

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|---------------------|
| O Réclamation | contact@mupras.com |
| O Prise en charge | pec@mupras.com |
| O Adhésion et changement de statut | adhésion@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 Aljal Ben Abdellah - 5ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aljal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tel : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W19-409084

82656

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule : 2538		Société : RAM	
<input checked="" type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : KACHANI MUSTAPHA			
Date de naissance : 01/01/1951			
Adresse : JAMILA 5 Rue 187 N° 29 C/0 CASA 04			
Tél. : 0667028896		Total des frais engagés : Dhs	

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
<div style="border: 1px solid black; padding: 5px;"> Dr. CHRAIBI Faïcel Médecine Générale - Médecin du Travail Echographie Générale Jamila 7 Rue 14 N° 82 Cite Djemaa </div>			
09 AOUT 2021			
Date de consultation :			
Nom et prénom du malade : Kachan - Faïcel			
Lien de parenté : <input checked="" type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : Dr. CHRAIBI Faïcel			
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :			
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer des renseignements sous le sceau 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 09 SEP 2021
Signature de l'adhérent(e) :



VOLET ADHÉRENT	
Déclaration de maladie	
N° W19-409084	
Remplissez ce volet, découpez-le et conservez-le. Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.	
Coupon à conserver par l'adhérent(e).	
Matricule :	2538
Nom de l'adhérent(e) :	KACHANI MUS
Total des frais engagés :	
Date de dépôt :	

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
09 AOUT 2021	(A)		1500	INP : 091042721 HABIB FAICEL Médecin du Travail Générale Cité Diemaa

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DR BESSETINATEUR JAMILA V RUE 165 N° CASA TEL:0522.59.50.00	09/08/21	484, 20

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

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

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

Docteur CHRAÏBT Faïcel

الدكتور الشرابي فيصل

- Médecine Générale
- Médecin du travail
- Echographie (Echodoppler Couleur)
- ECG



الطب العام

طب الشغل

الفحص بالصدى

التخطيط الكهربائي للقلب

09/08/2021

Casablanca, le الدار البيضاء في

٦٥.٢٠ د.م

Monsieur KACHANI Mustapha

1/ GLUCOPHAGE 850

1cp le soir après le dîner pdt 03 mois

٧٨.٧٠ د.م

2/ DIAMICRON LM 60mg Cps bte 60

1 cp le matin avant petit déjeuner pdt 3 mois

٥٩.١٥ د.م

3/ PIMLO 10 mg

1 cp le soir pdt 03 mois

TT: ٤٨٦,٢٠

Dr. CHRAÏBT Faïcel
Médecin Général - Médecin du Travail
14 Rue Jamila - Casablanca - 102 Cité Djemâa

PHARMACEUTIQUE MOKTAZ
Dr. BÉCHIR HASSAN
JAMILA RUE 14 N°82
Cité Djemâa

جميلة 7 زنقة 14 رقم 82 قرية الجماعة - الدار البيضاء - الهاتف . 05 22 29 16 31

Jamila 7, Rue 14 N°82 , Cité Djemâa - Tél.: 05 22 29 16 31

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

Veuillez lire attentivement 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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. « Quels sont les effets indésirables éventuels ? »)

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON® 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, (Cf. « Contenu de l'emballage et autres informations »), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un prê-coma ou un coma diabétique ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allez (Cf. « Grossesse, Allaitement et fertilité »).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,

- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophyse ou du cortex surrénalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles de la vigilance, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délice), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre,...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent surveiller lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum) (Cf. « Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut surveiller lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucosé-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Effets secondaires

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, flucaconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou duodénum (antagonistes des récepteurs H₂),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésiques ou antiphumatismal (phénylebutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles de l'inflammation
- médicaments pour traiter l'asthme ou l'IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections tars et l'endométriose (danazol),
- Préparations à base de Millepertuis (H)₁

Une perturbation de la glycémie (faible ou forte) peut survenir lorsque vous prenez :

SERVIER MAROC
DIAMICRON® 60 mg
60 comprimés



6 118 001 130 153

Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.

Boîte de 28 comprimés

Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.

Boîte de 28 comprimés

Boîte de 56 comprimés

Composition :

Pimlo® 5 mg

Amlodipine 5mg

(Exprimée en Amlodipine bésilaté)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Pimlo® 10 mg

Amlodipine 10mg

(Exprimée en Amlodipine bésilaté)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire : dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal).

- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.

- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.

- Chez la femme en période d'allaitement.

- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :**Mises en garde :**

L'efficacité et la tolérance de l'amiodipine n'ayant pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez l'enfant est déconseillée.

En cas de survenue de signes cliniques (asthénie, anorexie, nausées persistantes), il est recommandé de doser les enzymes hépatiques. En cas d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'amiodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, les recommandations posologiques à suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement si vous prenez déjà un médicament contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

En début de traitement, une prudence particulière devra être observée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, en raison du risque de sensations de vertige.

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite. Comme avec les autres dihydropyridines, un œdème des chevilles et/ou de la face peut apparaître, son apparition est plus fréquente aux doses élevées.

- On observe plus rarement : effets cardiaques : tachycardies, palpitations, syncope; hypotension artérielle;
- effets cutanéomuqueux : atopie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-œdème ; purpura, urticaire et hyperpigmentation cutanée;
- effets digestifs : douleurs abdominales, dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
- effets neuromusculaires : crampes musculaires, myalgie, arthralgie ;
- effets hépatiques : hépatite, ictere et élévation des enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés (principalement en rapport avec une cholestase) dont quelques cas assez sévères pour entraîner une hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du traitement ;
- effets respiratoires : rhinite ;
- effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
- effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres antihypertenseurs, gynécostase ;
- effets neuropsychiques : asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs ;
- effets généraux : malaise ;
- effets sensorielles : acouphène ;
- effet sanguin : thrombopénie ;
- effet vasculaire : vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

Posologie et mode d'administration :

D
p

LOT : 6268
UT. AV : 01-23
P.P.V : 59 DH 10

Pimlo 10 mg

Boîte de 28 comprimés



6 118000 093282



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.

Boîte de 28 comprimés

Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.

Boîte de 28 comprimés

Boîte de 56 comprimés

Composition :

Pimlo® 5 mg

Amlodipine 5mg

(Exprimée en Amlodipine bésilaté)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Pimlo® 10 mg

Amlodipine 10mg

(Exprimée en Amlodipine bésilaté)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire : dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal).

- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.

- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.

- Chez la femme en période d'allaitement.

- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :**Mises en garde :**

L'efficacité et la tolérance de l'amiodipine n'ayant pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez l'enfant est déconseillée.

En cas de survenue de signes cliniques (asthénie, anorexie, nausées persistantes), il est recommandé de doser les enzymes hépatiques. En cas d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'amiodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, les recommandations posologiques à suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement si vous prenez déjà un médicament contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

En début de traitement, une prudence particulière devra être observée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, en raison du risque de sensations de vertige.

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite. Comme avec les autres dihydropyridines, un œdème des chevilles et/ou de la face peut apparaître, son apparition est plus fréquente aux doses élevées.

- On observe plus rarement : effets cardiaques : tachycardies, palpitations, syncope; hypotension artérielle;
- effets cutanéomuqueux : atopie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-œdème ; purpura, urticaire et hyperpigmentation cutanée;
- effets digestifs : douleurs abdominales, dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
- effets neuromusculaires : crampes musculaires, myalgie, arthralgie ;
- effets hépatiques : hépatite, ictere et élévation des enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés (principalement en rapport avec une cholestase) dont quelques cas assez sévères pour entraîner une hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du traitement ;
- effets respiratoires : rhinite ;
- effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
- effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres antihypertenseurs, gynécostase ;
- effets neuropsychiques : asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs ;
- effets généraux : malaise ;
- effets sensorielles : acouphène ;
- effet sanguin : thrombopénie ;
- effet vasculaire : vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

Posologie et mode d'administration :

D

p

I

R

E

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.

Boîte de 28 comprimés

Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.

Boîte de 28 comprimés

Boîte de 56 comprimés

Composition :

Pimlo® 5 mg

Amlodipine 5mg

(Exprimée en Amlodipine bésilaté)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Pimlo® 10 mg

Amlodipine 10mg

(Exprimée en Amlodipine bésilaté)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire : dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal).

- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.

- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.

- Chez la femme en période d'allaitement.

- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :**Mises en garde :**

L'efficacité et la tolérance de l'amiodipine n'ayant pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez l'enfant est déconseillée.

En cas de survenue de signes cliniques (asthénie, anorexie, nausées persistantes), il est recommandé de doser les enzymes hépatiques. En cas d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'amiodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, les recommandations posologiques à suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement si vous prenez déjà un médicament contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

En début de traitement, une prudence particulière devra être observée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, en raison du risque de sensations de vertige.

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite. Comme avec les autres dihydropyridines, un œdème des chevilles et/ou de la face peut apparaître, son apparition est plus fréquente aux doses élevées.

- On observe plus rarement : effets cardiaques : tachycardies, palpitations, syncope; hypotension artérielle;
- effets cutanéomuqueux : atopie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-œdème ; purpura, urticaire et hyperpigmentation cutanée;
- effets digestifs : douleurs abdominales, dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
- effets neuromusculaires : crampes musculaires, myalgie, arthralgie ;
- effets hépatiques : hépatite, ictere et élévation des enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés (principalement en rapport avec une cholestase) dont quelques cas assez sévères pour entraîner une hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du traitement ;
- effets respiratoires : rhinite ;
- effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
- effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres antihypertenseurs, gynécostase ;
- effets neuropsychiques : asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs ;
- effets généraux : malaise ;
- effets sensorielles : acouphène ;
- effet sanguin : thrombopénie ;
- effet vasculaire : vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

Posologie et mode d'administration :

D
p

LOT : 6268
UT. AV : 01-23
P.P.V : 59 DH 10

Pimlo 10 mg

Boîte de 28 comprimés



6 118000 093282



Laboratoires Pharmaceutiques PHARMA 5
21, Rue des Asphodèles - Casablanca

Pimlo®

Amlodipine

Présentations :

Pimlo® 5 mg : Boîte de 14 comprimés.

Boîte de 28 comprimés

Pimlo® 10 mg : Boîte de 14 comprimés.

Boîte de 28 comprimés

Boîte de 56 comprimés

Composition :

Pimlo® 5 mg

Amlodipine 5mg

(Exprimée en Amlodipine bésilaté)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Pimlo® 10 mg

Amlodipine 10mg

(Exprimée en Amlodipine bésilaté)

Excipients q.s.p 1 comprimé

Propriétés :

Inhibiteur calcique sélectif à effet vasculaire : dérivé de la dihydropyridine.

Indications :

- Traitement préventif des crises d'angor : angor d'effort, angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal).

- Hypertension artérielle.

Contre-indications :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité aux dihydropyridines.

- Chez la femme enceinte ou susceptible de l'être.

- Chez la femme en période d'allaitement.

- En cas de prise de Dantrolène.

Mises en garde et précautions d'emploi :**Mises en garde :**

L'efficacité et la tolérance de l'amiodipine n'ayant pas été étudiées chez l'enfant, son utilisation chez l'enfant est déconseillée.

En cas de survenue de signes cliniques (asthénie, anorexie, nausées persistantes), il est recommandé de doser les enzymes hépatiques. En cas d'élévation des taux et, à plus forte raison en cas d'ictère, le traitement doit être interrompu.

Précautions d'emploi :

Insuffisance hépatique : la demi-vie de l'amiodipine est prolongée chez l'insuffisant hépatique, les recommandations posologiques à suivre dans ce cas n'ayant pas encore été établies, il convient d'administrer le produit avec précaution chez ces patients.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien, particulièrement si vous prenez déjà un médicament contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

Conduite et utilisation de machines :

En début de traitement, une prudence particulière devra être observée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, en raison du risque de sensations de vertige.

Effets indésirables :

- Les effets indésirables les plus fréquemment notés sont en rapport avec l'action vasodilatatrice du produit : Céphalées, rougeurs ou de sensation de chaleur de la face. Habituellement, ils apparaissent durant les premières semaines de traitement et s'atténuent lors de sa poursuite. Comme avec les autres dihydropyridines, un œdème des chevilles et/ou de la face peut apparaître, son apparition est plus fréquente aux doses élevées.

- On observe plus rarement : effets cardiaques : tachycardies, palpitations, syncope; hypotension artérielle;
- effets cutanéomuqueux : atopie, augmentation de la sudation, réaction allergique incluant prurit, éruption et angio-œdème ; purpura, urticaire et hyperpigmentation cutanée;
- effets digestifs : douleurs abdominales, dyspepsies, dysgueusies, perte de l'appétit, nausées, diarrhée, constipation, bouche sèche ;
- effets neuromusculaires : crampes musculaires, myalgie, arthralgie ;
- effets hépatiques : hépatite, ictere et élévation des enzymes hépatiques ont été très rarement rapportés (principalement en rapport avec une cholestase) dont quelques cas assez sévères pour entraîner une hospitalisation. Ils sont réversibles à l'arrêt du traitement ;
- effets respiratoires : rhinite ;
- effets pulmonaires : toux, dyspnée ;
- effets génito-urinaires : pollakiurie, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres antihypertenseurs, gynécostase ;
- effets neuropsychiques : asthénie, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, paresthésies, tremblements, troubles de la vue, troubles dépressifs ;
- effets généraux : malaise ;
- effets sensorielles : acouphène ;
- effet sanguin : thrombopénie ;
- effet vasculaire : vascularite.

Comme avec les autres antagonistes calciques, les événements suivants ont été rarement rapportés : douleurs angineuses, infarctus du myocarde, arythmie. Ils peuvent être liés à la pathologie préexistante au traitement et doivent faire discuter la poursuite du traitement.

Posologie et mode d'administration :

D

p

I

R

E

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I

S

I