

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° M21- 067126

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11182 Société : 132658

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HAKID MY AHMED

Date de naissance :

Adresse :

Tél : 0650771626 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 24/02/23

Nom et prénom du malade : EL AMANI MAJID Age :

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

Nature de la maladie : Diabète Type 2 + HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : Signature de l'adhérent(e) :

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
25/02/23		2	30008.	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	25/02/23	890,10

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

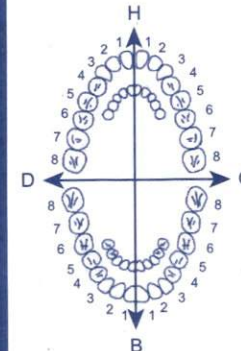
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]

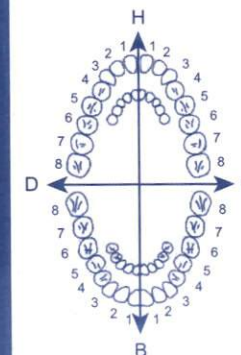
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

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

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAOUANI

ENDOCRINOLOGIE - DIABÉTOLOGIE

OBESITE - NUTRITION

Ex Médecin chef du centre Régional

de Diabétologie

Sur rendez - vous

الدكتورة خديجة الشركاوي زهواني

اختصاصي أمراض السكري وأمراض الغدد
السمنة - التغذية

طبيبة رئيسية سابقة للمركز الجهوي
لأمراض السكري

بالموعد

Casablanca, le :

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAOUANI
Spécialiste Endocrinologie
Diabétologie - Nutrition
N°100 Résidence Al Ofok Bd. Oum Rabii
Oulfa Casablanca Tél: 05 22 89 79 34

ATIRAN + Nayal

43,00 x 4

11 100000

12,50

21 78,70 x 4

97,60 x 4

4/ 890,10

334 E. Etablissement Zoubair
Groupe Adibha Oulfa - Casablanca
Gsm: 06 67 07 50 25

PHARMACIE DES PARENTS
Nadia GOURANI

25

25

25

25

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAOUANI
Spécialiste Endocrinologie
Diabétologie - Nutrition
N°100 Résidence Al Ofok Bd. Oum Rabii
Oulfa - Casa - Tél: 05 22 89 79 34

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAOUANI
Spécialiste Endocrinologie
Diabétologie - Nutrition
N°100 Résidence Al Ofok Bd. Oum Rabii
Oulfa - Casa - Tél: 05 22 89 79 34

PPV:97DH60
PER:10/24
LOT:L3578-2

PPV:97DH60
PER:10/24
LOT:L3578-2

PPV:97DH60
PER:10/24
LOT:L3578-2

PPV:97DH60
PER:10/24
LOT:L3578-2

PPV:97DH60
PER:10/24
LOT:L3578-2

OROVASC® 5 mg
OROVASC® 10 mg

Amlodipine

Orovasc® 5 mg
Amlodipine
30 Comprimés orodispersibles



6 118000 331681

avant de prendre ce médicament.
Néanmoins, demandez plus d'informations

Ne le donnez jamais à quelqu'un
pourrait lui être nocif.
vous remarquez un effet indésirable
écrit ou à votre pharmacien.

5 mg
6.93 mg
10 mg
13.86 mg

rocrystalline, aspartame, arôme
que.

0
30

Code ATC : C08CA01.

pression artérielle (hypertension),
ont une forme rare est l'angio

pression artérielle, votre
apporte que le sang les traverse
soit en assurant l'apport
ce qui prévient l'apparition
soulagement immédiat pour

in des autres composants,
des démangeaisons, des

(potension).
inose aortique) ou un
incapable d'apporter
diague.

il s'agit d'une des conditions

43,00

• **Informations importantes concernant certains composants d'OROVASC®**
Ce produit contient de l'aspartame. L'aspartame peut être à l'origine de la phénylalanine, qui peut être dangereuse pour les personnes atteintes de phénylcétonurie.

Enfants et adolescents

OROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. OROVASC® 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

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

OROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel 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'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)

• la ciclosporine (médicament immunosuppresseur)
OROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par OROVASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur d'OROVASC®.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous projetez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre OROVASC®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine est excrétée 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 OROVASC®.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

OROVASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les symptômes 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.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale habituelle d'OROVASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'OROVASC® une fois par jour.

Votre médecin peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de

boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas OROVASC® 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.

Mode d'administration

Le comprimé orodispersible est un comprimé qui se dissout rapidement dans la bouche grâce à sa gélule.

Mettez le comprimé orodispersible OROVASC® dans la bouche, laissez fondre, puis avaler sans besoin d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus d'OROVASC®, comprimé orodispersible 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 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 un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'OROVASC®.

Si vous oubliez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

Ne vous inquiétez pas. Si vous oubliez 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 oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut recéder 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.

EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

Comme tous les médicaments, OROVASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

- **Respiration** : essoufflement soudain, 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) 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 fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents :

- **Maux de tête**, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- **Palpitations** (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- **Douleur abdominale**, nausées ;
- **Gonflement** (œdème) des chevilles, fatigue.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un de ces effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents :

- **Changement** de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- **Tremblements**, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- **Sensations d'engourdissement** ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;
- **Troubles visuels**, vision double, tintements dans les oreilles ;
- **Diminution** de la pression artérielle ;
- **Éternuements** et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- **Perturbation** du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- **Chutes** dues à une diminution de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- **Difficultés** pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- **Incapacité** à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- **Faiblesse**, douleur, malaise ;
- **Douleurs articulaires** ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- **Augmentation** ou diminution du poids.

Effets indésirables rares :

• **Confusion**

Effets indésirables très rares :

- **Diminution** du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
- **Augmentation** du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- **Trouble** des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- **Toux** ;
- **Gonflement** des gencives ;
- **Ballonnement abdominal** (gastrite) ;
- **Anomalies** de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- **Augmentation** de la tension musculaire ;
- **Inflammation** des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- **Sensibilité** à la lumière ;
- **Troubles** combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser OROVASC®, comprimé orodispersible après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Date A (liste I).

Date de révision de la notice : Mai 2015

Fabriqué par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Taassila Izzegane Agadir

Dr M.E. BOUHADI Pharmacie Responsable.

OROVASC® 5 mg
OROVASC® 10 mg

Amlodipine

Orovasc® 5 mg
Amlodipine
30 Comprimés orodispersibles



6 118000 331681

avant de prendre ce médicament.
Néanmoins, demandez plus d'informations

Ne le donnez jamais à quelqu'un
pourrait lui être nocif.
vous remarquez un effet indésirable
écrit ou à votre pharmacien.

5 mg

6.93 mg

10 mg

13.86 mg

rocristatine, aspartame, arôme
que.

0

30

Code ATC : C08CA01.

pression artérielle (hypertension),
ont une forme rare est l'angio

pression artérielle, votre
apporte que le sang les traverse
soit en assurant l'apport
ce qui prévient l'apparition
soulagement immédiat pour

in des autres composants,
des démangeaisons, des

potension),
inose aortique) ou un
incapable d'apporter
diague.

si l'une des conditions

Informations importantes concernant certains composants d'OROVASC®
Ce produit contient de l'aspartame. L'aspartame peut être à l'origine de la phénylalanine,
qui peut être dangereuse pour les personnes atteintes de phénylcétonurie.

Enfants et adolescents

OROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. OROVASC® 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

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament
obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

OROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel 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'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)

• la ciclosporine (médicament immunosuppresseur)
OROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà
d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les
personnes traitées par OROVASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de
pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de
l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de
l'effet hypotenseur d'OROVASC®.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez
être enceinte, ou si vous projetez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin
avant de prendre OROVASC®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine est excrétée 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
OROVASC®.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout
médicament.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

OROVASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.
Si les symptômes 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.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez
votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale habituelle d'OROVASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut
être augmentée jusqu'à 10 mg d'OROVASC® une fois par jour.
Votre médecin peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de

boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours
avec un verre d'eau. Ne prenez pas OROVASC® 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.

Mode d'administration

Le comprimé orodispersible est un comprimé qui se dissout rapidement dans la bouche
grâce à sa gélule.

Mettez le comprimé orodispersible OROVASC® dans la bouche, laissez fondre, puis avaler
sans besoin d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus d'OROVASC®, comprimé orodispersible 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 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 un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'OROVASC®.

Si vous oubliez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

Ne vous inquiétez pas. Si vous oubliez 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 oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament.
Votre maladie peut recéder 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.

EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

Comme tous les médicaments, OROVASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que
tout le monde n'y soit pas sujet.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables

suivants, sévères et très rares 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) 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 fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un
de ces effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non
mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chutes des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares :

• Confusion

Effets indésirables très rares :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
 - Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
 - Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
 - Toux ;
 - Gonflement des gencives ;
 - Ballonnement abdominal (gastrite) ;
 - Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
 - Augmentation de la tension musculaire ;
 - Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
 - Sensibilité à la lumière ;
 - Troubles combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.
- Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser OROVASC®, comprimé orodispersible après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Date A (liste I).

Date de révision de la notice : Mai 2015

Fabriqué par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Taassila Izzegane Agadir

Dr M.E.L. BOUHADI Pharmacie Responsable.

OROVASC® 5 mg
OROVASC® 10 mg

Amlodipine

Orovasc® 5 mg
Amlodipine
30 Comprimés orodispersibles



6 118000 331681

avant de prendre ce médicament.
Néanmoins, demandez plus d'informations

Ne le donnez jamais à quelqu'un
pourrait lui être nocif.
vous remarquez un effet indésirable
écrit ou à votre pharmacien.

5 mg
6.93 mg
10 mg
13.86 mg

rocrystalline, aspartame, arôme
que.

0
30

Code ATC : C08CA01.

pression artérielle (hypertension),
ont une forme rare est l'angio-
pression artérielle, votre
apporte que le sang les traverse
soit en assurant l'apport
ce qui prévient l'apparition
soulagement immédiat pour

in des autres composants,
des démangeaisons, des

(potension),
dose aortique) ou un
incapable d'apporter
diague.

si l'une des conditions

43,00

Informations importantes concernant certains composants d'OROVASC®
Ce produit contient de l'aspartame. L'aspartame peut être à l'origine de la phénylalanine,
qui peut être dangereuse pour les personnes atteintes de phénylcétonurie.

Enfants et adolescents
OROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. OROVASC® 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 MEDICAMENTS

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament
obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

OROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel 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'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)

• la ciclosporine (médicament immunosuppresseur)
OROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà
d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les
personnes traitées par OROVASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de
pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de
l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de
l'effet hypotenseur d'OROVASC®.

OROVASC® ET ALLAITEMENT

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez
être enceinte, ou si vous projetez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin
avant de prendre OROVASC®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine est excrétée 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
OROVASC®.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout
médicament.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

OROVASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.
Si les symptômes 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.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez
votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale habituelle d'OROVASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut
être augmentée jusqu'à 10 mg d'OROVASC® une fois par jour.
Votre médecin peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de

boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours
avec un verre d'eau. Ne prenez pas OROVASC® 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.

Mode d'administration

Le comprimé orodispersible est un comprimé qui se dissout rapidement dans la bouche
grâce à sa gélule.

Mettez le comprimé orodispersible OROVASC® dans la bouche, laissez fondre, puis avaler
sans besoin d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus d'OROVASC®, comprimé orodispersible 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 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 un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'OROVASC®.

Si vous oubliez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

Ne vous inquiétez pas. Si vous oubliez 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 oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament.
Votre maladie peut redevenir 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.

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, OROVASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que
tout le monde n'y soit pas sujet.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables
suivants, sévères et très rares 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) 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 fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient
général ou si il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez
un de ces effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non
mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Eternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chutes des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares :

• Confusion

Effets indésirables très rares :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
 - Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
 - Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
 - Toux ;
 - Gonflement des gencives ;
 - Ballonnement abdominal (gastrite) ;
 - Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
 - Augmentation de la tension musculaire ;
 - Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
 - Sensibilité à la lumière ;
 - Troubles combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.
- Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser OROVASC®, comprimé orodispersible après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Date A (liste I).

Date de révision de la notice : Mai 2015

Fabriqué par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Taassila Izzegane Agadir

Dr M.E.L. BOUHADI Pharmacie Responsable.

OROVASC® 5 mg
OROVASC® 10 mg

Amlodipine

Orovasc® 5 mg
Amlodipine
30 Comprimés orodispersibles



6 118000 331681

avant de prendre ce médicament.
Néanmoins, demandez plus d'informations

Ne le donnez jamais à quelqu'un
pourrait lui être nocif.
vous remarquez un effet indésirable
écrit ou à votre pharmacien.

5 mg
6.93 mg
10 mg
13.86 mg

rocrystalline, aspartame, arôme
que.

0
30

Code ATC : C08CA01.

pression artérielle (hypertension),
ont une forme rare est l'angio

pression artérielle, votre
apporte que le sang les traverse
soit en assurant l'apport
ce qui prévient l'apparition
soulagement immédiat pour

in des autres composants,
des démangeaisons, des

potension),
dose aortique) ou un
incapable d'apporter
diague.

si l'une des conditions

43,00

Informations importantes concernant certains composants d'OROVASC®
Ce produit contient de l'aspartame. L'aspartame peut être à l'origine de la phénylalanine,
qui peut être dangereuse pour les personnes atteintes de phénylcétonurie.

Enfants et adolescents
OROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. OROVASC® 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 MEDICAMENTS

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament
obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

OROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel 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'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)

• la clozapine (médicament immunosuppresseur)
OROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà
d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les
personnes traitées par OROVASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de
pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de
l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de
l'effet hypotenseur d'OROVASC®.

OROVASC® ET ALLAITEMENT

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez
être enceinte, ou si vous projetez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin
avant de prendre OROVASC®.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine est excrétée 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
OROVASC®.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout
médicament.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

OROVASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.
Si les symptômes 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.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez
votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale habituelle d'OROVASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut
être augmentée jusqu'à 10 mg d'OROVASC® une fois par jour.
Votre médecin peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de

boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours
avec un verre d'eau. Ne prenez pas OROVASC® 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.

Mode d'administration

Le comprimé orodispersible est un comprimé qui se dissout rapidement dans la bouche
grâce à sa gélule.

Mettez le comprimé orodispersible OROVASC® dans la bouche, laissez fondre, puis avaler
sans besoin d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus d'OROVASC®, comprimé orodispersible 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 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 un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'OROVASC®.

Si vous oubliez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

Ne vous inquiétez pas. Si vous oubliez 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 oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament.
Votre maladie peut redevenir 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.

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, OROVASC® peut provoquer des effets indésirables, bien que
tout le monde n'y soit pas sujet.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables

- Respiration sifflante, soudaine, douleur thoracique, essouffement 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) 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 fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou si il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un
de ces effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non
mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, bouche sèche, vomissements (nausées) ;
- Chutes, chèvres, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares :

• Confusion

Effets indésirables très rares :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux ;
- Gonflement des gencives ;
- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Augmentation de la tension musculaire ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière ;
- Troubles combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets
indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre
pharmacien.

CONDITIONS DE CONSERVATION

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser OROVASC®, comprimé orodispersible après la date de péremption
mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Date A (liste I).

Date de révision de la notice : Mai 2015

Fabriqué par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Taassila Izzegane Agadir

Dr M.E.L. BOUHADI Pharmacie Responsable.

07/87

DIAMICRON® 60 mg
Gliclazide
60 Comprimés sécables à Libération Modifiée

احترموا القواعد الصحية
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

قائمة أ: لا يصرّف إلا بموجب وصفة طبية
Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE



Les Laboratoires Servier - France
SERVIER MAROC
Imm. ZEVACO, lot FATH 4
Route d'Azemmour, 20180 Casablanca
Maroc

SERVIER MAROC
DIAMICRON® 60 mg
60 comprimés



04/84

DIAMICRON® 60 mg
Gliclazide
60 Comprimés sécables à Libération Modifiée

احترموا القواعد الصحية
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

قائمة أ: لا يصرّف إلا بموجب وصفة طبية
Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE



Les Laboratoires Servier - France
SERVIER MAROC
Imm. ZEVAO, lot FATH 4
Route d'Azemmour, 20180 Casablanca
Maroc

SERVIER MAROC
DIAMICRON® 60 mg
60 comprimés



07/87

DIAMICRON® 60 mg
Gliclazide
60 Comprimés sécables à Libération Modifiée

احترموا القواعد الصحية
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

قائمة أ: لا يصرّف إلا بموجب وصفة طبية
Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE



Les Laboratoires Servier - France
SERVIER MAROC
Imm. ZEVACO, lot FATH 4
Route d'Azemmour, 20180 Casablanca
Maroc

SERVIER MAROC
DIAMICRON® 60 mg
60 comprimés



04/84

DIAMICRON® 60 mg
Gliclazide
60 Comprimés sécables à Libération Modifiée

احترموا القواعد الصحية
RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

قائمة أ: لا يصرّف إلا بموجب وصفة طبية
Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE



Les Laboratoires Servier - France
SERVIER MAROC
Imm. ZEVACO, lot FATH 4
Route d'Azemmour, 20180 Casablanca
Maroc

SERVIER MAROC
DIAMICRON® 60 mg
60 comprimés



12,90



ایپرادیا LP

میتفورمین هیدروکلورید

500 ملغ

30 قرص بتحریر ممتد



عبر الفم

IPRADIA® LP 500 mg

Boîte de 30 comprimés à libération prolongée



6 118000 023500