

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.

Education :

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.

73834

Déclaration de Maladie : N° P19- 0021906482

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 482 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : A. MRI. RAHHAL Date de naissance :

Adresse : SALMIAT II Rue 32 I.M. 28 N° 07

Tél. : 06.75.33.4338 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

الدكتور احمد بستانى
Dr. Ahmed BIDANI
Cardiologue
166 Bd. Dakhla, Tamila V CD - Casablanca
Tél: 05 22 29 18 72

Date de consultation 03/06/2024

Nom et prénom du malade : M. FS X AED. BIDANI Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : 

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
03.06.2021	CS	1000	300000	Docteur Ahmed Date : 03/06/2021 Signature : Dr. Ahmed

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
TOHAMI MUSIKA 16 : 05 22 38 97 30 Ben M.SIK - Cesab Pharmacie HAY	1/10/1990	830,20

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
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ORL.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553
	R

[Création, remont, adjonction]

	<p>DATE DU DEVIS</p>	<input type="text"/>
---	--------------------------	----------------------

Name: MESKAQH. FATIMA ID: N922.10 Sex: Female Age: Date: 3-6-2021

10mm/mV 25mm/s



Frequence : 1000 Hz PR Interval: 155 ms

Suggestion :

Sample Time : 9 s QT Interval : 471 ms

Heart Rate : 66 bpm QTc Interval : 494 ms

P Duration : 118 ms P Axis : 19.7°

QRS Duration : 139 ms QRS Axis : -47.5°

T Duration : 302 ms T Axis : 42.3°

Main Filter:On ----- ADS Filter:On -----

Physician Signature:

Docteur Ahmed BIDANI
CARDIOLOGUE

Spécialiste des Maladies du coeur - Vaisseaux
Circulation Sanguine
Hypertension Artérielle - Électrocardiographie
Holter ECG - Holter - Tensionnel (MAPA)
Echo Doppler Couleur Cardiaque



الدكتور أحمد بيداني

اختصاصي في امراض القلب
الشرايين - الدورة الدموية
ارتفاع الضغط الدموي
التخطيط الكهربائي للقلب - الهولتر
فحص القلب بالأمواج ما فوق الصوتية
والدوببلر بالألوان

Casablanca, Le : ٢٠١٦.٠٦.٠٣
الدار البيضاء في :

٢٠١٦.٠٦.٠٣ - ٢٠١٦.٠٦.٠٣ - *الدكتور*
٢٠١٦.٠٦.٠٣ : ٢٠١٦.٠٦.٠٣

١) - *Augmenter ٥٤٨٧٥٠*
١٤٦,٩٥ × ٣
٢) - *Honant ٣٥٣*
١٤٣,٠٠ × ٣
٣) - *sunikal ١١٢ - ٥ - ١*
١٤٣,٠٠ × ٣
٤) - *٥٢٠,٨*

٢٠١٦.٠٦.٠٣



ANGLOR®

Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

ANGLOR® 5 mg
• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;
Amlodipine Besilate 6,935 mg

Quantité correspondant à amlodipine 5 mg

ANGLOR® 10 mg

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;
Amlodipine Besilate 13,870 mg
Quantité correspondant à amlodipine 10 mg

• Composition qualitative en excipients ;

Cellulose microcristalline, calcium hydrogén phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

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

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

3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle [hypertension], ou un certain type de douleur thoracique dénommée 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, ANGLOR® 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.

4. Posologie :

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

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

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents [de 6 à 17 ans], la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale.

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 ANGLOR® avec du jus de pamplemousse.

• Durée du traitement

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :

- Si vous êtes allergique [hypersensible] à l'amlopipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, 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 était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme].

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

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 après la prise de ce médicament :

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique,
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant l'asphyxie,
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition d'ulcères, inflammation des muqueuses [syndrome de Stevens Johnson],
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux,
- Inflammation du pancréas, pouvant entraîner une très grande maladie.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 10% des patients.

• Gonflement [œdème] des chevilles.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10% des patients.

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence,

• Polypathies [conscience de vos battements cardiaques],

• Douleur abdominale, nausées,

• Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation,

• Fatigue, faiblesse,

• Troubles visuels, vision double,

• Crampes musculaires.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante, mentionnés comme grave ou si vous présentez des symptômes, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1% des patients.

• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie,

• Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience,

• Sensations d'engourdissement ou de fourmillements,

• Tintements dans les oreilles,

• Diminution de la pression artérielle,

• Eternuements et écoulement nasal provoqués par un rhume,

• Toux,

• Bouche sèche, vomissements [nausées],

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, peau, changement de coloration de la peau,

• Difficulté pour uriner, augmentation des envies d'uriner,

• Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la taille de la prostate,

• Douleur malaise,

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales,

• Augmentation ou diminution du poids,

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100.

• Confusion,

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000.

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution temporaire d'hématoxylos ou des saignements,

• Augmentation du sucre dans le sang [hyperglycémie],

• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements des jambes,

• Ballonnements abdominaux [gastrique],

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation, élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur la peau,

• Augmentation de la tension musculaire,

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'ulcères,

• Sensibilité à la lumière,

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre pharmacien.

Veuillez informer votre médecin si vous présentez :

- Crise cardiaque récente,

- Insuffisance cardiaque,

- Augmentation sévère de la pression artérielle [crise],

- Maladie du foie,

- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être diminuée.

Enfants et adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris un médicament :

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

• Antihypertenseurs.

• Antidiabétiques,

• Antihypertenseurs,

• Anticoagulants,

• Antihistaminiques,

• Anticholinergiques,

• Antipsychotiques,

ANGLOR®

Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

ANGLOR® 5 mg

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;
Amlodipine Besilate 6,935 mg
Quantité correspondant à amlodipine 5 mg

ANGLOR® 10 mg

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;
Amlodipine Besilate 13,870 mg
Quantité correspondant à amlodipine 10 mg

• Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, calcium hydrogén phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

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

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

3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle [hypertension], ou un certain type de douleur thoracique dénommée 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, ANGLOR® 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.

4. Posologie :

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

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

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents [de 6 à 17 ans], la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale.

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 ANGLOR® avec du jus de pamplemousse.

• Durée du traitement

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :

- Si vous êtes allergique [hypersensible] à l'amlopipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, 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 était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme].
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

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 après la prise de ce médicament :

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique,
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant l'asphyxie,
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition d'ulcères, inflammation des muqueuses [syndrome de Stevens Johnson],
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux,
- Inflammation du pancréas, pouvant entraîner une très grande maladie.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

- Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus d'une semaine :
- Gonflement [œdème] des chevilles.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

- Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à une semaine :
- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence,
- Polypathies [conscience de vos battements cardiaques],
- Douleur abdominale, nausées,
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation,
- Fatigue, faiblesse,
- Troubles visuels, vision double,
- Crampes musculaires.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante, mentionnés comme grave ou si vous présentez des symptômes, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

- Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à une semaine :
- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie,
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience,
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements,
- Tintements dans les oreilles,
- Diminution de la pression artérielle,
- Eternuements et écoulement nasal provoqués par un rhume,
- Toux,
- Bouche sèche, vomissements [nausées],
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, peau, changement de coloration de la peau,

- Difficulté pour uriner, augmentation des envies d'uriner,
- Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la taille de la prostate,
- Douleur malaise,
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales,
- Augmentation ou diminution du poids,

- Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 à 3 mois :
- Confusion,

- Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 3 mois :
- Diminution du nombre des globules blancs, diminution temporaire d'hématoxylos ou des saignements,

- Augmentation du sucre dans le sang [hyperglycémie],
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements des jambes,
- Ballonnement abdominal [gastrique],

- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation, élévation de enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur la peau,
- Augmentation de la tension musculaire,

- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'ulcères,
- Sensibilité à la lumière,
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements,

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre pharmacie.

Veuillez informer votre médecin si vous présentez :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle [crise cardiaque],
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être diminuée.

Enfants et adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament.

• Interactions avec les aliments : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament.

PFV 43D H00

PER 09/22

LOT 32428

430



LOT : 201337
UT AV: 09/2023
PPV: 43,00 DH

LOT : 201337
UT AV: 09/2023
PPV: 43,00DH

LOT : 201337
UT AV: 09/2023
PPV: 43,00DH

INFORMATIONS RESERVÉES AUX PROFESSIONNELS	DE
lisez (Tableau A)	DESCRIPTIF
CONDITIONS DE 2018	DE DELIVRANCE:
Desemballez	REVISEE:
LA DERNIÈRE DATE A LAQUELLE CETTE NOTICE A ETÉ	CTI MELI : CHAMPS
MODIFIÉE : route 107 km 2,5 ; Dourar Ouled Sidi Abou	NOM DE L'ADRESSE DU FABRICANT :
CTIOPPER PHARMA	STÉRÉATE DE MAGNÉSİUM.
Stéréate, silice, microcristalline, hydrate d'amidon,	CHLORATE, hydrogénophosphate de calcium
Stéréate de magnésium.	CHLORATE, microcristalline, hydrate d'amidon,
Les autres composants sont :	CHLORATE, hydrogénophosphate de calcium
13,90 mg	Quantité d'amiodipine
5,95 mg	INIKER® 10 mg
5,95 mg	Baisse de la tension artérielle à amiodipine
5,95 mg	Port en comprimé.
10,00 mg	Quantité d'amiodipine comprimé
13,90 mg	Les autres composants sont :

Honart[®] FORTE

FORME ET PRÉSENTATION :

Gélule, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION (par gélule) :

EXTRAIT DE CURCUMA : 100 mg (dont curcumine : 95 mg)

EXTRAIT DE POIVRE NOIR : 5 mg (dont pipérolé : 4.75 mg)

POUDRE D'EXSUDAT DE BAMBOU : 50 mg (dont silice : 35 mg)

OXYDE DE MAGNESEIUM MARIN : 275 mg (dont magnésium : 151.25 mg)

STEARATE DE MAGNESEIUM : 4 mg

GÉLULE VÉGÉTALE EN HPMC : 95 mg

PROPRIÉTÉS :

HONART FORTE contribue à une meilleure mobilité et souplesse articulaire tout en limitant l'usure de cartilage.

UTILISATIONS :

Phase d'initiation : 1 gélule 2 fois par jour.

Phase d'entretien : 1 gélule par jour.

PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Respecter la dose journalière conseillée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

A conserver au sec et à l'abri de la lumière.

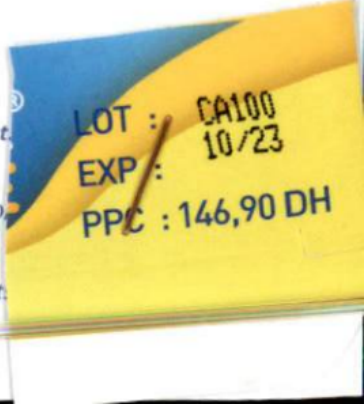
Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation Ministère de la santé n° : DA20202002306D

Autorisation Sanitaire ONSSA N° : FLF 163.25.19

Fabriqué par Laboratoire IRCOS Certifié Bio – Ingrédient.

Distribué au Maroc par Univers Pharmaceuticals.



Honart[®] FORTE

FORME ET PRÉSENTATION :

Gélule, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION (par gélule) :

EXTRAIT DE CURCUMA : 100 mg (dont curcumine : 95 mg)

EXTRAIT DE POIVRE NOIR : 5 mg (dont pipérolé : 4.75 mg)

POUDRE D'EXSUDAT DE BAMBOU : 50 mg (dont silice : 35 mg)

OXYDE DE MAGNESEIUM MARIN : 275 mg (dont magnésium : 151.25 mg)

STEARATE DE MAGNESEIUM : 4 mg

GÉLULE VÉGÉTALE EN HPMC : 95 mg

PROPRIÉTÉS :

HONART FORTE contribue à une meilleure mobilité et souplesse articulaire tout en limitant l'usure de cartilage.

UTILISATIONS :

Phase d'initiation : 1 gélule 2 fois par jour.

Phase d'entretien : 1 gélule par jour.

PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Respecter la dose journalière conseillée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

A conserver au sec et à l'abri de la lumière.

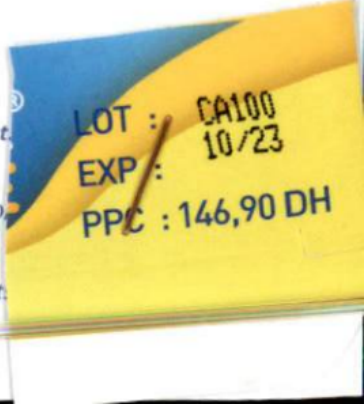
Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation Ministère de la santé n° : DA20202002306D

Autorisation Sanitaire ONSSA N° : FLF 163.25.19

Fabriqué par Laboratoire IRCOS Certifié Bio – Ingrédient.

Distribué au Maroc par Univers Pharmaceuticals.



Honart[®] FORTE

FORME ET PRÉSENTATION :

Gélule, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION (par gélule) :

EXTRAIT DE CURCUMA : 100 mg (dont curcumine : 95 mg)

EXTRAIT DE POIVRE NOIR : 5 mg (dont pipérolé : 4.75 mg)

POUDRE D'EXSUDAT DE BAMBOU : 50 mg (dont silice : 35 mg)

OXYDE DE MAGNESEIUM MARIN : 275 mg (dont magnésium : 151.25 mg)

STEARATE DE MAGNESEIUM : 4 mg

GÉLULE VÉGÉTALE EN HPMC : 95 mg

PROPRIÉTÉS :

HONART FORTE contribue à une meilleure mobilité et souplesse articulaire tout en limitant l'usure de cartilage.

UTILISATIONS :

Phase d'initiation : 1 gélule 2 fois par jour.

Phase d'entretien : 1 gélule par jour.

PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Respecter la dose journalière conseillée.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

A conserver au sec et à l'abri de la lumière.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation Ministère de la santé n° : DA20202002306D

Autorisation Sanitaire ONSSA N° : FLF 163.25.19

Fabriqué par Laboratoire IRCOS Certifié Bio – Ingrédient.

Distribué au Maroc par Univers Pharmaceuticals.

