

# 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 canalaire, 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 canalaire.

## 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](http://www.mupras.com)



ME 977

# Déclaration de Maladie

N° W21-813151

1 Jony 68

## Maladie

## Dentaire

## Optique

## Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 977

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

EL FAKIRY KELTOUM

Date de naissance :

1949/01/01

Adresse :

68 Rue des Papillons sis

Tél. : 06 62 85 36 75

Total des frais engagés : 770,05 Dhs

Dr DARROUSSI Malika

Médecine Générale

Lot. Chahda N°: 344 Bd Daoura

El Oulfa - Casablanca

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :



Le : 01/11/2023

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
17/10/2018	C A		150.88	INP : 1091109411149 Dr. DARPONNE Maïka Médico Générale Dr. DARPOUN Maïka N° 344 BM Daoura El Chifa 10000 Casablanca Lot. Chancia N° 344 BM Daoura Montant de la Facture El Chifa
<b>EXECUTION DES ORDONNANCES</b> Cachet du Pharmacien ou du Fourisseur      Date      Montant de la Facture SARL BOUTIQUE DES SAB 152, Bd Ouhda El Azzouzi 05 22 01 76 21/10/23      351.55 268.17				

ANALYSES - RADIographies			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	11/11/2015		

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES																				
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins																				
<b>Important :</b> Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.																				
<b>SOINS DENTAIRES</b> 		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"/>																
<b>O.D.F. PROTHÉSES DENTAIRES</b> 		<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>H</td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2"><hr/></td> <td colspan="2"><hr/></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>G</td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	<hr/>		<hr/>		B	00000000	00000000	G	35533411	11433553
H	25533412	21433552																		
D	00000000	00000000																		
<hr/>		<hr/>																		
B	00000000	00000000																		
G	35533411	11433553																		
		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																		
		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																		
		DATE DU DEVIS <input type="text"/>																		
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																		

Docteur Darroussi, Malika

الدكتورة دروسي مليكة

Docteur en Médecine  
Echographie générale  
Nutrition

دكتوراه في الطب

شهادة في الفحص بالصدى الصوتي  
شهادة في طب التغذية والحمية

17/10/23

Dr. EL FAKIRY. Kiltoum

49.40 X 4

Calorim. 5 mls

(N<sup>o</sup> 45)

148

le matin

32.00

Eucalorim (P.D.)

8.4

24 x 28 av nups.

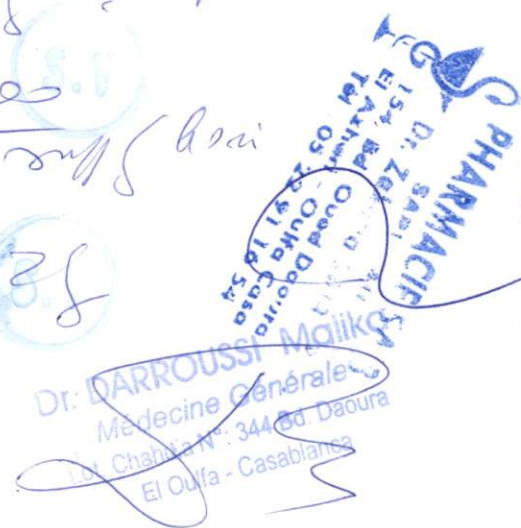
62.00 (3) Vollaliment 125

50 g glucose

69.95 (4) Dr. Oued El

100 x 28

36 N. El



تجزئة الشهدية 344 شارع رادي الدرة - الاغفلة ، الهاتف : 05.22.91.01.97 الدار البيضاء

Lotissement Chahdia 344 Bd.Oued Daoura - El Oulfa Tél : 05.22.91.01.97 Casablanca

Docteur Darroussi.Malika.

الدكتورة داروسي مليكة

Docteur en Médecine  
Echographie générale  
Nutrition

دكتوراه في الطب

شهادة في المرض بالصدى الصوري  
شهادة في طب التغذية والحمية

21/11/83

TMO EL FAKIRY. Keltoum  
ep - Ait Bourja

89.50<sup>73</sup>

D3 Norm - 100

S.V

15 gtt / f pell a moin

268.50



تجزئة الشهدية 344 شارع رادي الدرة - الالمني ، الهاتف : 05.22.91.01.97 الدار البيضاء

Lotissement Chahdia 344 Bd.Oued Daoura – El Oulfa Tél : 05.22.91.01.97 Casablanca



# MYOREL®

Crème chauffante

Apaise  
Soulage

### Ingrédients :

Aqua, Paraffinum Liquidum, Methyl Salicylate, Isopropylmyristate, Glyceryl Stearate, Dimethicone, Petrolatum, Cetyl Steraryl Alcohol, Glycerin, Ceteareth 6 Stearyl Alcohol, Ceteareth 25, Stearic Acid, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Rosmarinus Officinalis Cineoliferum Essential Oil, Eucalyptus Globulus Essential Oil, Mentha Piperita Essential Oil, Ginger (Zingiber Officinale) Roots Essential Oil.

### Propriétés :

MYOREL est une crème qui apaise et soulage les muscles et les articulations.  
Massage pour sportifs et préparations aux exercices physiques.



Apaise et Soulage

Crème chauffante

# MYOREL®



01.2011  
EXP : 01/2016  
PPC : 69,95DH

queuses.

## Dénomination du médicament :

Voltarène® 25 mg

Voltarène® 50 mg

Comprimés enrobés. Boîtes de 30

Diclofénac sodique

Voltarène® 100 mg

Suppositoires. Boîte de 5 & 10

Diclofénac sodique



VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT L'INTÉGRALITÉ DE CETTE NOTICE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT CAR ELLE CONTIENT DES INFORMATIONS IMPORTANTES POUR VOUS.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que VOLTARENÉ® et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VOLTARENÉ® ?

3. Comment utiliser VOLTARENÉ® ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver VOLTARENÉ® ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que VOLTARENÉ® et dans quel cas est-il utilisé ?

Selon prescription du médecin.

Voltarène est un antirhumatisant non stéroïdien ayant des propriétés anti-inflammatoires et analgésiques.

L'utilisation de Voltarène soulage les symptômes de l'inflammation, comme la douleur et l'enflure, en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) qui sont responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Mais il ne peut en éliminer les causes.

Voltarène est utilisé dans la prescription médicale dans les affections rhumatismales, par exemple articulaires, les inflammations et douleurs des tendons, des muscles et des os, les douleurs de dos et de la colonne cervicale, les rhumatismes des articulations mous, les inflammations et douleurs après une blessure (p. ex. entorse, élongation), les inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale (p. ex. orthopédique ou dentaire), les douleurs et inflammations en gynécologie, les crises de migraine (suppositoires seulement), traitement complémentaire lors de diverses infections aiguës douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge.

Il ne faut pas employer Voltarène uniquement pour faire baisser la fièvre.

Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou avez des risques importants de maladie cardiaque, votre médecin réévaluerà à intervalles réguliers la poursuite du traitement par Voltarène, en particulier si votre traitement dure plus de 4 semaines.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VOLTARENÉ® ?

• Ne prenez pas Voltarène

Si vous êtes allergique à l'un de ses composants ou si vous avez déjà développé une détresse respiratoire ou des réactions de la peau de type allergique, par exemple un gonflement d'un ou plusieurs sites de prise de médicaments (signes d'urticaire), d'autres médicaments (signes non stéroïdiens, etc.)



Voltarène® 100 mg

10 suppositoires



6 118000 220169

LOT : M22078  
EXP : MAY 2025  
PPV : 52,00 DH

Les effets indésirables peuvent être gastro-intestinaux supérieurs, rarement des hémorragies ou, dans des cas isolés, des perforations (gastroïntestinales).

En cas de traitement prolongé par Voltarène (plus de 2-3 semaines), il est important de respecter les contrôles réguliers prévus par votre médecin.

La prudence s'impose chez les patients âgés, notamment chez les patients âgés fragiles ou d'un faible poids corporel, susceptibles de réagir de manière plus sensible aux effets de Voltarène et qui ne devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose minimale efficace.

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

Les comprimés enrobés Voltarène contiennent du Poly (oxyéthylène)-40 de l'huile de ricin et peuvent entraîner une intolérance gastrique et la diarrhée.

Ne prenez Voltarène qu'après avoir consulté votre médecin, lorsque vous savez que vous n'avez pas d'intolérance hydrocarbonée.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne pouvez prendre Voltarène qu'après en avoir discuté avec votre médecin. Voltarène ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la grossesse.

Allaitement

Voltarène ne doit pas être pris pendant la période d'allaitement sauf en cas d'autorisation explicite par votre médecin.

Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et la capacité à utiliser des outils ou des machines!

De plus, lors d'apparition de vertiges, troubles visuels ou d'autres troubles nerveux centraux, vous devez tout particulièrement renoncer à conduire un véhicule ou à utiliser des machines et vous devez contacter immédiatement votre médecin.

Excluient à effet notoire :

Comprimés enrobés : Lactose Monohydrate

3. Comment utiliser VOLTARENÉ® ?

C'est le médecin qui fixe individuellement la posologie et le mode d'administration en fonction de l'indication, de l'âge et de la gravité des troubles. Veillez suivre scrupuleusement les instructions du médecin. Ne dépassiez pas la dose journalière recommandée ou la durée du traitement prescrite par votre médecin.

Si vous utilisez Voltarène pendant plus de quelques semaines, vous devez consulter régulièrement votre médecin pour vérifier que vous ne souffrez pas d'effets secondaires que vous n'auriez pas remarqués.

Adultes: la dose journalière en début de traitement est généralement de 100-150 mg. Si l'atteinte est moins grave ou lors de traitement prolongé, 75-100 mg par jour suffisent la plupart du temps. La dose journalière est habituellement répartie en 2-3 prises. Ne dépassiez pas une dose maximale de 150 mg par jour. Pour éviter les douleurs nocturnes et/ou la raidesse matinale, on peut aussi mettre 1 suppositoire à 100 mg pour la nuit ou prendre 2 comprimés enrobés à 25 mg ou 1 comprimé enrobé à 50 mg pendant la journée.

En cas de règles douloureuses commencez par une dose unique de 50-100 mg dès les premiers symptômes. Continuez avec 50 mg trois fois par jour au maximum, si nécessaire.

• Les effets indésirables de Voltarène avec beaucoup de liquide de préférence doivent pas être partagées ou mâchées.

• Vous pouvez utiliser les suppositoires Voltarène, conformément à la notice. En règle générale, l'administration de 1 suppositoire tous les jours suffit pour la crise migraineuse, est suffisante.

• La feuille qui entoure le suppositoire et enfoncez ce dernier rectum (après avoir été à la selle). Si la douleur persiste, vous pouvez administrer un second suppositoire de 50 mg.

• Pour le traitement les jours suivants, vous ne devrez pas dépasser 150 mg par jour (p. ex. 3 suppositoires à 50 mg).

• Suppositoires et de la solution buvable en gouttes spécialement pour votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop

faible ou au contraire trop forte.

06/19  
198443



ARBON<sup>®</sup>

Lot: 4413A  
EXP: 07.2027  
32,00 DHS

3-100

۱۰۳

Digitized by srujanika@gmail.com

Digitized by srujanika@gmail.com

କାନ୍ଦିତ ପାଇଁ କାନ୍ଦିତ



||ସମ୍ବନ୍ଧ କାହିଁ ପାଇଁ ଦେଖିଲୁ କାହିଁ କାହିଁ କାହିଁ କାହିଁ କାହିଁ କାହିଁ କାହିଁ କାହିଁ

መመሪያ ቅርንጫስ የሚከተሉት ስምዎች እና የሚከተሉት ሰነዶች መመሪያ  
ግብር ቤት የሚከተሉት ሰነዶች መመሪያ

୨୯୮

፤ በዚህ የሚገኘውን ስርዓት እና ተቃዋሚነት የሚያስፈልጉ

፩፻፭፻፯

**CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés****Bésylate d'Amlodipine**

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

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

Si vous avez toute autre question, 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, même en cas de symptômes identiques, 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, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**1. Composition du médicament:****CALCINIB® 5 mg :**

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

**CALCINIB® 10 mg :**

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

**2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

**3. Indications thérapeutiques :**

- Hypertension.
- Angor chronique stable.
- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

**4. Posologie :**

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

**Adulte :** Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg de CALCINIB® une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse individuelle du patient.

**Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans :** La posologie antihypertensive orale recommandée chez les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si la pression artérielle souhaitée n'est pas atteinte après quatre semaines.

**Populations particulières :**

**Sujet âgé :** CALCINIB® utilisé à des doses similaires montre une bonne tolérance équivalente chez les patients âgés et les patients plus jeunes.

**Insuffisance hépatique :**

L'amiodipine doit être débutée à la dose la plus faible et augmentée lentement chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

**Insuffisance rénale :** Les changements des concentrations plasmatiques d'amiodipine ne sont pas corrélés avec le degré d'insuffisance rénale, une posologie usuelle est donc recommandée. L'amiodipine n'est pas dialysable.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

**5. Contre indications :**

Ne pas prendre CALCINIB® en cas de :

- Hypersensibilité aux dérivés de la dihydropyridine, à l'amiodipine ou à l'un des excipients.
- Hypotension sévère.
- Choc (y compris choc cardiogénique).
- Obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, sténose aortique de degré élevé).
- Insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

**6. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, CALCINIB® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite. Le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

**Rarement :**

**Effets cardiovasculaires :** sensations d'accélération du rythme cardiaque, palpitations, syncopes;

cheveux ou des poils, augmentation de la sudation, réactions allergiques d'œdème des vaisseaux;

erte de l'appétit, nausées, trouble du

articulaires;

de exceptionnellement atteinte assez

monaires: difficulté respiratoire;

puissance comme cela a été décrit

urmillements dans les extrémités,

dans la coagulation sanguine);

(effet sanguin: taux an-

**CALCINIB 5 mg 28 comprimés**

6 118000 050506

**28 Co****LOT : 102****PER : SEP 2025****PPV : 49 DH 40**

**CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés****Bésylate d'Amlodipine**

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

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

Si vous avez toute autre question, 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, même en cas de symptômes identiques, 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, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**1. Composition du médicament:****CALCINIB® 5 mg :**

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

**CALCINIB® 10 mg :**

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

**2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

**3. Indications thérapeutiques :**

- Hypertension.
- Angor chronique stable.
- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

**4. Posologie :**

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

**Adulte :** Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg de CALCINIB® une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse individuelle du patient.

**Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans :** La posologie antihypertensive orale recommandée chez les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si la pression artérielle souhaitée n'est pas atteinte après quatre semaines.

**Populations particulières :**

**Sujet âgé :** CALCINIB® utilisé à des doses similaires montre une bonne tolérance équivalente chez les patients âgés et les patients plus jeunes.

**Insuffisance hépatique :**

L'amiodipine doit être débutée à la dose la plus faible et augmentée lentement chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

**Insuffisance rénale :** Les changements des concentrations plasmatiques d'amiodipine ne sont pas corrélés avec le degré d'insuffisance rénale, une posologie usuelle est donc recommandée. L'amiodipine n'est pas dialysable.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

**5. Contre indications :**

Ne pas prendre CALCINIB® en cas de :

- Hypersensibilité aux dérivés de la dihydropyridine, à l'amiodipine ou à l'un des excipients.
- Hypotension sévère.
- Choc (y compris choc cardiogénique).
- Obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, sténose aortique de degré élevé).
- Insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

**6. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, CALCINIB® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite. Le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

**Rarement :**

**Effets cardiovasculaires :** sensations d'accélération du rythme cardiaque, palpitations, syncopes;

cheveux ou des poils, augmentation de la sudation, réactions allergiques d'œdème des vaisseaux;

erte de l'appétit, nausées, trouble du

articulaires;

de exceptionnellement atteinte assez

monaires: difficulté respiratoire;

puissance comme cela a été décrit

urmillements dans les extrémités,

dans la coagulation sanguine);

Etat sanguin: taux an-

normaux de glucose dans le sang;

taux élevés de triglycérides dans le sang;

taux élevés de cholestérol dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de créatinine kinase dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de protéines dans le sang;

taux élevés de protéines dans les urines;

**CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés**

Bésylate d'Amlodipine



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

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

Si vous avez toute autre question, 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, même en cas de symptômes identiques, 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, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**1. Composition du médicament:**

CALCINIB® 5 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

CALCINIB® 10 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

**2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

**3. Indications thérapeutiques :**

- Hypertension.
- Angor chronique stable.
- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

**4. Posologie :**

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

**Adulte :** Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg de CALCINIB® une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse individuelle du patient.

**Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans :** La posologie antihypertensive orale recommandée chez les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si la pression artérielle souhaitée n'est pas atteinte après quatre semaines.

**Populations particulières :**

**Sujet âgé :** CALCINIB® utilisé à des doses similaires montre une bonne tolérance équivalente chez les patients âgés et les patients plus jeunes.

**Insuffisance hépatique :**

L'amiodipine doit être débutée à la dose la plus faible et augmentée lentement chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

**Insuffisance rénale :** Les changements des concentrations plasmatiques d'amiodipine ne sont pas corrélés avec le degré d'insuffisance rénale, une posologie usuelle est donc recommandée. L'amiodipine n'est pas dialysable.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

**5. Contre indications :**

Ne pas prendre CALCINIB® en cas de :

- Hypersensibilité aux dérivés de la dihydropyridine, à l'amiodipine ou à l'un des excipients.
- Hypotension sévère.
- Choc (y compris choc cardiogénique).
- Obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, sténose aortique de degré élevé).
- Insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

**6. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, CALCINIB® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite. Le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

**Rarement :**

**Effets cardiaques:** sensations d'accélération du rythme cardiaque, palpitations, syncopes;

cheveux ou des poils, augmentation de la sudation, réactions allergiques d'œdème des vaisseaux;

erte de l'appétit, nausées, trouble du

articulaires;

de exceptionnellement atteinte assez

monaires: difficulté respiratoire;

puissance comme cela a été décrit

urmillements dans les extrémités,

dans la coagulation sanguine);

CALCINIB 5 mg 28 comprimés



6 118000 050506

28 Co

LOT : 102  
PER : SEP 2025  
PPV : 49 DH 40

Effet sanguin: taux an-

**CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés**

Bésylate d'Amlodipine



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

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

Si vous avez toute autre question, 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, même en cas de symptômes identiques, 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, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**1. Composition du médicament:**

CALCINIB® 5 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

CALCINIB® 10 mg :

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 10 mg d'Amlodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium dibasique, Silice colloïdale (Aerosil-200), Amidon glycollate de sodium, Stéarate de magnésium.

**2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

**3. Indications thérapeutiques :**

- Hypertension.
- Angor chronique stable.
- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

**4. Posologie :**

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

**Adulte :** Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg de CALCINIB® une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse individuelle du patient.

**Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans :** La posologie antihypertensive orale recommandée chez les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si la pression artérielle souhaitée n'est pas atteinte après quatre semaines.

**Populations particulières :**

**Sujet âgé :** CALCINIB® utilisé à des doses similaires montre une bonne tolérance équivalente chez les patients âgés et les patients plus jeunes.

**Insuffisance hépatique :**

L'amiodipine doit être débutée à la dose la plus faible et augmentée lentement chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

**Insuffisance rénale :** Les changements des concentrations plasmatiques d'amiodipine ne sont pas corrélés avec le degré d'insuffisance rénale, une posologie usuelle est donc recommandée. L'amiodipine n'est pas dialysable.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.

**5. Contre indications :**

Ne pas prendre CALCINIB® en cas de :

- Hypersensibilité aux dérivés de la dihydropyridine, à l'amiodipine ou à l'un des excipients.
- Hypotension sévère.
- Choc (y compris choc cardiogénique).
- Obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, sténose aortique de degré élevé).
- Insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

**6. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, CALCINIB® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite. Le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

**Rarement :**

**Effets cardiaques:** sensations d'accélération du rythme cardiaque, palpitations, syncopes;

cheveux ou des poils, augmentation de la sudation, réactions allergiques d'œdème des vaisseaux;

erte de l'appétit, nausées, trouble du

articulaires;

de exceptionnellement atteinte assez

monaires: difficulté respiratoire;

puissance comme cela a été décrit

urmillements dans les extrémités,

dans la coagulation sanguine);

Etat sanguin: taux an-

normaux de glucose dans le sang;

taux élevés de triglycérides dans le sang;

taux élevés de cholestérol dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de créatinine kinase dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

taux élevés de bilirubine dans le sang;

taux élevés de transaminases dans le sang;

Gouttes buvables  
Voie orale

# D3 NORM® 200 UI

## FORME ET PRESENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30

## COMPOSITION :

Huile de soja, Antioxydant : Acétate de vitamine E li  
(5µg/1 goutte).

## PROPRIETES :

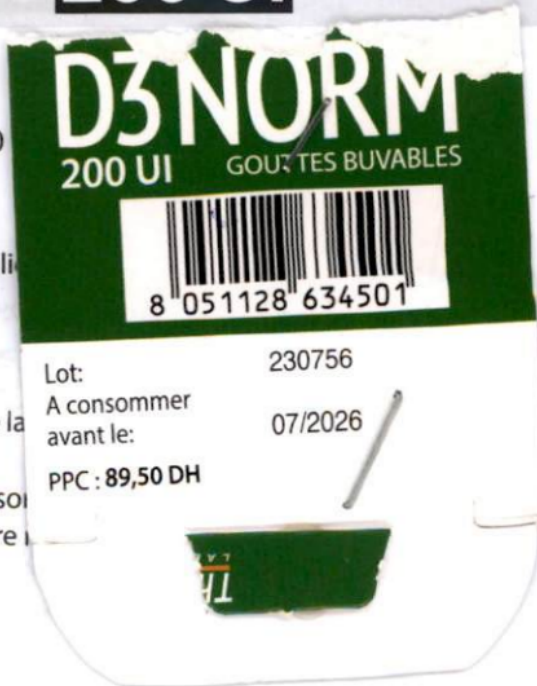
D3 NORM® 200 UI gouttes buvables renferme de la  
la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM® 200 UI gouttes buvables favorise l'absor  
phosphore et contribue au maintien d'une ossature  
fonctionnement du système immunitaire.

## UTILISATIONS :

- Carence en vitamine D.

- Fragilité osseuse



Gouttes buvables  
Voie orale

# D3 NORM® 200 UI

## FORME ET PRESENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30

## COMPOSITION :

Huile de soja, Antioxydant : Acétate de vitamine E li  
(5µg/1 goutte).

## PROPRIETES :

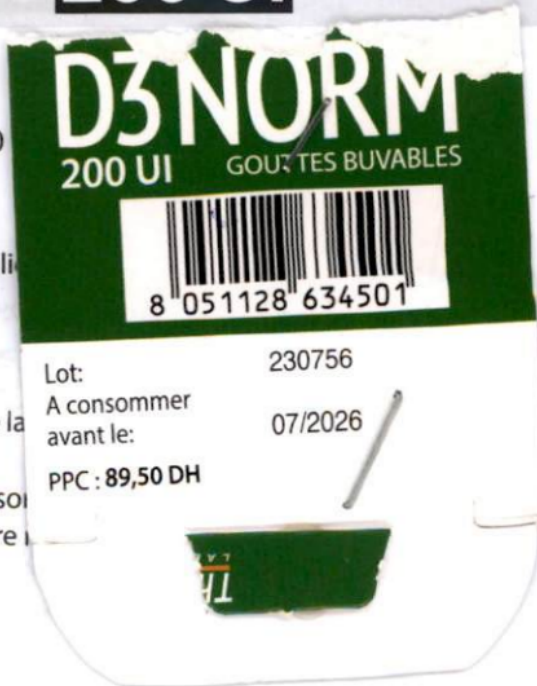
D3 NORM® 200 UI gouttes buvables renferme de la  
la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM® 200 UI gouttes buvables favorise l'absor  
phosphore et contribue au maintien d'une ossature  
fonctionnement du système immunitaire.

## UTILISATIONS :

- Carence en vitamine D.

- Fragilité osseuse



Gouttes buvables  
Voie orale

# D3 NORM® 200 UI

## FORME ET PRESENTATION :

Gouttes buvables, flacon compte-gouttes de 30

## COMPOSITION :

Huile de soja, Antioxydant : Acétate de vitamine E li  
(5µg/1 goutte).

## PROPRIETES :

D3 NORM® 200 UI gouttes buvables renferme de la  
la forme la plus active de vitamine D.

D3 NORM® 200 UI gouttes buvables favorise l'absor  
phosphore et contribue au maintien d'une ossature  
fonctionnement du système immunitaire.

## UTILISATIONS :

- Carence en vitamine D.

- Fragilité osseuse

