

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

- Reclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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 Alal Ben Abdallah - Borne Stage Angle Rue Mohamed V et Rue Alal Ben Abdallah - Institut de Diagnostic  
Casablanca 20900 - Tél : 05 22 20 35 45 (16) - Fax : 05 22 22 28 18 - [www.mupras.ma](http://www.mupras.ma)



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

## Déclaration de Maladie

N° W19-540607

ND: 29492

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1442 Société : RAT

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : BANQUEUR / TOUTA

Date de naissance : 24/10/1969

Adresse : 162, KSOUB ASSI 2 MASSARA 1, MARRAKECH

Tél : 0666593575 0526344034 Total des frais engagés : 1601,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. CHERAI Mohamed

Cachet du médecin :



Date de consultation : 23/10/2020

Nom et prénom du malade : BANQUEUR / TOUTA Age : 51 ans

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 : Marrakech le 23/10/2020

Signature de l'adhérent(e) : [Signature] Dr. CHERAI Mohamed

Diplômé de la Faculté d'Amiens  
55 Bd Zerkouni - Marrakech  
Tél: 05 24 43 21 25



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
3/5/2012	généraliste			généraliste
				INP : 01021932
				Cardiologue
				Diplômé de la Faculté d'Amiens
				55/ Zerkouni - Marouach
				05 24 43 23 25

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	3/5/2012	1601,50

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	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 : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF																
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ]												
				COEFFICIENT DES TRAVAUX [ ]  MONTANTS DES SOINS [ ]  DEBUT D'EXECUTION [ ]  FIN D'EXECUTION [ ]												
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX [ ]  MONTANTS DES SOINS [ ]  DATE DU DEVIS [ ]  DATE DE L'EXECUTION [ ]												
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>           25533412            00000000            00000000            35533411         </td> <td>           21433552            00000000            00000000            11433553         </td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>G</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>				H			D	25533412 00000000 00000000 35533411	21433552 00000000 00000000 11433553	B			G		
	H															
	D	25533412 00000000 00000000 35533411	21433552 00000000 00000000 11433553													
	B															
	G															
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession															
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION												

# Cabinet de Consultations et d'Explorations Cardiaques

**Docteur CHERAI Mohamed**

Cardiologue

Diplômé de la Faculté

de Médecine d'Amiens (France)

Diplômé en Stimulation Cardiaque

Ex-Médecin Attaché au CHU d'Amiens

الدكتور الشرعي محمد

اختصاصي في أمراض القلب والشرابين

والتحريك الآلي للقلب

خريج كلية الطب بأميان (فرنسا)

طبيب ملحق سابقا بمستشفيات أميان (فرنسا)

Marrakech, le 3/5/2020 في مراكش

*Amulmar*

*Tauria*

683,00 (136,60 x 5)

657,50

(131,50 x 5)

*Amg 80*

(87,00 x 3) 1b

*Relaxum B6*

261,00

1601,50

**Dr. CHERAI Mohamed**

Cardiologue

Diplômé de la Faculté d'Amiens

55 Bd Zerkouni - Marrakech

Tél : 05 24 43 21

*Zerkouni*

55, شارع الزرقطوني مدخل س. الطابق الأول على اليسار (فوق تأمينات بلكاھية) جليز - مراكش

55, Bd. Zerkouni, Entrée C. 1ère étage à Gauche (Au dessus des Assurances Belkahia) Guéliz - Marrakech

Tél. : (Cabinet) : 05 24 43 23 25 - GSM : 06 61 24 05 92





Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice

elle contient des



6118001030316

TAREG 80 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 131,50 DH

voir besoin de la

si vous avez un doute,  
re médecin ou votre

ellement prescrit.  
sonnes. Il pourrait

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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous ne tolérez pas certains médicaments à cause de leurs effets secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les patients après un infarctus du myocarde.

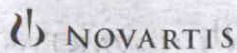
Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en parfaite santé et ne ressentir aucune manifestation de maladie mais une hypertension non traitée peut entraîner des séquelles tardives telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou la cécité. Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si vous

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du foie,
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou si vous prenez de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, des lèvres ou de la langue (signes d'un angio-œdème) après la prise de Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et recevoir éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une hydratation insuffisante de votre organisme soient corrigés avant la



Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice

elle contient des



6118001030316

TAREG 80 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 131,50 DH

voir besoin de la

si vous avez un doute,  
re médecin ou votre

ellement prescrit.  
sonnes. Il pourrait

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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous ne  
tolérez pas certains médicaments à cause de leurs effets  
secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les  
patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des  
lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les  
reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en parfaite santé  
et ne ressentir aucune manifestation de maladie mais une  
hypertension non traitée peut entraîner des séquelles tardives  
telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde,  
insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou la cécité.  
Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la  
conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.  
Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si vous

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du foie,
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou si vous prenez  
de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau  
en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un gonflement  
visage, des bras et des jambes, des yeux, des lèvres ou  
de la langue (signes d'un angio-œdème) après la prise de  
Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et recevoir  
éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une hydratation  
insuffisante de votre organisme soient corrigés avant la





Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice  
elle contient des



6118001030316

TAREG 80 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 131,50 DH

voir besoin de la

si vous avez un doute,  
re médecin ou votre

ellement prescrit.  
sonnes. Il pourrait

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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous ne  
tolérez pas certains médicaments à cause de leurs effets  
secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les  
patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des  
lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les  
reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en parfaite santé  
et ne ressentir aucune manifestation de maladie mais une  
hypertension non traitée peut entraîner des séquelles tardives  
telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde,  
insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou la cécité.  
Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la  
conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.  
Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si vous

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du foie,
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou si vous prenez  
de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau  
en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un gonflement  
visage, des bras et des jambes, des yeux, des lèvres ou  
de la langue (signes d'un angio-œdème) après la prise de  
Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et recevoir  
éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une hydratation  
insuffisante de votre organisme soient corrigés avant la



Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice  
elle contient des



6118001030316

TAREG 80 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 131,50 DH

voir besoin de la

si vous avez un doute,  
re médecin ou votre

ellement prescrit.  
sonnes. Il pourrait

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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous ne  
tolérez pas certains médicaments à cause de leurs effets  
secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les  
patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des  
lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les  
reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en parfaite santé  
et ne ressentir aucune manifestation de maladie mais une  
hypertension non traitée peut entraîner des séquelles tardives  
telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde,  
insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou la cécité.  
Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la  
conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.  
Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si vous

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du foie,
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou si vous prenez  
de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau  
en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un gonflement  
visage, des bras et des jambes, des yeux, des lèvres ou  
de la langue (signes d'un angio-œdème) après la prise de  
Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et recevoir  
éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une hydratation  
insuffisante de votre organisme soient corrigés avant la





Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice  
elle contient des



6118001030316

TAREG 80 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 131,50 DH

voir besoin de la

si vous avez un doute,  
re médecin ou votre

ellement prescrit.  
sonnes. Il pourrait

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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous ne  
tolérez pas certains médicaments à cause de leurs effets  
secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les  
patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des  
lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les  
reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en parfaite santé  
et ne ressentir aucune manifestation de maladie mais une  
hypertension non traitée peut entraîner des séquelles tardives  
telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde,  
insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou la cécité.  
Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la  
conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.  
Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si vous

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du foie,
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou si vous prenez  
de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau  
en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un gonflement  
visage, des bras et des jambes, des yeux, des lèvres ou  
de la langue (signes d'un angio-œdème) après la prise de  
Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et recevoir  
éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une hydratation  
insuffisante de votre organisme soient corrigés avant la





Fabriqué par  
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)  
avec l'autorisation de PFIZER Inc  
New-York U.S.A.

**AMlor**<sup>®</sup>  
amlodipine

**Pfizer**

**INDICATIONS**

Ce médicament est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

**CONTRE-INDICATIONS**

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients souffrant de maladie hépatique grave, de maladie rénale grave, de maladie cardiaque grave, de maladie vasculaire grave, de maladie pulmonaire grave, de maladie hématologique grave, de maladie endocrinienne grave, de maladie métabolique grave, de maladie auto-immune grave, de maladie infectieuse grave, de maladie oncologique grave, de maladie neurologique grave, de maladie psychiatrique grave, de maladie génétique grave, de maladie congénitale grave, de maladie acquise grave, de maladie chronique grave, de maladie aiguë grave, de maladie bénigne grave, de maladie maligne grave, de maladie incurable grave, de maladie curable grave, de maladie réversible grave, de maladie irréversible grave, de maladie temporaire grave, de maladie permanente grave, de maladie transitoire grave, de maladie persistante grave, de maladie éphémère grave, de maladie chronique grave, de maladie aiguë grave, de maladie bénigne grave, de maladie maligne grave, de maladie incurable grave, de maladie curable grave, de maladie réversible grave, de maladie irréversible grave, de maladie temporaire grave, de maladie permanente grave, de maladie transitoire grave, de maladie persistante grave, de maladie éphémère grave.

**PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**

Les patients doivent être surveillés attentivement pendant le traitement.

UT.AV : 07 2 2 2 2

**P.P.V.**

traitement préventif de

LOT N° : 4 2 7 0 8 7

136,60

ECIN OU DE VOTRE

Les patients doivent être surveillés attentivement pendant le traitement.

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

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

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

**AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT**

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

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.

- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

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

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

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

**PRÉSENTATIONS**

- **AMLOR**<sup>®</sup> 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR**<sup>®</sup> 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

LABORATOIRES PFIZER S.A.

Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par  
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)  
avec l'autorisation de PFIZER Inc  
New-York U.S.A.

09626039

N.S.D.I.



# AMlor<sup>®</sup>

amlodipine

Pfizer

## INDICATIONS

Ce médicament est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

## CONTRAINDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients souffrant de maladie hépatique grave, de maladie rénale grave, de maladie cardiaque grave, de maladie vasculaire grave, de maladie pulmonaire grave, de maladie hématologique grave, de maladie endocrinienne grave, de maladie métabolique grave, de maladie immunitaire grave, de maladie infectieuse grave, de maladie oncologique grave, de maladie neurologique grave, de maladie psychiatrique grave, de maladie génétique grave, de maladie congénitale grave, de maladie acquise grave, de maladie chronique grave, de maladie aiguë grave, de maladie bénigne grave, de maladie maligne grave, de maladie incurable grave, de maladie curable grave, de maladie réversible grave, de maladie irréversible grave, de maladie temporaire grave, de maladie permanente grave, de maladie transitoire grave, de maladie persistante grave, de maladie éphémère grave, de maladie chronique grave, de maladie aiguë grave, de maladie bénigne grave, de maladie maligne grave, de maladie incurable grave, de maladie curable grave, de maladie réversible grave, de maladie irréversible grave, de maladie temporaire grave, de maladie permanente grave, de maladie transitoire grave, de maladie persistante grave, de maladie éphémère grave.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les patients doivent être surveillés de près pendant le traitement.

La prescription de ce médicament doit être limitée à la prescription de leur médecin.

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

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

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

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

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.

- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

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

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

## PRÉSENTATIONS

- AMLOR<sup>®</sup> 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR<sup>®</sup> 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

UT.AV : 07 2 2 2 2

P.P.V.

traitement préventif de

LOT N° : 4 2 7 0 8 7 4

136,60

ECIN OU DE VOTRE

Les patients doivent être surveillés de près pendant le traitement.

La prescription de ce médicament doit être limitée à la prescription de leur médecin.

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

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

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

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

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.

- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

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

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

PRÉSENTATIONS

- AMLOR<sup>®</sup> 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR<sup>®</sup> 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par  
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)  
avec l'autorisation de PFIZER Inc  
New-York U.S.A.

09626039

N.S.D.I.

# AMlor<sup>®</sup>

amlodipine

Pfizer

## INDICATIONS

Ce médicament est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

## CONTRAINDICATIONS

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients souffrant de maladie hépatique grave, de maladie rénale grave, de maladie cardiaque grave, de maladie vasculaire grave, de maladie pulmonaire grave, de maladie hématologique grave, de maladie endocrinienne grave, de maladie métabolique grave, de maladie immunitaire grave, de maladie infectieuse grave, de maladie oncologique grave, de maladie neurologique grave, de maladie psychiatrique grave, de maladie génétique grave, de maladie congénitale grave, de maladie acquise grave, de maladie chronique grave, de maladie aiguë grave, de maladie bénigne grave, de maladie maligne grave, de maladie incurable grave, de maladie curable grave, de maladie réversible grave, de maladie irréversible grave, de maladie temporaire grave, de maladie permanente grave, de maladie transitoire grave, de maladie persistante grave, de maladie éphémère grave, de maladie chronique grave, de maladie aiguë grave, de maladie bénigne grave, de maladie maligne grave, de maladie incurable grave, de maladie curable grave, de maladie réversible grave, de maladie irréversible grave, de maladie temporaire grave, de maladie permanente grave, de maladie transitoire grave, de maladie persistante grave, de maladie éphémère grave.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les patients doivent être surveillés de près pendant le traitement.

La prescription de ce médicament doit être limitée à la prescription de leur médecin.

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

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

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

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

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.

- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

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

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

## PRÉSENTATIONS

- AMLOR<sup>®</sup> 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR<sup>®</sup> 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

UT.AV : 07 2 2 2

P.P.V.

traitement préventif de

LOT N° : 4 2 7 0 8 7

136,60

ECIN OU DE VOTRE

Les patients doivent être surveillés de près pendant le traitement.

La prescription de ce médicament doit être limitée à la prescription de leur médecin.

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

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

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

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

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.

- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

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

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

PRÉSENTATIONS

- AMLOR<sup>®</sup> 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR<sup>®</sup> 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par  
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)  
avec l'autorisation de PFIZER Inc  
New-York U.S.A.

09626039

N.S.D.I.



**AMlor<sup>®</sup>**  
amlodipine

**Pfizer**

**INDICATIONS**

Ce médicament est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

**CONTRE-INDICATIONS**

Ce médicament est contre-indiqué chez les patients souffrant de maladie hépatique grave, de maladie rénale grave, de maladie cardiaque grave, de maladie vasculaire grave, de maladie pulmonaire grave, de maladie hématologique grave, de maladie endocrinienne grave, de maladie métabolique grave, de maladie infectieuse grave, de maladie auto-immune grave, de maladie neurologique grave, de maladie psychiatrique grave, de maladie oncologique grave, de maladie génétique grave, de maladie congénitale grave, de maladie acquise grave, de maladie chronique grave, de maladie aiguë grave, de maladie bénigne grave, de maladie maligne grave, de maladie incurable grave, de maladie curable grave, de maladie réversible grave, de maladie irréversible grave, de maladie temporaire grave, de maladie permanente grave, de maladie transitoire grave, de maladie persistante grave, de maladie éphémère grave, de maladie chronique grave, de maladie aiguë grave, de maladie bénigne grave, de maladie maligne grave, de maladie incurable grave, de maladie curable grave, de maladie réversible grave, de maladie irréversible grave, de maladie temporaire grave, de maladie permanente grave, de maladie transitoire grave, de maladie persistante grave, de maladie éphémère grave.

**PRÉCAUTIONS**

Les patients doivent être surveillés étroitement pendant le traitement.

UT.AV : 07 2 2 2 2

**P.P.V.**

traitement préventif de

LOT N° : 4 2 7 0 8 7

136,60

ECIN OU DE VOTRE

Les patients doivent être surveillés étroitement pendant le traitement.

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

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

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

**AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT**

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

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.

- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

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

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

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

**PRÉSENTATIONS**

- **AMLOR<sup>®</sup> 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR<sup>®</sup> 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine



Gélule  
Voie orale

# Relaxium

## B6

Deva  
Pharmaceuticals

### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

#### Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin

équivalent

Vitamine B6

Excipients

#### Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin

équivalent

Vitamine B6

Excipients

OT: 190440  
PLUQ: 12/2022  
BT, 0 0DH

VOIE ORALE  
30 GÉLULES

..... 2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

#### Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin..... 650 mg

équivalent en Magnésium..... 375 mg

Vitamine B6 ..... 2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

### FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30, 45, 60 et 90

### PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.





Gélule  
Voie orale

# Relaxium

## B6

Deva  
Pharmaceuticals

### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

#### Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin

équivalent

Vitamine B6

Excipients

Relaxium

Oxyde de

équivalent

Vitamine B6

Excipients

OT: 190440  
PLUQ: 12/2022  
BT, 0 0DH

VOIE ORALE  
30 GÉLULES

#### Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg

équivalent en Magnésium.....375 mg

Vitamine B6 .....2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

### FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30, 45, 60 et 90

### PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.



Gélule  
Voie orale

# Relaxium

## B6

Deva  
Pharmaceuticals

### COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

#### Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin

équivalent

Vitamine B6

Excipients

Relaxium

Oxyde de

équivalent

Vitamine B6

Excipients

OT: 190440  
PLUO: 12/2022  
BT, 0 0DH

VOIE ORALE  
30 GÉLULES

#### Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg

équivalent en Magnésium.....375 mg

Vitamine B6 .....2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

### FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boite de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boite de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boite de 30, 45, 60 et 90

### PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.