adresse : 06-10-60-06-03

Tél : _____ Total des frais engagés : 733,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin : Dr. RAJY Said

Cachet du médecin : INPE : 041142639
CSUN 1 EL JIHADIA
Délégation Préfectorale d'Inezgane Air Melloul

Date de consultation : 06/09/23

Nom et prénom du malade : Abd Aicha Age : 1956

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Affection Longue Durée

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 : _____ Le : 1/11/23

Signature de l'adhérent(e) : _____

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° W19-578879

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 : _____

Nom de l'adhérent(e) : _____

Total des frais engagés : _____

Date : _____

RELEVÉ 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
09/07/83	Cont.		Secteur I	INP : [] [] [] [] Ministère de la Santé et de la Prévention Dr. RAJY SAID INPE / 04142639 CSUN / EL JIHADIA Centre de Santé d'Inezgane

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	06-09-23	833,50

[illegible][illegible]

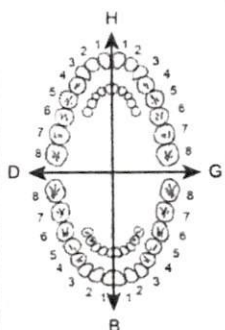
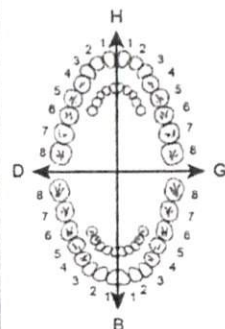
*** Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.**

RELEVÉ 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>														
				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 PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

ORDONNANCE

le 06/09/23

Mr/Mme Adab Aicha

1600x3
75.20 1^{re} Co-Amplo 300/25
3800x4 14 Co-Amplo
2^o Am Card 10mg
4000x3 14 le Sin
3^o Gepriol 2mg



traitement pour 03 mois

833.50



CO-ARAPRO® 150 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/25 mg
Irbésartan/Hydrochlorothiazide
Comprimés Pelliculés

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

1. Qu'est-ce que CO-ARAPRO®, Comprimés Pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?
Classe pharmacothérapeutique

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II, associations **Code ATC: C09DA04**

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle. Cette association à dose fixe est indiquée chez les patients atteints d'hypertension artérielle.



un effet sur d'autres médicaments. Les médicaments contenant du lithium ne doivent pas être pris avec **CO-ARAPRO®** sans la surveillance de votre médecin.

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions : Si vous prenez un inhibiteur de l'enzyme de conversion ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « N'utilisez jamais **CO-ARAPRO®** » et « Avertissements et précautions »).

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassique, d'autres diurétiques,
- certains laxatifs,
- des médicaments pour le traitement de la crise de goutte,
- de la vitamine D en supplément thérapeutique,
- des médicaments pour contrôler votre rythme cardiaque,
- des médicaments pour traiter le diabète (médicaments oraux ou insuline),
- carbamazépine (un médicament pour le traitement de l'épilepsie). Il est également important de dire à votre médecin si vous prenez d'autres antihypertenseurs, des stéroïdes, des anticancéreux, des médicaments contre la douleur, des médicaments antiaritmiques ou des résines de colestyramine et de colestipol pour

Comme tous les médicaments, ce médicament peut indésirables, mais systématiquement. Certains effets peuvent nécessiter une surveillance. De rares cas d'allergie (urticaire), ainsi que des localisés de la face. La langue ont été rapportés en prenant de l'irbésartan. L'un de ces effets est l'arrêt de prévenez immédiatement.

Effets indésirables

- nausées/vomissements
- besoin anormal
- fatigue
- vertiges (y compris en position couchée)
- tests sanguins
- augmentation de la créatinine traduit l'état de la fonction rénale et cardiaque (crée une augmentation du taux d'azote uréique)

Si vous êtes gêné par des effets indésirables, parlez-en à votre médecin.

Effets indésirables affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- diarrhée
- pression artérielle basse
- faiblesse
- accélération des battements cardiaques
- bouffées de chaleur
- tordement
- défécation

6 118000 33164

30 comprimés pelliculés

Co-Arapro® 300 mg / 25 mg
 Irbésartan / Hydrochlorothiazide

160130

CO-ARAPRO® 150 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/25 mg
Irbésartan/Hydrochlorothiazide
Comprimés Pelliculés

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

1. Qu'est-ce que CO-ARAPRO®, Comprimés Pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?
Classe pharmacothérapeutique

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II, associations **Code ATC: C09DA04**

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle. Cette association à dose fixe est indiquée chez les patients atteints d'hypertension artérielle.



un effet sur d'autres médicaments. Les médicaments contenant du lithium ne doivent pas être pris avec **CO-ARAPRO®** sans la surveillance de votre médecin.

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions : Si vous prenez un inhibiteur de l'enzyme de conversion ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « N'utilisez jamais **CO-ARAPRO®** » et « Avertissements et précautions »).

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassique, d'autres diurétiques,
- certains laxatifs,
- des médicaments pour le traitement de la crise de goutte,
- de la vitamine D en supplément thérapeutique,
- des médicaments pour contrôler votre rythme cardiaque,
- des médicaments pour traiter le diabète (médicaments oraux ou insuline),
- carbamazépine (un médicament pour le traitement de l'épilepsie). Il est également important de dire à votre médecin si vous prenez d'autres antihypertenseurs, des stéroïdes, des anticancéreux, des médicaments contre la douleur, des médicaments antiaritmiques ou des résines de colestyramine et de colestipol pour

Comme tous les médicaments, ce médicament peut indésirables, mais systématiquement. Certains effets peuvent nécessiter une surveillance. De rares cas d'allergie (urticaire), ainsi que des localisés de la face. La langue ont été rapportés en prenant de l'irbésartan. Si l'un de ces effets survient, arrêtez de prendre le médicament et prévenez immédiatement votre médecin.

Effets indésirables

- nausées/vomissements
- besoin anormal d'eau
- fatigue
- vertiges (y compris en position couchée)
- tests sanguins montrant une augmentation de la créatinine traduisant l'état de décompensation cardiaque et cardiaque (crise d'insuffisance cardiaque) et traduisent de l'acidose métabolique (taux d'azote uréique élevé).

Si vous êtes gêné par des effets indésirables, parlez-en à votre médecin.
Effets indésirables

- affecter jusqu'à 1 personne sur 100)
- diarrhée
- pression artérielle basse
- faiblesse
- accélération des battements cardiaques
- bouffées de chaleur
- urticaire
- gonflement des membres inférieurs

6 118000 33164

30 comprimés pelliculés

Co-Arapro® 300 mg / 25 mg
Irbésartan / Hydrochlorothiazide

N60130

CO-ARAPRO® 150 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/12.5 mg
CO-ARAPRO® 300 mg/25 mg
Irbésartan/Hydrochlorothiazide
Comprimés Pelliculés

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

1. Qu'est-ce que CO-ARAPRO®, Comprimés Pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?
Classe pharmacothérapeutique

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II, associations **Code ATC: C09DA04**

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle. Cette association à dose fixe est indiquée chez les patients atteints d'hypertension artérielle.



un effet sur d'autres médicaments. Les médicaments contenant du lithium ne doivent pas être pris avec **CO-ARAPRO®** sans la surveillance de votre médecin.

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions : Si vous prenez un inhibiteur de l'enzyme de conversion ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « N'utilisez jamais **CO-ARAPRO®** » et « Avertissements et précautions »).

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassique, d'autres diurétiques,
- certains laxatifs,
- des médicaments pour le traitement de la crise de goutte,
- de la vitamine D en supplément thérapeutique,
- des médicaments pour contrôler votre rythme cardiaque,
- des médicaments pour traiter le diabète (médicaments oraux ou insuline),
- carbamazépine (un médicament pour le traitement de l'épilepsie). Il est également important de dire à votre médecin si vous prenez d'autres antihypertenseurs, des stéroïdes, des anticancéreux, des médicaments contre la douleur, des médicaments antiaritmiques ou des résines de colestyramine et de colestipol pour

Comme tous les médicaments, ce médicament peut indésirables, mais systématiquement. Certains effets peuvent nécessiter une surveillance. De rares cas d'allergie (urticaire), ainsi que des localisés de la face, la langue ont été rapportés. En cas de l'un de ces effets, arrêtez de prendre le médicament et prévenez immédiatement votre médecin.

Effets indésirables

- nausées/vomissements
- besoin anormal d'eau
- fatigue
- vertiges (y compris en position couchée)
- tests sanguins montrant une augmentation de la créatinine traduisant l'état de décompensation cardiaque (crise cardiaque) et traduisent de l'insuffisance rénale (taux d'azote uréique élevé)

Si vous êtes gêné par des effets indésirables, parlez-en à votre médecin.

Effets indésirables

- affecter jusqu'à 1 personne sur 100)
- diarrhée
- pression artérielle basse
- faiblesse
- accélération des battements cardiaques
- bouffées de chaleur
- troubles de la vision
- troubles de l'audition

6 118000 33164

30 comprimés pelliculés

Co-Arapro® 300 mg / 25 mg
Irbésartan / Hydrochlorothiazide

160130

GEPRID®

Glimépiride

GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID® 3 mg	GEPRID® 4 mg
1 mg	2 mg	3 mg	4 mg
et lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E110) q.s.p.

amide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfonylurées), utilisé dans le
o- dépendant.

ues :

nodépendants (de type II) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice
pondérale seuls ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.

dant, troubles rénaux ou hépatiques, hypersensibilité au glimépiride, à l'un des
es sulfonylurées.
ament en cas de grossesse ou d'allaitement.

igestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de doute, signalez-le à votre médecin.
médicament peut provoquer une jaunisse.

En cas de
on observe les manifestations secondaires suivantes : sueurs froides, pouls rapide,
faim, anxiété et difficultés respiratoires. En cas de doute, consommez des sucres rapides. En cas d'hypoglycémie
grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.



GEPRID® 2 mg

30 comprimés
PROMOPHARM



6

5900

GEPRID®

Glimépiride

GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID® 3 mg	GEPRID® 4 mg
1 mg	2 mg	3 mg	4 mg
et lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E110) q.s.p.

amide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfonylurées), utilisé dans le traitement de l'hyperglycémie.

Indications :

Diabète de type II (de type II) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la prise de médicaments hypoglycémisants seuls ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.

Contre-indications : insuffisance rénale, insuffisance hépatique, troubles rénaux ou hépatiques, hypersensibilité au glimépiride, à l'un des excipients ou aux sulfonylurées. Ne pas utiliser pendant la grossesse ou l'allaitement.

Effets indésirables : troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de doute, signalez-le à votre médecin. Le médicament peut provoquer une jaunisse.

En cas de surdosage, on observe les manifestations secondaires suivantes : sueurs froides, pouls rapide, hypotension, faim, anxiété et difficultés respiratoires. En cas de doute, consommez des sucres rapides. En cas d'hypoglycémie grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.



GEPRID® 2 mg

30 comprimés
PROMOPHARM



6 118000 124

5900

GEPRID®

Glimépiride

GEPRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID® 3 mg	GEPRID® 4 mg
1 mg	2 mg	3 mg	4 mg
et lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E172) q.s.p.	(dont lactose et E110) q.s.p.

amide hypoglycémiant appartenant à la classe des sulfonylurées), utilisé dans le traitement de l'hyperglycémie.

Indications :

Diabète de type II (de type II) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la prise de poids seuls ne sont pas suffisants pour rétablir l'équilibre glycémique.

Contre-indications : insuffisance rénale, insuffisance hépatique, troubles rénaux ou hépatiques, hypersensibilité au glimépiride, à l'un des excipients ou aux sulfonylurées. Ne pas utiliser en cas de grossesse ou d'allaitement.

Effets indésirables : troubles digestifs, ou d'une éruption cutanée. En cas de doute, signalez-le à votre médecin. Ce médicament peut provoquer une jaunisse.

En cas de surdosage, on observe les manifestations secondaires suivantes : sueurs froides, pouls rapide, faim, anxiété et difficultés respiratoires. En cas de doute, consommez des sucres rapides. En cas d'hypoglycémie grave contactez votre médecin traitant ou les urgences médicales.



GEPRID® 2 mg

30 comprimés
PROMOPHARM



6 118000 124

5900

GENPHARMA

Amcard® 5 mg et 10 mg

Amlodipine

Comprimés



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

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

En cas de questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament n'a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car il pourrait être nocif. Si l'effet indésirable devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

Amcard® 10 mg
14 Comprimés



..... 5 mg 10 mg
un comprimé qsp un comprimé
INDICATION THERAPEUTIQUE :

Effet vasculaire (code ATC : C08CA01).

Dilatateur, il est utilisé dans :
- les crises d'angine de poitrine.
- l'hypertension artérielle.

ADMINISTRATION :

- À avaler avec un verre d'eau.
- Prendre un comprimé (5 mg) une fois par jour, qui pourra être augmenté en une seule prise en fonction de la réponse au traitement. La dose maximale est de 10 mg.
- Adapter la posologie chez le sujet âgé et l'insuffisant rénal.

- Adapter la posologie en cas d'association avec des médicaments bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine.

semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite.

Comme avec les autres dihydropyridines, un oedème des chevilles et/ou de la face peut apparaître. Son apparition est plus fréquente aux doses élevées.

On observe plus rarement : tachycardies, palpitations, syncope, alopecie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-oedème, douleurs abdominales, dyspepsie, dysgueusie, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche, crampes musculaires, myalgie, arthralgie, hépatite, ictère, dyspnée, pollakiurie, impuissance, gynécomastie, asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs, malaise, thrombopénie, vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Déconseillée (par mesure de prudence) :

- Dantrolène (perfusion) : L'association d'un antagoniste du calcium et de Dantrolène est potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association Nifédipine et Dantrolène sans inconvénient.

Nécessitant des précautions d'emploi :

ATTENTION :
SI VOUS AVEZ PRIS PLUS D'AMCARD QUE VOUS N'AURIEZ DÛ :

- Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

GENPHARMA

Amcard® 5 mg et 10 mg

Amlodipine

Comprimés



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

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

Des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament n'a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être nocif. Si un effet indésirable devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.



..... 5 mg 10 mg
un comprimé qsp un comprimé
INDICATION THERAPEUTIQUE :

Effet vasculaire (code ATC : C08CA01).

Dilatateur, il est utilisé dans :
- les crises d'angine de poitrine.
- l'hypertension artérielle.

ADMINISTRATION :

- À avaler avec un verre d'eau.
- Prendre un comprimé (5 mg) une fois par jour, qui pourra être augmenté en une seule prise en fonction de la réponse au traitement. La dose maximale est de 10 mg.
- Adapter la posologie chez le sujet âgé et l'insuffisant rénal.

- Adapter la posologie en cas d'association avec des médicaments bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine.

semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite.

Comme avec les autres dihydropyridines, un oedème des chevilles et/ou de la face peut apparaître. Son apparition est plus fréquente aux doses élevées.

On observe plus rarement : tachycardies, palpitations, syncope, alopecie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-oedème, douleurs abdominales, dyspepsie, dysgueusie, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche, crampes musculaires, myalgie, arthralgie, hépatite, ictère, dyspnée, pollakiurie, impuissance, gynécomastie, asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs, malaise, thrombopénie, vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Déconseillée (par mesure de prudence) :

- Dantrolène (perfusion) : L'association d'un antagoniste du calcium et de Dantrolène est potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association Nifédipine et Dantrolène sans inconvénient.

Nécessitant des précautions d'emploi :

ATTENTION :
SI VOUS AVEZ PRIS PLUS D'AMCARD QUE VOUS N'AURIEZ DÛ :

- Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Amcard® 5 mg et 10

Amlodipine

Comprimés

GENPHARMA

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, car cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

COMPOSITION :

Amlodipine.....5 mg.....10 mg
Excipients.....qsp un comprimé.....qsp un comprimé

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire (code ATC : C08CA01).

INDICATIONS :

Ce médicament est un vasodilatateur, il est utilisé dans :

- Traitement préventif des crises d'angine de poitrine.
- Traitement de l'hypertension artérielle.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

La dose initiale est d'un comprimé (5 mg) une fois par jour, qui pourra être augmentée à 10 mg par jour en une seule prise en fonction de la réponse au traitement. La dose quotidienne maximale est de 10 mg.

Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez le sujet âgé et l'insuffisant rénal.

Il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie en cas d'association avec des diurétiques thiazidiques, des bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine.

ATTENTION :

SI VOUS AVEZ PRIS PLUS D'AMCARD QUE VOUS N'AURIEZ DÛ :

- Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

SIL VOUS OUBLIEZ DE PRENDRE AMCARD :

semaines de traitement.

Comme avec les autres médicaments, la face peut apparaître rouge.

On observe plus rarement : tachycardies, palpitations, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant l'angio-œdème, douleurs abdominales, dyspepsie, constipation, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche, crampes musculaires, myalgie, arthralgie, hépatite, ictère, dyspnée, pollakiurie, impuissance, gynécomastie, asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs, malaise, thrombopénie, vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Déconseillée (par mesure de prudence) :

- Dantrolène (perfusion) : L'association d'un antagoniste du calcium et de Dantrolène est potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association Nifédipine et Dantrolène sans inconvénient.

Nécessitant des précautions d'emploi :



LOT AMO10135
PER 04/2024 PPV 38.90 DH