

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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Pris en charge : pec@mupras.com
- 0 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° M21- 042033

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2585 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : Mme Benchebroun Fatima
 Date de naissance : 28-01-1957
 Adresse : 180, Impasse Elmassine
 HAY RATA EX Beaujeu
 Tél : 0689380990 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

DR. ALAMI M

Professeur en Cardiologie
 264, Bd. Ghandi - Casablanca
 Tél. 05 22 35 01 12 36 01 15 78 06

Cachet du médecin :

Date de consultation : 01 FEV. 2022
 Nom et prénom du malade : BENCHEBROUN FATIMA Age : 65
 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 : CAS

Le : 04 / 02 / 2022

Signature de l'adhérent(e) :

Fatima

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
04 FEB 2022	consultation cardio	300	300	Dr. ALAMI M Professeur en Cardiologie 204, Bd. Ghandi - Casablanca Tél. 05 22 31 12 16 / 15 78 06

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

INP 092003538
PHARMACIE AL AMANI
Mme Alami Soumi Samira
Docteur en Pharmacie
13, Rue Amal - Casablanca - Tél: 05 22 31 09 70

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

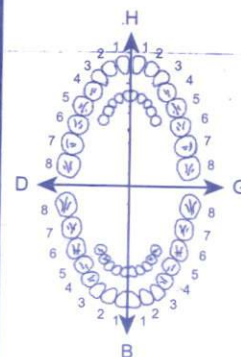
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'OC

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F.
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

H
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

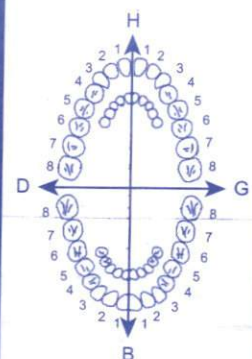
[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Dr Alami Mohamed
Professeur en Cardiologie
264 Bd Ghandi.
Residence Jawhara
Casablanca 20200

ORDONNANCE

04/02/2022

BENCHEKROUN FATIHA

136.60
49,40 x 4
AMLOR 5 ou AMEP 5

1cp /J

125.00 x 5
COANGINIB 50/12,5

1cp /J

30.70 x 5
KARDEGIC 75 1sachet a 12H

1cp /J

T = 1112,70
DR ALAMI M
Professeur en Cardiologie
264. Bd. Ghandi - Casablanca
Tél. 05 22 35 01 12 36 01 15 78 06

PHARMACIE AL AMANA
Mme Alami Souhni Samira
Docteur en Pharmacie
13 Rue Annarjis Beausejour
Casablanca - Tel: 05 22 35 05 70

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30
LOT: 21E006
PER.: 12/2022
P.P.V.: 30DH70
6 118000 061847

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30
LOT: 21E006
PER.: 12/2022
P.P.V.: 30DH70
6 118000 061847

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30
LOT: 21E004
PER.: 10/2022
P.P.V.: 30DH70
6 118000 061847

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30
LOT: 21E005
PER.: 12/2022
P.P.V.: 30DH70
6 118000 061847

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30
LOT: 21E007
PER.: 02/2023
P.P.V.: 30DH70
6 118000 061847

AMEP 5 mg & 10 mg, Tablets Box of 14, 28 & 56.

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- If you have not listed in it may harm others.

What is this medicine for?
1. What AMEP is used to treat high blood pressure in patients with and without heart disease.
2. What do you need to know about this medicine?
3. How to take it
4. What are the side effects?
5. How to store it
6. Further information

What is this medicine for?
1. What AMEP is used to treat high blood pressure in patients with and without heart disease.
2. What do you need to know about this medicine?
3. How to take it
4. What are the side effects?
5. How to store it
6. Further information

What is this medicine for?
1. What AMEP is used to treat high blood pressure in patients with and without heart disease.
2. What do you need to know about this medicine?
3. How to take it
4. What are the side effects?
5. How to store it
6. Further information

What is this medicine for?
1. What AMEP is used to treat high blood pressure in patients with and without heart disease.
2. What do you need to know about this medicine?
3. How to take it
4. What are the side effects?
5. How to store it
6. Further information

What is this medicine for?
1. What AMEP is used to treat high blood pressure in patients with and without heart disease.
2. What do you need to know about this medicine?
3. How to take it
4. What are the side effects?
5. How to store it
6. Further information

What is this medicine for?
1. What AMEP is used to treat high blood pressure in patients with and without heart disease.
2. What do you need to know about this medicine?
3. How to take it
4. What are the side effects?
5. How to store it
6. Further information

What is this medicine for?
1. What AMEP is used to treat high blood pressure in patients with and without heart disease.
2. What do you need to know about this medicine?
3. How to take it
4. What are the side effects?
5. How to store it
6. Further information

Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement).

Douleur abdominale, nausées, vomissements, diarrhée, constipation, indigestion.

États indésirables peu fréquents : peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :
- Troubles rénaux, rétention d'eau, gonflement des membres, perte de la sensation de goût, perte de conscience.

États indésirables rares : peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :
- Troubles rénaux, rétention d'eau, gonflement des membres, perte de la sensation de goût, perte de conscience.

États indésirables très rares : peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :
- Troubles rénaux, rétention d'eau, gonflement des membres, perte de la sensation de goût, perte de conscience.

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Augmentation du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines (risque accru d'hémorragie).

Co-anginib® 50mg/12,5mg



Boite de 30 ou 60 co
Losartan potassium et

LOT: 278
PER: JAN 2023
PPV: 125 QH 00

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes, il pourrait lui 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.

contient des informations

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que **Co-anginib®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **Co-anginib®** ?
3. Comment prendre **Co-anginib®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **Co-anginib®** ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.
- Hyperuricémie symptomatique (goutte).
- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse
- Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn),
- Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-œdème : Une surveillance étroite est recommandée.

Co-anginib® 50mg/12,5mg



Boite de 30 ou 60 co
Losartan potassium et

LOT: 278
PER: JAN 2023
PPV: 125 QH 00

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que **Co-anginib®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **Co-anginib®** ?
3. Comment prendre **Co-anginib®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **Co-anginib®** ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.
- Hyperuricémie symptomatique (goutte).
- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse
- Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn),
- Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-œdème : Une surveillance étroite est recommandée.

Co-anginib® 50mg/12,5mg



Boite de 30 ou 60 co
Losartan potassium et

LOT: 278
PER: JAN 2023
PPV: 125 QH 00

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que **Co-anginib®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **Co-anginib®** ?
3. Comment prendre **Co-anginib®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **Co-anginib®** ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.
- Hyperuricémie symptomatique (goutte).
- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse
- Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn),
- Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-œdème : Une surveillance étroite est recommandée.

Co-anginib® 50mg/12,5mg



Boite de 30 ou 60 co
Losartan potassium et

LOT: 278
PER: JAN 2023
PPV: 125 QH 00

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes, il pourrait lui 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.

contient des informations

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que **Co-anginib®** et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **Co-anginib®** ?
3. Comment prendre **Co-anginib®** ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **Co-anginib®** ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CO-ANGINIB ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.
- Hyperuricémie symptomatique (goutte).
- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse
- Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn),
- Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-œdème : Une surveillance étroite est recommandée.

AMlor[®]
amlodipine



INDICATIONS THÉ

Ce médicament appar
Ce médicament est pr
l'angor.

CONTRE INDICAT

Ce médicament NE D
- chez la femme ence
- chez la femme en p
EN CAS DE DOUTE,
PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront 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 ENTRAINER 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[®] 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[®] 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

UT.AV :

P.P.V.

LOT N° :

136 60
A36,60

antif de

VOTRE

N.S.I.

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Ouailidia EL JADIDA

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