

## 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.

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



## Déclaration de Maladie

N° W19-578879

par  
Ploum

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule : 7585	Société : R.A.M		
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : BOUKTIB DRISS			
Date de naissance : 30-08-1952			
Adresse : 06-10-60-06-03			
Tél. : 233.12 Total des frais engagés : 733.12 Dhs			

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
<div style="border: 1px solid blue; padding: 5px; display: inline-block;">                     Dr. RAJY Said                      INPE : 041142639                      CSUN 1 EL JIHADIA                      Délégation Préfectorale d'Inezgane Aït Melloul                 </div>			
Date de consultation : 06/09/03			
Nom et prénom du malade : Aït Aicha Age : 49			
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> 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 : 06/09/03

Signature de l'adhérent(e) :

### VOLET ADHÉRENT

#### Déclaration de maladie

N° W19-578879

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

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date :

Coupon à conserver par l'adhérent

## 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
07/09/2023	Card	1	50000	INP : <input type="checkbox"/> Ministère de la Santé et de la Protection Sociale Dr RAJY SAID INPE / 044142630 CSUN 1 EL JIHADIA Autorité d'Organisation

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

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

## **ANALYSES - RADIographies**

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

### VIOLET ADHERENT

\* 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 pratique en indiquant la nature des soins.

**Important:**

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

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

### **[Création, remont, adjonction]**

## Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

# ORDONNANCE

le 06/09/23

Mme Aafab Afchra

1/ 6000x3  
 2/ Co-Ampho 300/25  
 3/ 14 tablets  
 4/ Am Coral 10mg  
 5/ 14 tablets  
 6/ Geporol 2mg

**SV**



traitement pour 03 mois

83350



**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: C09DAD0**

##### **Indications thérapeutiques :**

Traitement de l'hypertension artérielle

essentielle. Cette association à dose fixe

est indiquée chez les patients



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 antiarthritiques 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

localisés de la face et de la langue ont été rapportés.

Si vous prenez de l'irbésartan, l'un de ces effets

peut arrêter de prendre.

Prévenez immédiatement

vos médecins si vous

avez des effets indésirables

qui peuvent affecter jusqu'à

1 personne sur 100.

- nausées/vomis

- besoin anormal

- fatigue

- vertiges (y compris

position couchée)

- tests sanguins

qui montrent une augmentation de

l'activité cardiaque (ce qui

peut traduire l'état de

cardiopathie)

- tests sanguins

qui montrent une augmentation de

l'activité cardiaque (ce qui

6

118000 3316



**Co-Arapro® 300 mg/25 mg**

**Irbésartan / hydrochlorothiazide**

**30 comprimés pelliculés**

160190

**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: C09DAD0**

##### **Indications thérapeutiques :**

Traitement de l'hypertension artérielle

essentielle. Cette association à dose fixe

est indiquée chez les patients



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 antiarthritiques 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

localisés de la face et de la langue ont été rapportés.

Si vous prenez de l'irbésartan, l'un de ces effets

peut arrêter de prendre.

Prévenez immédiatement

vos médecins si vous

avez des effets indésirables

qui peuvent affecter jusqu'à

1 personne sur 100.

- nausées/vomis

- besoin anormal

- fatigue

- vertiges (y compris

position couchée)

- tests sanguins

qui montrent une augmentation de

l'activité cardiaque (ce qui

peut traduire l'état de

cardiopathie)

- tests sanguins

qui montrent une augmentation de

l'activité cardiaque (ce qui

6

118000 3316



**Co-Arapro® 300 mg/25 mg**

**Irbésartan / hydrochlorothiazide**

**30 comprimés pelliculés**

160190



# GEPRID®

## Glimépiride

Un c

Gli

Exc

Prop  
Antidi

○

GEPRID® 2 mg  
Glimépiride  
30 comprimés  
PROMOPHAR



6

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

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.

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

### Indications :

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

Contraindications : Hypersensibilité au glimépiride, à l'un des sulfonylurées.

Précautions d'emploi : Avertissement en cas de grossesse ou d'allaitement.



# GEPRID®

## Glimépiride

Un c

Gli

Exc

Prop  
Antidi

○

GEPRID® 2 mg  
Glimépiride  
30 comprimés  
PROMOPHAR



6

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

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.

PRID® 1 mg	GEPRID® 2 mg	GEPRID® 3 mg	GEPRID® 4 mg
1 mg	2 mg	3 mg	4 mg
(dont 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 diabète dépendant.

### Indications :

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

Contraindications : Hypersensibilité au glimépiride, à l'un des sulfonylurées.

Précautions d'emploi : Avertissement en cas de grossesse ou d'allaitement.



# GEPRID®

## Glimépiride

Un c

Gli

Exc

Prop  
Antidi

○

GEPRID® 2 mg  
Glimépiride  
30 comprimés  
PROMOPHAR



6

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

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.

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

### Indications :

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

Contraindications : Hypersensibilité au glimépiride, à l'un des sulfonylurées. Mise en garde en cas de grossesse ou d'allaitement.





# Amcard® 5 mg et 10 mg

GENPHARMA

Amlo

Amlodipine

LOT AM010136  
PER 07/2024 PPV 38.90 DH

## 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de cela pourraient lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

### COMPOSITION :

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

### CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE :

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 :

#### INTERACTIONS MÉDICALEMENTEUSES :

##### 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 Nifépidine et Dantrolène sans inconvenienc.
- Nécessitant des précautions d'emploi :

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.

es questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien. us a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, nocif.

lésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à re pharmacien.



5 mg ..... 10 mg  
un comprimé ..... qsp un comprimé  
RAPEUTIQUE :  
effet vasculaire (code ATC : C08CA01).

ilatateur, il est utilisé dans :  
ses d'angine de poitrine.  
in artérielle.

#### ADMINISTRATION :

avalés avec un verre d'eau.

primé (5 mg) une fois par jour, qui pourra être  
en une seule prise en fonction de la réponse au  
ne maximale est de 10 mg.

pter la posologie chez le sujet âgé et l'insuffisant

apter la posologie en cas d'association avec des  
s bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme  
angiotensine.

#### ATTENTION :

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

- Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

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, ictere, 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 inconveniit.

Nécessitant des précautions d'emploi :

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.

es questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien. us a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, nocif.

lésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à re pharmacien.



5 mg ..... 10 mg  
un comprimé ..... qsp un comprimé  
RAPEUTIQUE :  
effet vasculaire (code ATC : C08CA01).

ilatateur, il est utilisé dans :  
ses d'angine de poitrine.  
in artérielle.

#### ADMINISTRATION :

avalés avec un verre d'eau.

primé (5 mg) une fois par jour, qui pourra être  
en une seule prise en fonction de la réponse au  
ne maximale est de 10 mg.  
pter la posologie chez le sujet âgé et l'insuffisant

apter la posologie en cas d'association avec des  
s bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme  
angiotensine.

#### ATTENTION :

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

- Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

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, ictere, 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 inconveniit.

Nécessitant des précautions d'emploi :

# Amcard® 5 mg et 10

GENPHARMA

Amlodi

Com

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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, 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.

### SI VOUS OUBLIEZ DE PRENDRE AMCARD :

semaines de traitement.

Comme avec les autres antihypertenseurs, la face peut apparaître rouge et/ou élevées.

On observe plus rarement : tachycardies, palpitations, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant angio-oedème, douleurs abdominales, dyspepsie, anorexie, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche, crampes musculaires, myalgie, arthralgie, hépatite, ictere, 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 inconveniit.

### Nécessitant des précautions d'emploi :



LOT AM010135  
PER 04/2024 PPU 38.90 DH