

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- 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.

M22- 0035617

Optique *143457*  Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent *[ ]*

Matricule : *3573* Société : *AT*

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : *SEBBATA Abdellahnine*

Date de naissance : *21.01.1952*

Adresse : *25 Rue Allal Ben Abdellahnine*

A.B. *casablanca*

Tél. : *06 89 98 40 73* Total des frais engagés : *762,60* Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

*No INP: 091 021 865*

*44, Avenue de l'Indépendance, 1000 Casablanca*

*22, Avenue de l'Indépendance, 1000 Casablanca*

<

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
25/11/2011	CS	—	15000	Dr. BENCHERQOUN Signature : 05/12/2011 Casablanca, Maroc
	ELC	—	15000	

EXECUTION DES ORDONNANCES			
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture	
PHARMACIE JANQUIERE Halima Moustakim Docteur en pharmacie Rue Ben Ammar La Ville Casablanca Tél. 05 22 61 61	15/11/2011	15000	

ANALYSES - RADIGRAPHIES			
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	

# صيدلية جانكيير PHARMACIE JONQUIERE

B.C N° .....

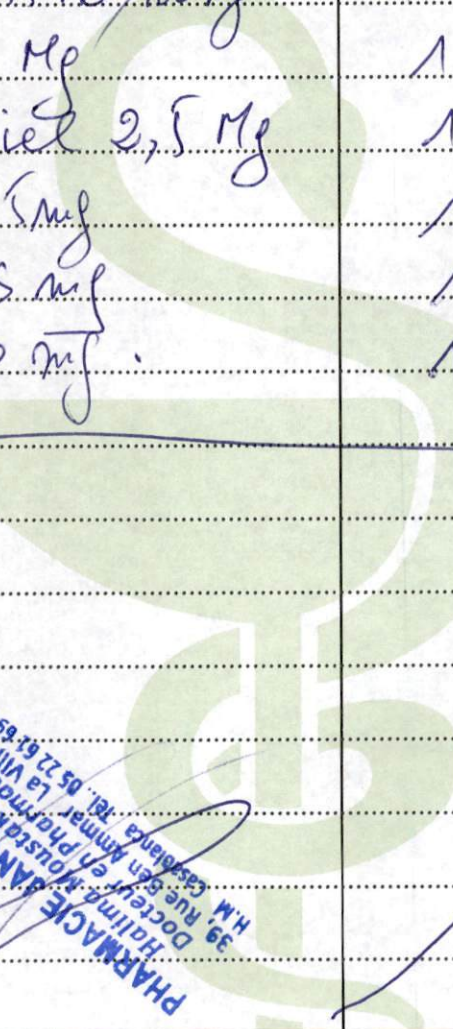
## FACTURE COMPTANT

Nº 001411

B.L N° .....

Client SEBRAÏA Abdellahine

Casablanca, le 15.11.2020

Référence	Désignation	Quantité	P.Unitaire	Montant
	Co-Planix 25 MG/100 MG	1	272,-	272,-
	Tareg 40 MG	1	98,40	98,40
	Cardiensiel 2,5 MG	1	50,70	50,70
	Crestor 5 MG	1	114,10	114,10
	Amlor 5 MG	1	89,20	89,20
	Oxiles 20 MG	1	140,-	140,-
<hr/>				
				
 <b>PHARMACIE D'ANGUILLERÉ</b> H.M. Lescobain, Ch. Ph. Dommier, B5 72262695 39, Rue Gén. de Gaulle, La Villette DOCTEUR EN PHARMACIE				
<hr/>				
				Total H.T
				—
				TVA
				—
				Total T.T.C.
				462,40

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR****CoPlavix® 75 mg/100 mg****comprimés pelliculés**

clopidogrel/acide acétysalicylique

SANOFI

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

**1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ**

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétysalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang qui s'agregent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétysalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou retrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX****Contre-indications :****Ne prenez jamais CoPlavix**

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétysalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associant asthme et polypes nasaux.
- si vous avez une maladie actuellement saignante tel qu'un ulcère de l'estomac ou le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

**Avertissements et précautions**

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous devez éveiller votre médecin avant de prendre ce médicament.

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
  - une maladie qui peut provoquer un saignement, un ulcère de l'estomac,
  - des troubles de la coagulation favorisant les saignements internes (saignement au sein d'un tissu, d'une articulation),
  - une blessure grave récente,
  - une intervention chirurgicale récente (y compris les 7 jours à venir),
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre système circulatoire (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les dernières 4 semaines.
- si vous présentez une maladie des reins ou de l'urètre.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de rhume, ou compris les allergies à tout médicament utilisé pour ces maladies.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de réactions indésirables ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison de la possibilité de développer une forme particulière d'anémie lorsque le sang est en faible quantité.

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
  - si une intervention chirurgicale est programmée,
  - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou aux abdos, ou si vous avez des saignements dans l'intestin (selles rouges ou noires),
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopétique ou PTT) incluant fièvre et bleu apparaissant comme des petites têtes d'épingles, non de fatigue extrême inexplicable, confusion, ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, il est recommandé de demander à votre médecin de vous donner des instructions pour empêcher que le saignement ne devienne excessif.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca

Coplax 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 270,00 DH



5 118001 082018

## Dénomination du médicament :

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 160 mg**

DCI : Valsartan

**Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

### 1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une dilatation des vaisseaux sanguins et fait baisser ainsi la

combinaison avec d'autres médicaments lorsque tolérez pas certains médicaments à cause de leurs secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour tra patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

### 2. Quelles sont les informations à connaître <de prendre> <d'utiliser> Tareg?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en bonne santé et ne ressentir aucune manifestation de maladie. Une hypertension non traitée peut entraîner des séquelles telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale chronique. Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg.

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du cœur,
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou de fortes doses de diurétiques (qui servent à déshydrater en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un œdème du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la tête ou de la langue (signes d'un angio-œdème) aprenez à reconnaître ces symptômes et contactez immédiatement votre médecin. Dans ces cas, vous devez être surveillés et éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une déshydratation insuffisante de votre organisme soient corrigés au début du traitement. Ceci peut se produire en cas de

vomissement.

La prudence

inhibiteur

l'hypertension

Prévenez

un autre

modifiez



6118001030323

**TAREG 40 mg**

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

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

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

#### 1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

##### Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides).

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts ou la peau, ou la mort des tissus,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction du cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin ou à votre pharmacien (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de poitrine),
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique,
- maladies respiratoires chroniques ou asthme moins sévère,
- antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis),
- tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome).



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

sance de la cir

7862160246 le pourra décl

PPV: 50,70 DHS

Notice : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé**  
**CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé**  
**CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

Rosuvastatine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

**1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase -  
code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolématant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Ou

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

**Pourquoi il est important de continuer de prendre CRESTOR :**

CRESTOR est utilisé pour corriger le taux de substances graisseuses dans le sang appelées lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais

Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à ses composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez des problèmes rénaux, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez de la cyclosporine (utilisée par exemple pour les greffes d'organes).

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR si votre taux de cholestérol est trop élevé si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en doute, demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou douloureuses des antécédents personnels ou familiaux de problèmes de santé liés à ces facteurs ; ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires répétées ou douloureuses des antécédents personnels ou familiaux de problèmes de santé liés à ces facteurs ;
- Vous consommez régulièrement des quantités d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament contre le cholestérol appelé fibrate.

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou doute), parlez-en à votre médecin.

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR.

- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous avez des problèmes rénaux ;
- Si vous avez des douleurs musculaires répétées ou douloureuses des antécédents personnels ou familiaux de problèmes de santé liés à ces facteurs ;
- Si vous prenez de la cyclosporine (utilisée par exemple pour les greffes d'organes) ;
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant CRESTOR.

ou :  
aut : **Maphar**  
aut : **Bd Alkimia N° 6, QI,**  
imm : **Sidi Bernoussi, Casablanca**  
ine : **Crestor 5mg cp pell b30**  
vou : **P.P.V. : 114,10 DH**

pha :  
d'al : **6 118001 183104**

liaux de problèmes de santé liés à ces facteurs ;  
meilleurs résultats peuvent être obtenus si vous suivez les recommandations de votre médecin ;  
s avec des douleurs musculaires répétées ou douloureuses des antécédents personnels ou familiaux de problèmes de santé liés à ces facteurs ;  
ne vous sentez pas fatigué ou déprimé ;  
ment votre médecin ;  
le muscle cardiaque et les muscles squelettiques ;  
des quantités d'alcool ;



## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

## CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

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

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

*EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

*AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.*

*NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.*

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

*COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :*

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, œdèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

*Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.* Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

*DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.*

### PRÉSENTATIONS

#### - AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

#### - AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

\* Marque de Pfizer Inc

N.S.D.I.

UT.AV :

01 2025

P.P.V.

89 20

LOT N° :

F T 4913

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA



**CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES**

**Dr Chadia BENCHERQOUN**

**Cardiologue**

**Ancienne externe des hôpitaux de Paris**

**Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux**

**Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux**

**CES des maladies du cœur et vaisseaux**

**Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire**

**Membre de la Société Française de Cardiologie**

**Filiale Pédiatrique et Filiale d'Échocardiographie**

CASABLANCA, LE 15 NOVEMBRE 2022

**MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE**

- |              |                                    |                          |
|--------------|------------------------------------|--------------------------|
| <i>✓ 9/0</i> | 1/ - <u>CO-PLAVIX 75 MG/100 MG</u> | 1 CP/J LE MATIN.         |
| <i>✓ 9/0</i> | 2/ - <u>TAREG 40 MG</u>            | 1 CP/J LE MATIN.         |
| <i>✓ 9/0</i> | 3/ - <u>CARDENSIEL 2,5 MG</u>      | 1 CP/J LE MATIN.         |
| <i>✓ 9/0</i> | 4/ - <u>CRESTOR 5 MG</u>           | 1 CP/J LE SOIR.          |
| <i>✓ 9/0</i> | 5/ - <u>AMLOR 5 MG</u>             | ½ CPX3/J (M,M,S).        |
| <i>✓ 9/0</i> | 6/ - <u>OEDES 20 MG</u>            | 1 GELX2/J MATIN ET SOIR. |

**TRAITEMENT D'UN MOIS**

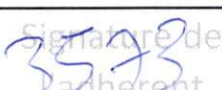
**Dr. Chadia BENCHERQOUN**  
**CARDIOLOGUE**  
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca  
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

**Dr. Chadia BENCHERQOUN**  
**CARDIOLOGUE**  
H.M Casablanca Tel. 05 22 61 69 5  
39, Rue Ben Ammar Le Villekta  
Docteur en Pharmacie

**Dr. Chadia BENCHERQOUN**  
**CARDIOLOGUE**  
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca  
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

## DOCUMENTS À FOURNIR POUR LE DÉPÔT DE VOTRE FEUILLE DE SOINS

\*Il est impératif de remplir la nature de maladie

<b>BIOLOGIE ET RADIOLOGIE</b>		<b>Nombre</b>	
<input type="checkbox"/>	Copie des résultats		
<input type="checkbox"/>	Facture		
<input type="checkbox"/>	Ordonnance		
<input type="checkbox"/>	Pli confidentiel		
<b>DENTAIRE</b>			
<input type="checkbox"/>	Accord préalable <u>avant</u> le traitement, <i>en cas de prothèses ou traitement canalaires</i>		
<input type="checkbox"/>	Facture		
<input type="checkbox"/>	Radio <u>avant</u> traitement, <i>en cas de prothèses ou traitement canalaires</i>		
<input type="checkbox"/>	Radio <u>après</u> traitement, <i>en cas de prothèses ou traitement canalaires</i>		
<input type="checkbox"/>	Restitution des anciennes prothèses (selon avis médical)		
<b>HOSPITALISATION</b>			
<input type="checkbox"/>	Cachet de la clinique sur la feuille de soins		
<input type="checkbox"/>	Compte rendu opératoire		
<input type="checkbox"/>	Copie compte rendu des radios		
<input type="checkbox"/>	Copie résultat de l'anatomopathologie		
<input type="checkbox"/>	Copie résultat des analyses		
<input type="checkbox"/>	Détail et justificatif de la pharmacie En cas d'hospitalisation médicale		
<input type="checkbox"/>	Entente préalable		
<input type="checkbox"/>	Notes d'honoraires des médecins traitants		
<input type="checkbox"/>	Ordonnance et factures des actes sous traités		
<input type="checkbox"/>	Pli confidentiel En cas d'intervention chirurgicale		
<b>OPTIQUE</b>			
<input type="checkbox"/>	Facture de l'opticien		
<input type="checkbox"/>	Ordonnance		
<b>REEDUCATION</b>			
<input type="checkbox"/>	Copie compte rendu radio relative à la même maladie		
<input type="checkbox"/>	Entente préalable remplie par le médecin		
<input type="checkbox"/>	Facture		
<b>PHARMACIE</b>			
<input type="checkbox"/>	Ordonnance *		
<input type="checkbox"/>	Vignettes des médicaments PPV **		
<p>* En cas d'ALD (Affection Longue Durée), l'ordonnance n'est pas obligatoire. Par contre, il est nécessaire une déclaration de la maladie chronique (à renouveler en fonction du type de maladie. Généralement tous les trimestres)</p> <p>** Une facture est obligatoire si le prix ne figure pas sur le PPV ou si le médicament est acheté à l'étranger ou dans le cas de l'achat libre</p>			
<b>En cas d'accident veuillez préciser les causes et circonstances:</b>		<b>Matricule:</b> 	<b>Feuille de Soins :</b> 