

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Maladie chronique :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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- 072906

102657

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 482 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : AMRI RAHHAL

Date de naissance : 1942

Adresse : SALMA H Rue 32 IM 28 NIGT

CASA

Tél. : 0773156717 Total des frais engagés : 166,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 01/02/2022

Nom et prénom du malade : MESTAGHNI Amina Age : 80 ans

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : ALA

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) :

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
01/02/22	CS		3000M	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MADILA-CASABLANCA Mme FILALI QUENNOUN Ibtissam 236, Boulevard Al Joulane Casablanca 2 - Casablanca TEL: 05 22 38 01 47 ICE: 002115854000092 LNPE: 092004506	01/02/22	426,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

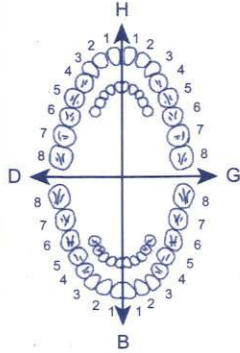
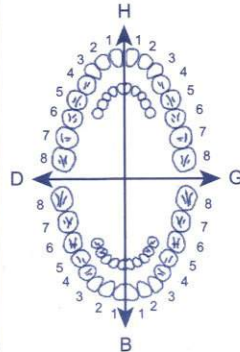
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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 G 35533411 11433553 B		Coefficient DES TRAVAUX	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS	
			DATE DU DEVIS	
			DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Ahmed BIDANI

CARDIOLOGUE

Spécialiste des Maladies du cœur - Vaisseaux

Circulation Sanguine

Hypertension Artérielle - Électrocardiographie

Holter ECG - Holter - Tensionnel (MAPA)

Echo Doppler couleur cardiaque

C.C.B

الدكتور أحمد بيداني

إختصاصي في أمراض القلب

الشرايين - الدورة الدموية

ارتفاع الضغط الدموي

التخطيط الكهربائي للقلب - الهولتر

فحص القلب بالأمواج مافوق الصوتية

و الدوبلر بالألوان

Casablanca, Le : 01.02.2022 في: الدار البيضاء

MESKAOU -

Ja: 150/80 mm

43100 x3 129100

1) - Inikals

1-0-0/1

99100 x3

2/ 297100

Relaxation 37

0-0-1/1

426100

PHARMACIE FADILA-CASABLANCA
Mme FILALI GUENNOUN Ibtissam
226, Boulevard Al Joulane
Salmia 2 - Casablanca
Tél.: 05 22 38 01 47
ICE: 002115854000092
I.N.P.E: 092004506

XO3

الدكتور
Docteur Ahmed BIDANI
Cardiologue
166 Bd. Dakhla-Jamila V CD - Casablanca
Tél.: 05 22 29 18 72



Gélule
Voie orale

Relaxium

LOT : 210510
DLUO : 12/2024
99.000H

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg
équivalent en Magnésium150 mg
Vitamine B6.....1 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg
équivalent en Magnésium... ..300 mg
Vitamine B62 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg
équivalent en Magnésium... ..375 mg
Vitamine B62 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte de 30 et 60

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1

Deva
Pharmaceutique
148 147, Zone Industrielle 16 34400 - Cournonsec

IMPRIMEPEL 03/21



Gélule
Voie orale

Relaxium

LOT : 210510
DLUO : 12/2024
99.000H

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg
équivalent en Magnésium150 mg
Vitamine B6.....1 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg
équivalent en Magnésium... ..300 mg
Vitamine B62 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg
équivalent en Magnésium... ..375 mg
Vitamine B62 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte de 30 et 60

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1



Gélule
Voie orale

Relaxium

LOT : 210510
DLUO : 12/2024
99.000H

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg
équivalent en Magnésium150 mg
Vitamine B6.....1 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg
équivalent en Magnésium... ..300 mg
Vitamine B62 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg
équivalent en Magnésium... ..375 mg
Vitamine B62 mg
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte de 30 et 60

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1

Deva
Pharmaceutique
148 147, Zone Industrielle 16 34400 - Cournonsec

IMPRIMEPEL 03/21

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés
Amlodipine (DCI) Besilate

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait 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. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Indications thérapeutiques :

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Contre indications

Ne prenez jamais **INIKAL®** 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine 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.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **INIKAL®**.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

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

Enfants et adolescents :

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

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum

- le Vérapamil

- le Dantrolène

- la température

- le Tacrolimus

- (médicament immunosuppresseur)

- la Simvastatine

- la Ciclosporine

- l'INIKAL®

- d'avantage

- à traiter l'angor

- l'interaction

- Le jus de

- consommation

- au fait qu'il

- entraîne

- l'ingrédient actif, l'Amlodipine, ce qui peut

- l'augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de **INIKAL®**

- l'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

- **Grossesse**

- La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été

- établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être

- enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre

- **INIKAL®**

- **Allaitement**

- Il a été démontré que l'amlodipine passe dans le lait maternel. Si

- vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en

- parler à votre médecin avant de prendre **INIKAL®**.

- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

- enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

- médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- **Conduite de véhicules et utilisation de machines :**

- **INIKAL®** peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à

- utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées,

- des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne

- devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous

- devez contacter votre médecin immédiatement.

- **3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?**

- **Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence**

- **d'administration et Durée du traitement :**

- Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant

- exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

- Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- La posologie initiale recommandée de **INIKAL®** est de 5 mg une

- fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg

- de **INIKAL®** une fois par jour.

- Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation

- d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce

- médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

- Ne prenez pas **INIKAL®** avec du jus de pamplemousse.

- **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. Il est très important

- de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre

- médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

- **Symptômes et instructions en cas de surdosage :**

- Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois

- dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des

- vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir

- faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un

- choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous

- pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin

- si vous avez pris trop de comprimés de **INIKAL®**.

- **Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :**

- Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un

- comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose

- suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double

- pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

- **Risque et syndrome de sevrage :**

- Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez

- prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous

- arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

- Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

- médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à

- votre pharmacien.

LOT : 210740

EXP : 04/2024

PPV : 43,00DH

UT AV

LOT N°

(HD) Add

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés
Amlodipine (DCI) Besilate

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait 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. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Indications thérapeutiques :

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Contre indications

Ne prenez jamais **INIKAL®** 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine 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.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **INIKAL®**.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

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

Enfants et adolescents :

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

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum

- le Vérapamil

- le Dantrolène

- la température

- le Tacrolimus

- (médicament immunosuppresseur)

- la Simvastatine

- la Ciclosporine

- **INIKAL®**

- d'avantage

- traiter l'angor

- l'interaction

- Le jus de

- consommation

- au fait qu'il

- entraîne

- l'ingrédient actif, l'Amlodipine, ce qui peut

- l'augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de **INIKAL®**

- l'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

- **Grossesse**

- La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été

- établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être

- enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre

- **INIKAL®**

- **Allaitement**

- Il a été démontré que l'amlodipine passe dans le lait maternel. Si

- vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en

- parler à votre médecin avant de prendre **INIKAL®**.

- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

- enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

- médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- **Conduite de véhicules et utilisation de machines :**

- **INIKAL®** peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à

- utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées,

- des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne

- devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous

- devez contacter votre médecin immédiatement.

- **3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?**

- **Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence**

- **d'administration et Durée du traitement :**

- Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant

- exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

- Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- La posologie initiale recommandée de **INIKAL®** est de 5 mg une

- fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg

- de **INIKAL®** une fois par jour.

- Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation

- d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce

- médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

- Ne prenez pas **INIKAL®** avec du jus de pamplemousse.

- **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. Il est très important

- de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre

- médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

- **Symptômes et instructions en cas de surdosage :**

- Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois

- dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des

- vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir

- faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un

- choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous

- pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin

- si vous avez pris trop de comprimés de **INIKAL®**.

- **Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :**

- Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un

- comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose

- suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double

- pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

- **Risque et syndrome de sevrage :**

- Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez

- prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous

- arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

- Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

- médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à

- votre pharmacien.

LOT : 210740

EXP : 04/2024

PPV : 43,00DH

UT AV

LOT N°

(HD) Add

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés
Amlodipine (DCI) Besilate

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait 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. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Indications thérapeutiques :

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Contre indications

Ne prenez jamais **INIKAL®** 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine 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.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **INIKAL®**.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

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

Enfants et adolescents :

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

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum

- le Vérapamil

- le Dantrolène

- la température

- le Tacrolimus

- (médicament immunosuppresseur)

- la Simvastatine

- la Ciclosporine

- l'INIKAL®

- avant d'être

- traiter l'angor

- l'interaction

- Le jus de

- consommer

- au fait qu'il

- entraîne une

- l'ingrédient actif, l'Amlodipine, ce qui peut

- augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de **INIKAL®**

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été

établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être

enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre

INIKAL®

Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine passe dans le lait maternel. Si

vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en

parler à votre médecin avant de prendre **INIKAL®**.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à

utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées,

des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne

devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous

devez contacter votre médecin immédiatement.

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence

d'administration et Durée du traitement :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant

exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée de **INIKAL®** est de 5 mg une

fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg

de **INIKAL®** une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation

d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce

médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas **INIKAL®** avec du jus de pamplemousse.

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. Il est très important

de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre

médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois

dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des

vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir

faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un

choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous

pourriez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin

si vous avez pris trop de comprimés de **INIKAL®**.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un

comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose

suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double

pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez

prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous

arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à

votre pharmacien.

LOT : 210740

EXP : 04/2024

PPV : 43,000DH

UT AV

LOT N°

(HO) Add

10mm/mV 25mm/s



Frequency :	1000 Hz	PR Interval :	177 ms
Sample Time :	6 s	QT Interval :	514 ms
Heart Rate :	62 bpm	QTc Interval :	522 ms
P Duration :	141 ms	P Axis :	10.3°
QRS Duration :	143 ms	QRS Axis :	-47.3°
T Duration :	341 ms	T Axis :	49.9°

Suggestion :

Main Filter:On ADS Filter:On

Physician Signature: