

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0033631

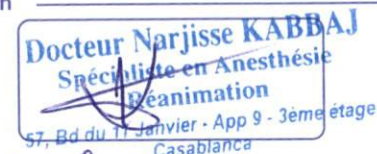
☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0815 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : KABBAT Azeddine
 Date de naissance : 1.7.1942
 Adresse : 11 Rue Bourvenly paris CABA
 Tél : 0661310214 Total des frais engagés : 1052,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 21 / 11 / 2022
 Nom et prénom du malade : KABBAT Azeddine Age :
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HTA + Ictériale chronique
 Affection longue durée ou chronique : ☒ ALD ☐ ALC Pathologie :
 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 : Casa / 21 / 11 / 2022
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- 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

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
21/11/2022		C2	Gratuit	Docteur Narjisse KABBAJ Spécialiste en Anesthésie Réanimation 57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ABOU ABDEL 9, Rue des Souvreuils Oasis Casablanca Tél: 0522 99 64 10	21/11/22	1062,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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																								
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H		H	25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX	
	H		H																						
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
	[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

IPROST LP 10 mg, comprimé

Chlorhydrate d'alt

HD 05.247.147 PPA

Vous lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient :

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptôme.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?

Il est indiqué dans le traitement symptomatique des manifestations fonctionnelles de l'hypertrophie (augmentation de volume) de la prostate. Il est aussi prescrit comme traitement adjuvant au sondage vésical dans la rétention aiguë d'urine liée à l'hypertrophie bénigne de la prostate.

Ne prenez jamais IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée :

- allergie connue à l'alfuzosine et/ou à l'un des autres composants de ce médicament (voir rubrique 6) ;
- insuffisance hépatique (défaillance des fonctions du foie) ;
- insuffisance rénale sévère.

Faites attention avec IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée :

Certains sujets peuvent présenter une susceptibilité particulière à ce médicament qui se traduit par une baisse de la pression artérielle. Le sujet doit être placé en position allongée jusqu'à disparition complète de ces manifestations qui sont transitoires.

La prudence est recommandée en particulier chez les sujets âgés et chez les sujets ayant eu une baisse importante de la fonction rénale.

Si vous présentez une intolérance à certains sucres, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. En être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (syndrome de l'intolérance au lactose) (SILF) :

Si vous devez vous faire opérer prochainement de la cataracte (opacité du cristallin), et si vous avez été ou êtes actuellement sous traitement par IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée, informez-en votre ophtalmologiste avant l'opération. Cependant, si le chirurgien est prévenu à l'avance, il pourra prendre des précautions appropriées.

Précautions d'emploi

Prévenir votre médecin en cas de maladie de cœur (en particulier, insuffisance coronarienne).

Prise en utilisation d'autres médicaments

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament, notamment les médicaments suivants : (kétocazole, itraconazole), du ritonavir, ou certains antibiotiques (clarithromycine, érythromycine).

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne concerne pas la femme.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'attention est attirée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur les risques d'hypotension orthostatique (perte de connaissance) et les sensations vertigineuses, de sensation de fatigue ou de troubles de l'équilibre.

3. COMMENT PRENDRE IPROST LP 10 mg, comprimé à libération prolongée ?

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

Posologie

La posologie usuelle est de 1 comprimé par jour, à prendre imm

Dr Narjisse KABBAJ Ep. IDRISSE

Spécialiste en Anesthésie
Réanimation

Diplômée de la Faculté
de médecine et de pharmacie
de Casablanca

PHARMACIE HADAB
9, Rue des Bouvreuils Oasis
Casablanca
Tél: 0522 64 10



الدكتورة نرجس قباچ زوجة إدريسي

اختصاصية في التخدير
والإنعاش

خريجة كلية الطب
والصيدلة بالدار البيضاء

الدار البيضاء في

21 / 11 / 2022

147.50 Hay Azeddine Kabbaj.

- Iphost 10 mg cp

S.V

pt 1 mois

150.00 x 3

1 cp / j

S.V

- IRVET 300 mg

75.20 x 3

1 cp / j

S.V

pt 3 mois

- Amep 10 mg

70.00 x 2

1 cp / j

S.V

- Civastone 10 mg

1 cp / j

79.70

- Azix 500 mg

S.V

20.00

1 cp / j

pt 1 mois

- Doligrippe

1 sachet x 2 j - pt 1 j

1062.80

S.V

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage - Casablanca - الدار البيضاء - الطابق 3 - 11 يناير شقة 9 - 57

E-mail : kabbajnarjisse@hotmail.com : البريد الإلكتروني

T.P : 33322020 - I.F : 20687478 - I.C.E : 001806510000001

150,00

IRVEL®
Irbésartan

75 mg, 150 mg et 300 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14 et 28

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.

Que contient cette notice :

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

1- QU'EST-CE QUE IRVEL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Code ATC : C09CA04

IRVEL® appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. IRVEL® empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

IRVEL® ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

IRVEL® est utilisé chez l'adulte

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle).
- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRVEL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais IRVEL®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre IRVEL® en début de grossesse).
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec IRVEL®, comprimés pelliculés :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre IRVEL® et si une des situations suivantes se présente :

- Si vous souffrez de vomissements ou de diarrhée importante.
- Si vous souffrez de problèmes rénaux.

intolérance
héréditaires
IRVEL® con
essentielleme
**3- COMMENT
Instructions**
Veillez à tou
cas de doute
Posologie,
Mode et voie
IRVEL® se
prendre IRV
même heure
Posologie,
- Chez l
La dose
juste
sur

la
m
Syn
Si re
Si vo
Condu
Si vous oub
Si par inad
dose double
Si vous ave
pharmacie
Mention, si t
Si vous arrê
- L'arrêt de vot
- N'arrêtez pas
4- QUELS SON
Comme tous les
chez tout le monde
Certains effets peu
Comme avec des r
la face, des lèvres
l'un de ces effets
La fréquence des
Très fréquent : p
Fréquent : peut al
Peu fréquent : peu
Les effets indésin
- Très fréquents
de type 2 avec
- Fréquents (p

150,00

IRVEL®
Irbésartan

75 mg, 150 mg et 300 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14 et 28

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.

Que contient cette notice :

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

1- QU'EST-CE QUE IRVEL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Code ATC : C09CA04

IRVEL® appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. IRVEL® empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

IRVEL® ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

IRVEL® est utilisé chez l'adulte

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle).
- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRVEL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais IRVEL®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre IRVEL® en début de grossesse).
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec IRVEL®, comprimés pelliculés :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre IRVEL® et si une des situations suivantes se présente :

- Si vous souffrez de vomissements ou de diarrhée importante.
- Si vous souffrez de problèmes rénaux.

intolérance
héréditaires
IRVEL® con
essentielleme
**3- COMMENT
Instructions**
Veillez à tou
cas de doute
Posologie,
Mode et voie
IRVEL® se
prendre IRV
même heure
Posologie,
- Chez l
La dose
juste
sur

la
ma
Syr
Si re
Si vo
Condu
Si vous oub
Si par inad
dose double
Si vous ave
pharmacie
Mention, si t
Si vous arrê
- L'arrêt de vot
- N'arrêtez pas
4- QUELS SON
Comme tous les
chez tout le monde
Certains effets peu
Comme avec des r
la face, des lèvres
l'un de ces effets
La fréquence des
Très fréquent : p
Fréquent : peut al
Peu fréquent : peu
Les effets indésin
- Très fréquents
de type 2 avec
- Fréquents (p

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

IRVEL[®] 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbesartan

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez des informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela peut être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

2. COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

IRVEL[®] 150 mg par comprimé
Irbesartan (DCI) 150 mg

IRVEL[®] 300 mg par comprimé
Irbesartan (DCI) 300 mg

Excipients (communs) : Phosphates, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadray II Blanc OY-15-28900

Liste des excipients à effet notoire : Phosphate (Lactose)

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE
Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (code ATC : C09CA04).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

IRVEL est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle ;

- l'insuffisance cardiaque chronique ;

- l'insuffisance rénale chronique ;

- l'insuffisance cardiaque chronique ;

- l'insuffisance rénale chronique ;

- l'insuffisance cardiaque chronique ;

- l'insuffisance rénale chronique ;

- l'insuffisance cardiaque chronique ;

- l'insuffisance rénale chronique ;

- l'insuffisance cardiaque chronique ;

- l'insuffisance rénale chronique ;

- l'insuffisance cardiaque chronique ;

- l'insuffisance rénale chronique ;

- l'insuffisance cardiaque chronique ;

- l'insuffisance rénale chronique ;

- l'insuffisance cardiaque chronique ;

- l'insuffisance rénale chronique ;

- l'insuffisance cardiaque chronique ;

- l'insuffisance rénale chronique ;

- l'insuffisance cardiaque chronique ;

- l'insuffisance rénale chronique ;

- l'insuffisance cardiaque chronique ;

- l'insuffisance rénale chronique ;

150,00

n et de la créatinine sériques est recommandé avant toute utilisation du médicament.

hypertendus diabétiques de type 2 ayant une atteinte rénale.

blockage du système rénine-angiotensine-aldostérone (SRAA) ;

an d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), d'antagonistes des

de l'angiotensine II (ARA II) ou d'aldostérone augmentent le risque d'hypoten-

tion et d'altération de la fonction rénale, absolument nécessaire,

il est donc recommandé de surveiller la fonction rénale et la pression

artérielle avant et pendant le traitement. Si une telle surveillance n'est pas

effectuée, il y a un risque accru d'insuffisance rénale et de la pression

artérielle. La fonction rénale, d'ionogramme sanguin et de la pression

artérielle doivent être surveillées de près chez les patients atteints

de l'insuffisance rénale et de la pression artérielle.

Les IEC et les ARA II ne doivent pas être associés chez les patients atteints

d'insuffisance rénale et de la pression artérielle.

Il est recommandé de surveiller la fonction rénale et la pression

artérielle avant et pendant le traitement. Si une telle surveillance n'est pas

effectuée, il y a un risque accru d'insuffisance rénale et de la pression

artérielle. La fonction rénale, d'ionogramme sanguin et de la pression

artérielle doivent être surveillées de près chez les patients atteints

d'insuffisance rénale et de la pression artérielle.

Les IEC et les ARA II ne doivent pas être associés chez les patients atteints

d'insuffisance rénale et de la pression artérielle.

Il est recommandé de surveiller la fonction rénale et la pression

artérielle avant et pendant le traitement. Si une telle surveillance n'est pas

effectuée, il y a un risque accru d'insuffisance rénale et de la pression

artérielle. La fonction rénale, d'ionogramme sanguin et de la pression

artérielle doivent être surveillées de près chez les patients atteints

d'insuffisance rénale et de la pression artérielle.

Les IEC et les ARA II ne doivent pas être associés chez les patients atteints

d'insuffisance rénale et de la pression artérielle.

Il est recommandé de surveiller la fonction rénale et la pression

artérielle avant et pendant le traitement. Si une telle surveillance n'est pas

effectuée, il y a un risque accru d'insuffisance rénale et de la pression

artérielle. La fonction rénale, d'ionogramme sanguin et de la pression

artérielle doivent être surveillées de près chez les patients atteints

d'insuffisance rénale et de la pression artérielle.

Les IEC et les ARA II ne doivent pas être associés chez les patients atteints

d'insuffisance rénale et de la pression artérielle.

Il est recommandé de surveiller la fonction rénale et la pression

artérielle avant et pendant le traitement. Si une telle surveillance n'est pas

effectuée, il y a un risque accru d'insuffisance rénale et de la pression

artérielle. La fonction rénale, d'ionogramme sanguin et de la pression

artérielle doivent être surveillées de près chez les patients atteints

d'insuffisance rénale et de la pression artérielle.

Les IEC et les ARA II ne doivent pas être associés chez les patients atteints

d'insuffisance rénale et de la pression artérielle.

Il est recommandé de surveiller la fonction rénale et la pression

artérielle avant et pendant le traitement. Si une telle surveillance n'est pas

effectuée, il y a un risque accru d'insuffisance rénale et de la pression

artérielle. La fonction rénale, d'ionogramme sanguin et de la pression

artérielle doivent être surveillées de près chez les patients atteints

9. INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments

- **Diurétiques et autres antihypertenseurs :** Un traitement antérieur par des

diurétiques à une dose élevée peut provoquer une hypotension et un risque

d'hypotension, une surveillance de la fonction rénale et de la pression

artérielle est recommandée. Les diurétiques osmotiques et les diurétiques

de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou

de l'aldostérone peuvent faire survenir une hypotension, hyperkaliémie et l'altération de la

fonction rénale.

- **Supplémentaire en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium :** peut

entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée.

- **Lithium :** des augmentations réversibles des concentrations sériques et de la

toxicité du lithium ont été rapportées avec les inhibiteurs de l'enzyme de

conversion.

- **Anti-inflammatoires non stéroïdiens :** l'association devra être administrée avec

prudence, en raison du risque d'insuffisance rénale et de la pression

artérielle. Les anti-inflammatoires non stéroïdiens peuvent également

entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée.

- **Produits contenant de l'aldostérone ou de l'aldostérone :** l'utilisation concomitante d'inhibiteurs

de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou

de l'aldostérone peut faire survenir une hypotension, hyperkaliémie et l'altération de la

fonction rénale.

- **Supplémentaire en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium :** peut

entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée.

- **Lithium :** des augmentations réversibles des concentrations sériques et de la

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

DÉMANDER CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE

PRENDRE CE MÉDICAMENT.

Grossesse : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les

patients insuffisamment rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être

administrée chez les patients sous hémodialyse.

Allaitement : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les

patients insuffisamment rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être

administrée chez les patients sous hémodialyse.

Allaitement : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les

patients insuffisamment rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être

administrée chez les patients sous hémodialyse.

Allaitement : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les

patients insuffisamment rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être

administrée chez les patients sous hémodialyse.

Allaitement : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les

patients insuffisamment rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être

administrée chez les patients sous hémodialyse.

Allaitement : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les

patients insuffisamment rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être

administrée chez les patients sous hémodialyse.

Allaitement : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les

patients insuffisamment rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être

administrée chez les patients sous hémodialyse.

Allaitement : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimé

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

LOT 221041
EXP 07/2025
PPV 75 20DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

AMEP® 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, AMEP® 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 AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, 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 éjecte incapable d'apporter un afflux suffisant de sang à l'organisme).

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

3. Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®. 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 :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé qu'après le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

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

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

- le kétoconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltazem (médicaments pour le cœur),
- le dextropropranolol (pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la cicosporine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

des médicaments pour traiter l'augmentation de la pression artérielle.
les aliments et boissons :
Le pamplemousse ne doit pas être consommé par les patients prenant AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse augmentent les concentrations sanguines de ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet.

Grossesse et allaitement :

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin. Si vous êtes enceinte ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement :

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

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.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

AMEP® 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.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

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 d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® 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 AMEP® 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. Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

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 fatigué. 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 d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complétement à la dose suivante. Ne prenez pas la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

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.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si l'un d'eux dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

• Œdème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si l'un d'eux dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimé

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

LOT 221041
EXP 07/2025
PPV 75 20DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice

car elle contient des informations importantes

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations

médicin 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il

utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 &

10 mg comprimés ?

3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

AMEP® 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, AMEP® 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 AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, 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 éjecte incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

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

3. Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®. 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 :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé qu'après le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

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

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

- le kétoconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dextropropranolol (pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la cisplocopine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

des médicaments pour traiter l'augmentation de la pression artérielle.

les aliments et boissons :

Le pamplemousse ne doit pas être consommé par les

patients. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de

ce fruit augmentent les concentrations sanguines de

certains médicaments, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de

l'effet de ces médicaments.

La grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, 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 AMEP®.

Allaitement :

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites

quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à

votre médecin avant de prendre AMEP®.

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.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

AMEP® 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.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

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 d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® 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 AMEP® 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. Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre

médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre

conscience ou vous sentir étourdi. 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 d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complétement à la dose suivante. Ne prenez pas de comprimé supplémentaire. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

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.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.

- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.

- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de

- vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses

- (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions

- allergiques.

- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale

- sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets

devient gênant ou si l'un d'eux persiste plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- Œdème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient

gênant ou si l'un d'eux dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimé

Boîtes de 14, 28 & 56.

Amlodipine

LOT 221041
EXP 07/2025
PPV 75 20DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

AMEP® 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, AMEP® 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 AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, 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 éjecte incapable d'apporter un flux suffisant de sang à l'organisme).

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

3. Faites attention avec AMEP® comprimé :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®. 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 :

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé qu'après le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

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

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

- le kétoconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- l'hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltazem (médicaments pour le cœur),
- le dextropropranolol (pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'évérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la cisplophine (médicament immunosuppresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

des médicaments pour traiter l'augmentation de la pression artérielle.
les aliments et boissons :
Le pamplemousse ne doit pas être consommé par les patients prenant AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse augmentent les concentrations sanguines de ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet de ce médicament.

Grossesse et allaitement :

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, n'avez pas à prendre AMEP®.
Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement
Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

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.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines
AMEP® 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.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire.

Sans objet.

3. Comment prendre AMEP® comprimés ?

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 d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® 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 AMEP® 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. Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

Si vous avez pris plus d'AMEP® comprimés que vous n'auriez dû :

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 fatigué. 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 d'AMEP®.

Si vous oubliez de prendre AMEP® comprimés :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complétement à la dose suivante. Ne prenez pas la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre AMEP® comprimés :

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.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques.
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si l'un d'eux dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

• Œdème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si l'un d'eux dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

AZIX

Azithromycine

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections dues aux germes sensibles :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchites aiguës);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de : Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques : prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).

PPV 79DH70
PER 01/25
LOT L361



b

bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable



DoliGrippe®

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine

PPV:20DH00
PER:06/25
LOT:1.2161

pour solution buvable en sachet

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

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

Composition du médicament

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Paracétamol	500 mg
Acide Ascorbique (Vitamine C)	200 mg
Maléate de Phéniramine	25 mg

- Composition qualitative en excipients :

Mannitol, acide citrique anhydre, povidone K 30, dicitrate trimagnésium anhydre, aspartame, arôme fruits rouges.

Composition de l'arôme : Substances aromatisantes, Rouge Cochenille A E124, Maltodextrine, Eau, Gomme Arabique E414, Acide Ascorbique E300, Triacétine E1518, Sulfate de sodium E514.

- Excipients à effet notoire :

Aspartame, Rouge Cochenille A (E124).

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

DoliGrippe - granulés pour solution buvable en sachet, fait partie d'un groupe de médicaments appelés AUTRES MÉDICAMENTS DU RHUME EN ASSOCIATION.

DoliGrippe - granulés pour solution buvable en sachet, agit en exerçant 3 actions pharmacologiques :

- Une action antihistaminique qui permet de réduire les rhinorrhées et les larmoiements souvent associés, et qui s'oppose aux phénomènes spasmodiques tels que les éternuements en salve.
- Une action antalgique antipyrétique permettant une sédation de la fièvre et de la douleur (céphalées, myalgies).
- Une compensation en acide ascorbique de l'organisme.

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement au cours des rhumes, rhinites, rhinopharyngites et des états grippaux de l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans :

- De l'écoulement nasal clair et des larmoiements,
- Des éternuements,
- Des maux de tête et/ou fièvre.

Posologie

Réservé à l'adulte et l'enfant de plus de 15 ans.

1 sachet à renouveler si nécessaire au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

Mode d'administration :

Voie orale.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau, froide ou chaude.

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

Durée du traitement :

La durée maximale du traitement est de 5 jours.

Fréquence d'administration :

En cas d'insuffisance rénale, (clairance à la créatinine inférieure à 10 ml/mn), l'intervalle entre 2 prises sera d'au moins 8 heures.

Contre-indications

Ne prenez jamais DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, dans les cas suivants :

- Enfant de moins de 15 ans,
- En cas d'antécédent d'allergie aux constituants du produit,
- En cas de certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil),
- En cas de difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre,
- En cas de maladie grave du foie en raison de la présence de paracétamol,
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

Vous ne devez généralement pas utiliser ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin pendant la grossesse et l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Effets indésirables