

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11182

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : HAFID M Y A H M E D

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06507716268 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 25/12/23

Nom et prénom du malade : LELA M. CANI MA 5 A

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Dyskèse Vipé 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 :

Signature de l'adhérent(e) :



Déclaration de Maladie

Nº M21- 067126

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
25/10/2023		C2 3000\$.		25/10/2023 Signature : Dr. [Signature] Cachet : [Large blue circular stamp with text: 'Dr. [Signature] 25/10/2023' and 'Dr. [Signature] 25/10/2023' repeated]

EXECUTION DES ORDONNANCES

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

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Bachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]

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 الشرقاوي زهوانى

اختصاصي أمراض السكري وأمراض الغدد

السمنة - التغذية

طبيبة رئيسية سابقة للمركز الجهوي

لأمراض السكري

بالموعد

Casablanca , le :

Dr. Khadija CHERKAOUI ZAOUANI
Spécialiste en Diabétologie
N°100 Résidence Al Oufa Bd. Oum Rabii
Casablanca - Tél. 05 22 89 79 34

25/12/23

HARMACIETES PARENTS

Nadia GOURANI

334 El Kaptissem El Zoubir
Groupe Addoha Oulfa - Casablanca
Gsm: 06 51 07 50 25

1

78,70 x 4

16,50

43,00 x 4

110 NOUVEAU

110 NOU

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

PPV:97DH60
PER:10/24
LOT:L3578-4

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 orodispersible



6

avant de prendre ce médicament.
à retirer.
doute, demandez plus d'informations
1. Ne donnez jamais à quelqu'un
pourrait il être nocif.
us remarquez un effet indésirable
soin ou à votre pharmacien.

bolassons. 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 prendre de comprimé.

Mode d'administration

Le comprimé orodispersible est un comprimé qui se délite rapidement dans la bouche grâce à l'eau.

Mettre le comprimé orodispersible OROVASC® dans la bouche, laisser fondre, puis avaler sans becquet d'eau.

SURDOSEAGE

Si vous avez pris plus d'OROVASC®, comprimé orodispersible que vous n'en aviez dû : Prenez plus de comprimés peut entraîner une baisse importante de votre pression artérielle, une réaction allergique, une étourdissement, une perte de conscience 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 trois ou plus de comprimés d'OROVASC®.

Si vous oubliez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

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

Risque 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 recruter 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 suffoquante, 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 allergiques : 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 s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents :

• **Mauvaise tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;**
• **Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;**
• **Douleur abdominale, nausées, vomissements ;**
• **Gonflement (édème) des jambes, fatigue.**

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. 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.

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, tictlements 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) ;**
• **Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;**
• **Diminution 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 très 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 (lesions des globules rouges) ;**
• **Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;**
• **Problème des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;**

• **Toux ;**
• **Gonflement des gencives ;**
• **Ballonnement abdominal (gastre) ;**
• **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 combinant 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

Tableau A (liste).

Date de révision de la notice : Mai 2015

Fabriqué par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir

Dr M.E.L BOUHMADI Pharmacien Responsable.

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être diminuée.

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 phénylcétoneurie.

Enfants et adolescents

OROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 5 ans. OROVASC® ne doit pas être utilisé 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 neflavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la ritampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrium (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)
- la ciclodipine (médicament immunosupresseur)

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

Il n'a pas été établi si l'amiodipine 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 comprimés provoquent 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.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

La poséologie 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 médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de

OROVASC® 5 mg

OROVASC® 10 mg

Amlodipine

Orovasc® 5 mg

Amlodipine

30 Comprimés orodispersible



avant de prendre ce médicament.
à retirer.
doute, demandez plus d'informations

1. Ne donnez jamais à quelqu'un
pourrait il être nocif.
les remercier un effet indésirable
soin ou à votre pharmacien.

bolassons. 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 délite rapidement dans la bouche grâce à la salive.

Mettre le comprimé orodispersible OROVASC® dans la bouche, laisser fondre, puis avaler sans becquet d'eau.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus d'OROVASC®, comprimé orodispersible que vous n'en aviez dû : Prenez plus de comprimés peut entraîner une baisse importante de votre pression artérielle, qui peut entraîner des réactions graves, tels que l'effondrement, perte de conscience 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 trois ou plus de comprimés d'OROVASC®.

Si vous oubliez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

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

Risque 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 recevoir 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 suffoquante, 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 graves, 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 s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents :

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

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. 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.

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, tictlements 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) ;
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;
- Diminution 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 très 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 (érosions des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Problème des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux ;

Gonflement des gencives ;

Ballonnement abdominal (gastre) ;

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 combinant 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

Tableau A (liste).

Date de révision de la notice : Mai 2015

Fabriqué par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir

Dr M.E.L BOUHMADI Pharmacien Responsable.

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

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 phénylcétoneurie.

Enfants et adolescents

OROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 5 ans. OROVASC® ne doit pas être utilisé 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),

- je ritavirin, l'indinavir, le neflavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),

- la ritampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),

- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),

- le dantrium (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),

- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)

- la ciclodipone (médicament immunosupresseur)

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La prise de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre pharmacien.

Il n'a pas été établi si l'amiodipine 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 comprimés provoquent des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devriez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

La poséologie 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 médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de

OROVASC® 5 mg

OROVASC® 10 mg

Amlodipine

Orovasc® 5 mg

Amlodipine

30 Comprimés orodispersible



6

avant de prendre ce médicament.
à retirer.
doute, demandez plus d'informations
t. Ne donnez jamais à quelqu'un
pourrait l'être nocif.
us remarquez un effet indésirable
soin ou à votre pharmacien.

bolassons. 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 prendre de comprimé.

Mode d'administration

Le comprimé orodispersible est un comprimé qui se délite rapidement dans la bouche grâce à l'eau.

Mettre le comprimé orodispersible OROVASC® dans la bouche, laisser fondre, puis avaler sans becquet d'eau.

SURDOSEAGE

Si vous avez pris plus d'OROVASC®, comprimé orodispersible que vous n'en aviez dû : Prenez plus de comprimés peut entraîner une baisse importante de votre pression artérielle, une réaction allergique, une étourdissement, une perte de conscience 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 trois ou plus de comprimés d'OROVASC®.

Si vous oubliez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

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

Risque 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 recruter 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 suffoquante, 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 allergiques : 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 s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents :

• **Mauvaise tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;**
• **Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;**
• **Douleur abdominale, nausées, vomissements ;**
• **Gonflement (édème) des jambes, fatigue.**

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. 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.

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, tictlements 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) ;**
• **Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;**
• **Diminution pour l'urine, 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 très 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 (lesions des globules rouges) ;**
• **Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;**
• **Problème des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;**
• **Toux ;**
• **Gonflement des gencives ;**
• **Ballonnement abdominal (gastre) ;**
• **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 combinant 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

Tableau A (liste).

Date de révision de la notice : Mai 2015

Fabriqué par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir

Dr M.E.L BOUHMADI Pharmacien Responsable.

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

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 phénylcétoneurone.

Enfants et adolescents

OROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 5 ans. OROVASC® ne doit pas être utilisé 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 neflavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),

• la ritampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),

• Hypericum perforatum (millepertuis),

• le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),

• le dantrium (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),

• la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)

• la ciclodipone (médicament immunosupresseur)

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La prise de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre pharmacien avant de prendre OROVASC®.

Il n'a pas été établi si l'amiodipine 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 comprimés provoquent 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.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

La poséologie 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 médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de

OROVASC® 5 mg

OROVASC® 10 mg

Amlodipine

Orovasc® 5 mg

Amlodipine

30 Comprimés orodispersible



6

avant de prendre ce médicament.
à retirer.
doute, demandez plus d'informations
t. Ne donnez jamais à quelqu'un
pourrait l'être nocif.
us remarquez un effet indésirable
soin ou à votre pharmacien.

bolassons. 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 prendre de comprimé.

Mode d'administration

Le comprimé orodispersible est un comprimé qui se délite rapidement dans la bouche grâce à l'eau.

Mettre le comprimé orodispersible OROVASC® dans la bouche, laisser fondre, puis avaler sans becquet d'eau.

SURDOSEAGE

Si vous avez pris plus d'OROVASC®, comprimé orodispersible que vous n'en aviez dû : Prenez plus de comprimés peut entraîner une baisse importante de votre pression artérielle, une réaction allergique, une étourdissement, une perte de conscience 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 trois ou plus de comprimés d'OROVASC®.

Si vous oubliez de prendre OROVASC®, comprimé orodispersible :

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

Risque 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 recruter 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 suffoquante, 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 allergiques : 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 s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents :

• **Mauvaise tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;**
• **Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;**
• **Douleur abdominale, nausées, vomissements ;**
• **Gonflement (édème) des jambes, fatigue.**

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. 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.

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, tictlements 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) ;**
• **Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau ;**
• **Diminution pour l'urine, 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 très rares :

• **Confusion**

Effets indésirables très rares :

• **Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomates ou des saignements fréquents (érosions des globules rouges) ;**
• **Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;**

• **Problème des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;**
• **Toux ;**

• **Gonflement des gencives ;**

• **Ballonnement abdominal (gastre) ;**

• **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 combinant 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

Tableau A (liste).

Date de révision de la notice : Mai 2015

Fabriqué par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane Agadir

Dr M.E.L BOUHMADI Pharmacien Responsable.

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être réduite.

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 phénylcétoneurie.

Enfants et adolescents

OROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 5 ans. OROVASC® ne doit pas être utilisé 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 neflavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),

• la ritampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),

• Hypericum perforatum (millepertuis),

• le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),

• le dantrium (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),

• la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)

• la ciclopore (médicament immunosupresseur)

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

Il n'a pas été établi si l'amiodipine 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 comprimés provoquent des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devriez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

La poséologie 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 médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de

6118001 130153



60 comprimés

DIAMICRON® 60 mg

SERVIER MAROC

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



Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE
à prendre, une fois par jour, à jeun

RESPECTER LES DOSES PRÉSCRITES

60 Comprimés sécables à libération Modifiée

Gliclazide

DIAMICRON® 60 mg

07/87

6118001 130153



60 comprimés

DIAMICRON® 60 mg

SERVIER MAROC

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



Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE
à prendre, une fois par jour, à jeun

RESPECTER LES DOSES PRÉSCRITES

60 Comprimés sécables à libération Modifiée

Gliclazide

DIAMICRON® 60 mg

07/87

6118001 130153



60 comprimés

DIAMICRON® 60 mg

SERVIER MAROC

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



Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE
à prendre, une fois par jour, à jeun

RESPECTER LES DOSES PRÉSCRITES

60 Comprimés sécables à libération Modifiée

Gliclazide

DIAMICRON® 60 mg

07/87

6118001 130153



60 comprimés

DIAMICRON® 60 mg

SERVIER MAROC

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



Liste I - UNIQUEMENT SUR ORDONNANCE
à prendre, une fois par jour, à jeun

RESPECTER LES DOSES PRÉSCRITES

60 Comprimés sécables à libération Modifiée

Gliclazide

DIAMICRON® 60 mg

07/87

12,90

پرادیا
LP

میستفورمین هیدروکلوراید



ملحق 500

30 قرص بتحریر ممدود

عبر النغم



IPRADIA® LP 500 mg
Boîte de 30 comprimés à libération
prolongée



6 118000 023500