

# 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.

## Biologie 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° P19- 062994

ND: 31376

- Maladie  Dentaire  Optique  Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000007 Société : ROYAL AIR MAROC  
 Actif  Pensionné(e)  Autre :  
 Nom & Prénom : M<sup>me</sup> AICHA ARRAKACH  
 Date de naissance : 19/03  
 Adresse : MAY HASSANI Bloc 209 N 9408  
 HOURLIA CASABLANCA  
 Tél. : 0656724970 Total des frais engagés : 500.00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
 Date de consultation : 02/7/20  
 Nom et prénom du malade : NACH AICHA Age: .....  
 Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant  
 Nature de la maladie : HTA  
 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.

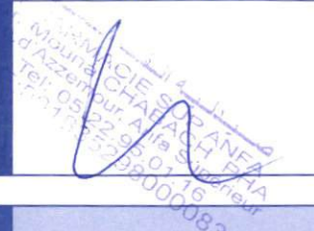
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : ..... Le : ..... / ..... / .....  
 Signature de l'adhérent(e) : .....

### 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
02-7-20	C1		150DH	

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	02/07/2020	390,80

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

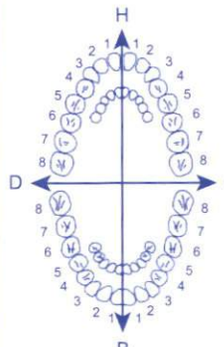
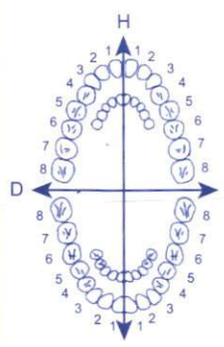
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

#### Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient													
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>												
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>												
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>												
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>												
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT 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 colspan="2">B</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	B		00000000	00000000	35533411	11433553	Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H															
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	B															
00000000	00000000															
35533411	11433553															
<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>													
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>													

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur Souâd GUESSOUS**

**MÉDECINE GÉNÉRALE**

Diplômé de l'université de Montpellier  
en Echographie Générale

D.U DE Gynécologie Médicale  
de l'université de Strasbourg

Expert Assermenté auprès des Tribunaux

119, Bd. Afghanistan - Hay Hassani  
Casablanca

Tél : 05 22 90 34 75

**الدكتورة سعاد كسوس**

**الطب العام**

خريجة جامعة مونتبولي في الفحص  
بالأمواج فوق الصوتية

حاصلة على شهادة أمراض النساء  
بستراسبورغ

خبير محلقة لدى المحاكم

119، شارع أفغانستان - الحي الحسني  
الدار البيضاء

الهاتف: 05 22 90 34 75

Casablanca, le 07-7-20

Nacir Aïche

97,70x04

- Amep 5 n4

aplj

390.80



DR. GUESSOUS Souad  
MEDECINE GENERALE  
GYNECOLOGIE MEDICALE  
ECHOGRAPHIE  
119, Bd. Afghanistan - Hay Hassani  
Tél : 05 22 90 34 75

صيدلية أنفا العليا  
PHARMACIE SUP ANFA  
Dr. Mouna CHABACH PHA  
Rte. d'Azamour, Anfa Supérieur  
Tél: 05 22 95 01 15  
ICE.00183529000083

**Dr. Redouane EL ARBI**

*Médecine Générale*

Echographie

Electrocardiogramme

Petite Chirurgie - Circoncision

**الدكتور رضوان العربي**

الطب العام

الفحص بالصدى

تخطيط القلب

الجراحة الصغيرة - الختان

Casablanca, le : 12-03-2020 في: الدار البيضاء، في:

9<sup>N</sup> NALER ACUM

Amel p  
1 p  
Pakt  
B

Dr. EL ARABI Redouane  
Médecine Générale  
141, Lot. Hadj Fateh R.D.  
N°2 El Oulfa - Casablanca  
Tél : 022.93.03.09

تجزئة الحاج فاتح - الرقم 141 - الطابق السفلي - الشقة رقم 2 - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 93 03 09

Lotissement Haj Fateh Lot 141 - R.D.C - Appt. N° 2 - Casablanca - Tél. : 05 22 93 03 09

**valable 3 mois**

Le 13/03/2020

**DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE**

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné : *Dr. El Arabi R. Rabouane*  
*Médecine Générale*

Certifié que Mlle, Mme, M. *ACER AYOUBA*

Présente *hypertension*

Nécessitant un traitement d'une durée de : *à vie*

Dont ci-joint ordonnance :

(à défaut noter le traitement prescrit)

*Dr. EL ARABI R. Rabouane*  
*Médecine Générale*  
*141, Lot. Hadj Fakir R.D.*  
*N°2 El Oulla - Casablanca*  
*Tel : 022-9203109*

**SIANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN**  
Si vous trouvez que l'effet de AMEP® est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**a- Si vous avez pris plus de AMEP® 5mg et 10mg, comprimé que vous n'auriez dû:**

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

**b - Si vous oubliez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:**

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**c - Si vous arrêtez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:**

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

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

Comme tous les médicaments, AMEP® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres ;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise. Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

**Effets indésirables fréquents : affectent 1 à 10 patients sur 100 :**

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue.

**Effets indésirables peu fréquents : affectent 1 à 10 patients sur 1000 :**

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres ; perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Incapacité à obtenir une érection ; gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

**Effets indésirables rares : affectent 1 à 10 patients sur 10 000**

• Confusion

**Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :**

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux,
- Gonflement des gencives ;

- Severe increase in blood pressure (hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased.
- Heart failure

**IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE**

**Use in Children and adolescents**

AMEP® TABLETS has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® TABLETS should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

**c - Taking other medicines**

Please tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® TABLETS may affect or be affected by other drugs, such as:

- Ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines)
- Ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors, used to treat HIV infection),
- Rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics)
- Hypericum perforatum (St. John's wort)
- Verapamil, diltiazem (heart medicines)
- Dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities)
- Simvastatin (a cholesterol lowering medicine).

AMEP® TABLETS may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

**IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE**

**d - Taking AMEP® TABLETS with food and drink**

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP® TABLETS. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels of the active ingredient, amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the blood pressure lowering effect of AMEP® tablets.

**e - Pregnancy and breast-feeding**

The safety of Amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP® tablets.

It is not known whether Amlodipine is passed into breast milk. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP® tablets.

Ask your doctor or pharmacist for advice before taking any medicine.

**f - Driving and using machines**

AMEP® TABLETS may affect your ability to drive or use machines. If the administration of the tablets may feel you sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

**3/ HOW TO TAKE AMEP® TABLETS**

Always take AMEP® exactly as your doctor has told you. You should check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

**Dosage, mode and / or route (s) of administration, frequency of administration and duration of treatment**

The usual initial dose of AMEP® TABLETS is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® TABLETS once daily.

Your medicine may be used before or after the consumption of foods and drinks.

You should take your medicine at the same time each day with a drink of water

Do not take AMEP® TABLETS with grapefruit juice.

**Use by children and adolescents**

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended dose is 5 mg a day. AMEP® 2.5 mg tab

It is important to keep taking the tablets. Do not wait

IN ALL CASES, STRICTLY COMPLY WITH YOUR DOCTOR

IF you find that the effect of AMEP® is too strong or too

in your condition, talk to your doctor or pharmacist.

**a - If you take more AMEP® TABLETS than you sh**

Taking too many tablets may cause your blood pressu

lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop is

clammy and you could lose consciousness. Seek im

**b - If you forget to take AMEP® TABLETS**

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out

Do not take a double dose to make up for a missed d

LOT 400539  
EXP 03/2022  
PPV 97.70DH

**SIANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN**  
Si vous trouvez que l'effet de AMEP® est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**a- Si vous avez pris plus de AMEP® 5mg et 10mg, comprimé que vous n'auriez dû:**

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

**b - Si vous oubliez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:**

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**c - Si vous arrêtez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:**

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

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, AMEP® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres ;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise. Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

#### Effets indésirables fréquents : affectent 1 à 10 patients sur 100 :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue.

#### Effets indésirables peu fréquents : affectent 1 à 10 patients sur 1000 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres ; perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Incapacité à obtenir une érection ; gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

#### Effets indésirables rares : affectent 1 à 10 patients sur 10 000

• Confusion

#### Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux,
- Gonflement des gencives ;

- Severe increase in blood pressure (hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased.
- Heart failure

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE

#### Use in Children and adolescents

AMEP® TABLETS has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® TABLETS should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 to 17 years of age (see section 3).

For further information, talk to your doctor.

#### c - Taking other medicines

Please tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® TABLETS may affect or be affected by other drugs, such as:

- Ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines)
- Ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors, used to treat HIV infection),
- Rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics)
- Hypericum perforatum (St. John's wort)
- Verapamil, diltiazem (heart medicines)
- Dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities)
- Simvastatin (a cholesterol lowering medicine).

AMEP® TABLETS may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE

#### d - Taking AMEP® TABLETS with food and drink

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP® TABLETS. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels of the active ingredient, amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the blood pressure lowering effect of AMEP® tablets.

#### e - Pregnancy and breast-feeding

The safety of Amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP® tablets.

It is not known whether Amlodipine is passed into breast milk. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP® tablets.

Ask your doctor or pharmacist for advice before taking any medicine.

#### f - Driving and using machines

AMEP® TABLETS may affect your ability to drive or use machines. If the administration of the tablets may feel you sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

#### 3/ HOW TO TAKE AMEP® TABLETS

Always take AMEP® exactly as your doctor has told you. You should check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

#### Dosage, mode and / or route (s) of administration, frequency of administration and duration of treatment

The usual initial dose of AMEP® TABLETS is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® TABLETS once daily.

Your medicine may be used before or after the consumption of foods and drinks.

You should take your medicine at the same time each day with a drink of water

Do not take AMEP® TABLETS with grapefruit juice.

#### Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended dose is 5 mg a day. AMEP® 2.5 mg tab

It is important to keep taking the tablets. Do not wait

IN ALL CASES, STRICTLY COMPLY WITH YOUR DOCTOR

IF you find that the effect of AMEP® is too strong or too

in your condition, talk to your doctor or pharmacist.

**a - If you take more AMEP® TABLETS than you sh**

Taking too many tablets may cause your blood pressu

lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop is

clammy and you could lose consciousness. Seek im

**b - If you forget to take AMEP® TABLETS**

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out

Do not take a double dose to make up for a missed d

LOT 400539  
EXP 03/2022  
PPV 97.70DH

**SIANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN**  
Si vous trouvez que l'effet de AMEP® est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**a- Si vous avez pris plus de AMEP® 5mg et 10mg, comprimé que vous n'auriez dû:**

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

**b - Si vous oubliez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:**

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**c - Si vous arrêtez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:**

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

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

Comme tous les médicaments, AMEP® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres ;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise. Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

**Effets indésirables fréquents : affectent 1 à 10 patients sur 100 :**

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue.

**Effets indésirables peu fréquents : affectent 1 à 10 patients sur 1000 :**

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres ; perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Incapacité à obtenir une érection ; gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

**Effets indésirables rares : affectent 1 à 10 patients sur 10 000**

• Confusion

**Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :**

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux,
- Gonflement des gencives ;

- Severe increase in blood pressure (hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased.
- Heart failure

**IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE**

**Use in Children and adolescents**

AMEP® TABLETS has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® TABLETS should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 to 17 years of age (see section 3).

For further information, talk to your doctor.

**c - Taking other medicines**

Please tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® TABLETS may affect or be affected by other drugs, such as:

- Ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines)
- Ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors, used to treat HIV infection),
- Rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics)
- Hypericum perforatum (St. John's wort)
- Verapamil, diltiazem (heart medicines)
- Dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities)
- Simvastatin (a cholesterol lowering medicine).

AMEP® TABLETS may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

**IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE**

**d - Taking AMEP® TABLETS with food and drink**

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP® TABLETS. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels of the active ingredient, amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the blood pressure lowering effect of AMEP® tablets.

**e - Pregnancy and breast-feeding**

The safety of Amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP® tablets.

It is not known whether Amlodipine is passed into breast milk. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP® tablets.

Ask your doctor or pharmacist for advice before taking any medicine.

**f - Driving and using machines**

AMEP® TABLETS may affect your ability to drive or use machines. If the administration of the tablets may feel you sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

**3/ HOW TO TAKE AMEP® TABLETS**

Always take AMEP® exactly as your doctor has told you. You should check with your doctor or pharmacist if you are not sure.

**Dosage, mode and / or route (s) of administration, frequency of administration and duration of treatment**

The usual initial dose of AMEP® TABLETS is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® TABLETS once daily.

Your medicine may be used before or after the consumption of foods and drinks.

You should take your medicine at the same time each day with a drink of water

Do not take AMEP® TABLETS with grapefruit juice.

**Use by children and adolescents**

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended dose is 5 mg a day. AMEP® 2.5 mg tab

It is important to keep taking the tablets. Do not wait u

**IN ALL CASES, STRICTLY COMPLY WITH YOUR DOCTOR'S**

IF you find that the effect of AMEP® is too strong or too

in your condition, talk to your doctor or pharmacist.

**a - If you take more AMEP® TABLETS than you sh**

Taking too many tablets may cause your blood pressu

lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop is

clammy and you could lose consciousness. Seek im

**b - If you forget to take AMEP® TABLETS**

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out

Do not take a double dose to make up for a missed d

LOT 400539  
EXP 03/2022  
PPV 97.70DH

# AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 36.

## Amlodipine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait 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 qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

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

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

AMEP® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

### 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur éteint incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

### Faites attention avec AMEP® comprimé :

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

- crise cardiaque récente,
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- maladie du foie,
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

### Enfants et adolescents :

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

### Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance. AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
  - le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
  - la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
  - l'hypericum perforatum (millepertuis),
  - le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
  - le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
  - le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
  - la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
  - la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).
- AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

### AMEP® comprimés avec des aliments et boissons :

Le jus de pamplemousse ou le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur d'AMEP®.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

#### Grossesse :

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensiez être enceinte ou si vous pouvez l'être, demandez à votre médecin avant de prendre AMEP®.

#### Allaitement :

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre le médicament.

**Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**  
AMEP® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, en outre des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser de machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

### Mentions relatives aux excipients à effet nocif.

#### Sans objet.

### 3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

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

### Utilisation chez les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle

est de 5 mg une fois par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® 3,25 mg ne sont actuellement pas disponibles. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

### Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse partielle dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perte de connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière très sévère, un choc peut survenir. Votre pouls peut devenir froid et moite et vous pourriez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

### Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne prenez pas de comprimés en retard. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement à la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

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

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, en plus de la prise de ce médicament :

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons, apparition de vésicules, desquamation et gonflement des lèvres, des muqueuses ou des réactions allergiques.
- Crise cardiaque, battements irréguliers du cœur.
- Inflammation du pied sévère accompagnée d'effets indésirables.
- Les effets indésirables deviennent graves ou s'il y a des effets indésirables très graves.
- Œdème (rétention de l'eau).
- Les effets indésirables frôlant ou s'ils durent plus longtemps.
- Effets indésirables frôlant ou s'ils durent plus longtemps.

97,70

est d'ors  
et des  
sont  
sécun  
ur 10  
tevie  
personne sur 10 ;