

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.



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 066828

165181

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 7791 Société : R.A.M.

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : Chetouani Rachida Ep. Chraïbi

Date de naissance : 1949

Adresse : Habituelle

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

الدكتور عبد اللطيف الناصري
Dr. LAKHSSASSI Abdellatif
Cardiologue
33, Boulevard Abjaloul Ben Kaddour
Tél : 05 22 04 06 06

Date de consultation : 02/05/2023

Nom et prénom du malade : Chraïbi Rachida Age :

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

Nature de la maladie : 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) :

Autorisation CADD N° : A-A-215 / 2019


Adresses Mails utiles

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

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
02/08/2023	EX 7800	—	350,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Pharmacie VELODROME
BENJELLOUN Salma
Docteur en Pharmacie
16, Rond Point des Sports
Casablanca - Tél: 0522 36 20 65

Date

02/08/23

Montant de la Facture

466,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

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

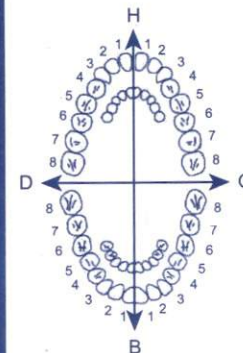
Coefficient

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION



O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

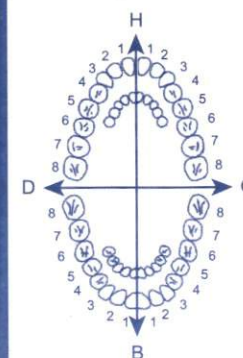
[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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. Abdellatif LAKHSSASSI

Spécialiste des Maladies du Cœur
et des Vaisseaux
Diplômé de la Faculté de Médecine
de Montpellier
Membre de la Société Française
de Cardiologie
Ancien Chef de Service de Cardiologie
des Polycliniques de la Sécurité Sociale

Dr. LAKHSSASSI Abdellatif
33, Bd. Abdellatif Ben Kaddour
Casablanca - Tél.: 05 22 94 06 06

الدكتور عبد اللطيف الخصاصي

إختصاصي في أمراض القلب و الشرايين
خريج كلية الطب بمونبولى
عضو الجمعية الفرنسية لأمراض القلب
رئيس قسم أمراض القلب سابقا
بمصححات الضمان الإجتماعي

Casablanca, le 02.06.2023

الدار البيضاء في

C'HAIR 9447000

4289,20

11 - Ann



3m25

21,50

91 HIF



87,70

31 VAS



466,00

7722

16

Pharmacie YELODRONE
BENJELLOUN Salma
Docteur en Pharmacie
16, Rond-Point des Sports
Casablanca - Tél: 0522 36 20 65

الدكتور عبد اللطيف الخصاصي
Dr. LAKHSSASSI Abdellatif
Cardiologue
33, Boulevard Abdellatif Ben Kaddour
Tél : 05 22 94 06 06

MIGRALGINE

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez avoir besoin de l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit en cas de symptômes identiques, cela prouve que vous avez besoin de ce médicament. Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

• COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE PARACETAMOL

CAFEINE

PHOSPHATE DE CODEINE HEMI

Excipients : silice colloïdale anhydre, la composition de l'enveloppe de la gélule, le dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notoire : lactose.

• FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

• CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

• DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

• ATTENTION :

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Allergie à l'un des composants.

- Maladie grave du foie.

- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.

- Enfants de moins de 15 ans.

- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).

- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'enoxacine (antibiotique).

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

• MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.

- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

• PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.

- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.

- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'enoxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

médecin ou
même en
l'absence de

BPV 21DH50
PER 03/25
LOT MB47



éine (E 104).



فاكسكور ت.م. 35 ملغ أقراص ملبسة ذات تحرر معدل

عند الحاجة 30 و 60 و 90 قرصا

شافية.

لور في

87, 70

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة احتفظ بهذه النشرة ، قد تحتاج إلى إذا كانت لديك أسئلة أخرى ، إذا لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل لأنك قد تسبب الضرر له. إذا أصبح أحد الأعراض غير الم هذه النشرة ، تحدث عن ذلك مع

1. مكونات الدواء

ثاني كلور هيدرات تريميبيزيدين ، هيدروجينوفوسفات الكالسيوم ثنائي المائية ، بيفيدون ، هيدروكسيبرويلميثيلسلولوز ، ستيرات المغنسيوم ، هيدروكسيبرويلميثيلسلولوز E-15 ، ثاني أكسيد التيتانيوم ، ماللك ، بروبيل غليسيرول.

2. الصنف الصيدلي العلاجي أو نوع النشاط : C01E815 : ATC

3. دواصي الاستعمال ينصح باستعمال هذا الدواء لدى البالغين في اشتراك مع أدوية أخرى ، في علاج الذبحة الصدرية (ألم في الصدر ناجم عن مرض تاجي).

4. الجرعات احرص دائما على تناول هذا الدواء بالإحترام التام لتعليمات الطبيب.

تحقق لدى الطبيب أو الصيدلي في حالة الشك.

طريقة: كيفية الاستعمال ومدة العلاج

الجرعة الموسمي بها من فاكسكور ت.م. 35 ملغ ، أقراص ملبسة ذات تحرر معدل هي قرص مرتين في اليوم.

صباحا ومساء يجب تناوله خلال الوجبات.

إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى أو سكري 75 سنة ، يمكن للطبيب تعديل الجرعة المنصوص بها.

مدة العلاج

في كافة الأحوال يجب الإحترام التام لوصفة الطبيب.

5. موانع الاستعمال

لا يستعمل أبدا فاكسكور ت.م. 35 ملغ ، أقراص ملبسة ذات تحرر معدل :

- إذا كانت لديك حساسية لتريميبيزيدين (حساسية مفرطة) أو لأحد مكونات هذا الدواء.

- إذا كنت تعاني من مرض باركنسون ، مرض دماغي يصيب الحركات (اهتزاز ، تصلب الهيئته ، حركات بطيئة.

مشي غير متوازن مع الجول إلى جر الكبد).

- إذا كنت تعاني من مشاكل كلوية خطيرة.

6. التأثيرات غير المرغوب فيها :

كمثل كافة الأدوية قد تسبب فاكسكور ت.م. 35 ملغ ، أقراص ملبسة ذات تحرر معدل في تأثيرات غير مرغوب فيها.

رغم أنها لا تحدث لدى جميع الأشخاص ، تم الإبلاغ عن التأثيرات غير المرغوب فيها التالية :

شائعة (تحدث لدى أقل من 1 مريض من أصل 10) ،

دوار ، صداع ، ألم في البطن ، إسهال ، صعوبة الهضم ، شعور بالغثاق ، قيء ، طفح جلدي ، حكة ، شرى ، وشعور بالثعب.

نادرة (تحدث لدى أقل من 1 مريض من أصل 1,000) ،

دقات قلب سريعة أو غير منتظمة (تسمى كذلك خفقان القلب) ، دقات قلبية خارج انتقائية ، تسارع دقات القلب ، انخفاض الضغط الشرياني عند الانتقال إلى وضعية الوقوف قد يكون مصحوبا بدوار ، إحساس مغرط بالضعف ، إغماء ، توهك (شعور عام بالمرض) ، سقوط ، احمرار مفاجئ في الوجه.

- إصابة في الكبد تظهر بالتهاب الكبد ، اصفرار الجلد (التهاب الكبد).

غير محددة (وتيرة لا يمكن تحديدها بناء على المعطيات المتوفرة) ،

أعراض خارج هرمية (حركات غير اعتيادية تضم ارتعاش اليدين والأصابع ، اضطراب حركات الجسم ، المشي بجر الأقدام ، تصلب الذراعين والساقين) عادة ما تختفي بتوقيف العلاج.

- اضطرابات النوم (صعوبة في النوم ، نعاس) ، الشعور بالدوار ، إسهال ، احمرار هام ينتشر في الجسم بأكمله مع بثور ، انتفاخ الوجه ، الشفتين ، اللسان والحنجرة قد تسبب بصعوبات في البلع أو التنفس.

- انخفاض هام في عدد الخلايا الدموية في الكريات البيضاء قد تسبب غالبا في تعففات ، انخفاض عدد الصفيحات في الدم مما قد يزيد من خطر النزيف والكمعات.

- مرض كبد (غثاق) ، قيء ، فقدان الشهية ، شعور بالتوكم ، حمى ، حكة ، اصفرار الجلد والعينين ، براز فاتح اللون ، بول داكن اللون).

التحذير عن التأثيرات غير المرغوب فيها ،

من المهم الإخبار بالآثار الجانبية المشكوك فيها بعد حصول الدواء على الترخيص ، إذ يساعد هذا الإبلاغ على تحقيق مراقبة مستمرة من حيث العلاقة بين فائدة الأدوية ومخاطرها.

7 تحذيرات و اتباطا للاستعمال خاصة ،

استشر طبيبك أو الصيدلي قبل تناول فاكسكور ت.م. 35 ملغ أقراص ملبسة ذات تحرر معدل ،

لا يعد هذا الدواء علاجا شافيا لأزمة الذبحة الصدرية ، كما وموليس علاجا لاحشاء عضلة القلب.

في حالة حدوث أزمة الذبحة الصدرية ، أخبر الطبيب ، قد تسبب هذا الدواء أو يزيد من حدة الأعراض مثل الانهال مع الجول إلى جر القدمين ، خاصة لدى الأشخاص المسنين.

تقديم علاجك.

عاما ما يتجلى بعدم تناول هذا الدواء عند الرضاعة.

قد يحدث سقوط نتيجة لانخفاض الضغط الدموي أو لاضطرابات والمراهقون

يجب عدم استعمال فاكسكور ت.م. 35 ملغ ، أقراص ملبسة

إشارات إلى السواغات معروفة التأخير ،

لا يوجد.

8. التفاعلات

التفاعلات مع أدوية أخرى :

أخير طبيبك أو الصيدلي إذا كنت تتناول أو تناولت مؤخرا

التفاعلات مع الأعذية والمشروبات ،

لا يوجد.

9. استعمال الدواء في حالة الحمل والرضاعة

يستحسن عدم استعمال هذا الدواء خلال الحمل ، إذا اكتت

الرضاعة نظرا لغياب معطيات حول انتقال الدواء إلى حليب الأم

الرضاعة إذا كنت حاملا أو ترضعين ، إذا اعتقدت أنك حامل أو تن

هذا الدواء.

الرياضيون ،

لا يوجد.

10. التأثيرات المحتملة للعلاج على القدرة على

قد يملك هذا الدواء شعور بدوران الرأس والرغبة في

استعمال الآلات.

11. الأعراض والإشارات في حالة جرعة مفر

استشرورا فورا طبيبك أو الصيدلي.

12. التعليمات في حالة نسيان جرعة أو عدة جر

استأنف العلاج بشكل عادي ، لا تتناول جرعة مضاعفة لتعوي

13. إشارة عند الضرورة ، إلى خطر متلازمة الإ

لا يوجد.

شروط الوصف والتسليم :

الجدول (القائمة 1).

الوصفة الأولى المنوية من طرف اختصاصي القلب. تجد

احتياطات خاصة للحفظ ،

يحفظ في درجة حرارة لا تتعدى 25 درجة مئوية.

يترك بعيدا عن مرأى

لا يستعمل بعد تاريخ انتهاء الم

يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية

الأدوية غير المستعملة ، ستساهم م

آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على هذه النشرة هو ،

من صنع :

COOPER PHARMA

14، شارع محمد الديوري 10



Amlor[®]

45 mg et 10 mg comprimés
Amlodipine

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

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

Contenu de cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Amlor[®] et dans quel cas est-il utilisé ?

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

Amlor[®] est utilisé pour traiter les problèmes de haute pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal ou variante. Chez les patients hypertendus (souffrant de pression haute), ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, Amlor[®] améliore l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat si la douleur thoracique est liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Amlor[®] ?

Ne prenez jamais Amlor[®]

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (dont la liste est indiquée dans la rubrique 6), ou aux autres inhibiteurs calciques. Les réactions peuvent se manifester par des prurits, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Amlor[®]

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

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

Enfants et adolescents

Amlor[®] n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Amlor[®] ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez consulter votre médecin.

Autres médicaments et Amlor[®]

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.

Amlor[®] peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)
- le nifedipine, le nifedipine (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le

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

- Apparition soudaine de dyspnée, 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 graves, notamment éruption cutanée intense

UT.AV :

R.P.V.

LOT N° :

09366067/7

- Frig
 - Maux
 - Palpita
 - Douleur ab
 - Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion
 - Fatigue, faiblesse
 - Troubles visuels, vision double
 - Crampes musculaires
 - Gonflement des chevilles
- 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.

Peu fréquents : peuvent toucher moins d'une personne sur 100 :

- Changement d'humeur, anxiété, dépression, insomnie
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur

Tiraillements dans les oreilles

Pression artérielle faible

- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite)
- Tox
- Sècheresse buccale, vomissements (nausées)

Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau

- Difficultés pour uriner, envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions
- Incapacité à obtenir une érection : gêne ou augmentation des selins chez l'homme

- Douleur, mal être
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales

Augmentation ou diminution du poids

Rares : peuvent toucher moins d'une personne sur 1 000 :

- Confusion

Très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'ecchymoses ou des saignements fréquents.

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie)

- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement
- Gonflement des gencives

• Balonnement 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 certains examens cliniques

• 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

Déclaration des effets secondaires



Amlor®

45 mg et 10 mg comprimés
Amlodipine

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

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

Contenu de cette notice :

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

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

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

Amlor® est utilisé pour traiter les problèmes de haute pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal ou variante. Chez les patients hypertendus (souffrant de pression haute), ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, Amlor® améliore l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat si la douleur thoracique est liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Amlor® ?

Ne prenez jamais Amlor®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (dont la liste est indiquée dans la rubrique 6), ou aux autres inhibiteurs calciques. Les réactions peuvent se manifester par des prurits, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Amlor®

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

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

Enfants et adolescents

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

Autres médicaments et Amlor®

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.

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

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)
- le nifedipine, le nifedipine (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le

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

- Apparition soudaine de dyspnée, 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 graves, notamment éruption cutanée intense

UT.AV :

R.P.V.

LOT N° :

09366067/7

- Frig
 - Maux
 - Palpita
 - Douleur ab
 - Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion
 - Fatigue, faiblesse
 - Troubles visuels, vision double
 - Crampes musculaires
 - Gonflement des chevilles
- 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.

Peu fréquents : peuvent toucher moins d'une personne sur 100 :

- Changement d'humeur, anxiété, dépression, insomnie
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur

Tiraillements dans les oreilles

Pression artérielle faible

- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite)
- Tox
- Sècheresse buccale, vomissements (nausées)
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau

- Difficultés pour uriner, envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions
- Incapacité à obtenir une érection : gêne ou augmentation des selins chez l'homme

- Douleur, mal être
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales

- Augmentation ou diminution du poids

Rares : peuvent toucher moins d'une personne sur 1 000 :

- Confusion

Très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'ecchymoses ou des saignements fréquents.
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie)
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement
- Gonflement des gencives
- Balonnement 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 certains examens cliniques

- 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

Déclaration des effets secondaires



Amlor®

45 mg et 10 mg comprimés
Amlodipine

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

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

Contenu de cette notice :

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

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

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

Amlor® est utilisé pour traiter les problèmes de haute pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal ou variante. Chez les patients hypertendus (souffrant de pression haute), ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, Amlor® améliore l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat si la douleur thoracique est liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Amlor® ?

Ne prenez jamais Amlor®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (dont la liste est indiquée dans la rubrique 6), ou aux autres inhibiteurs calciques. Les réactions peuvent se manifester par des prurits, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Amlor®

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

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

Enfants et adolescents

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

Autres médicaments et Amlor®

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.

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

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)
- le nifedipine, le nifedipine (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le

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

- Apparition soudaine de dyspnée, 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 graves, notamment éruption cutanée intense

UT.AV :

R.P.V.

LOT N° :

09366067/7

- Frig
- Maux
- Palpita
- Douleur ab
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion
- Fatigue, faiblesse
- Troubles visuels, vision double
- Crampes musculaires
- Gonflement des chevilles

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.

Peu fréquents : peuvent toucher moins d'une personne sur 100 :
Changement d'humeur, anxiété, dépression, insomnie
Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience
Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur

Tirtements dans les oreilles
Pression artérielle faible
• Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite)
• Tox
• Sècheresse buccale, vomissements (nausées)
• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau
• Difficultés pour uriner, envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions
• Incapacité à obtenir une érection : gêne ou augmentation des selins chez l'homme

• Douleur, mal être
• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales
• Augmentation ou diminution du poids
Rares : peuvent toucher moins d'une personne sur 1 000 :
• Confusion

Très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :
• Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'ecchymoses ou des saignements fréquents.
• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie)
• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement
• Gonflement des gencives
• Balonnement 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 certains examens cliniques
• 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

Déclaration des effets secondaires



Amlor[®]

45 mg et 10 mg comprimés
Amlodipine

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

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

Contenu de cette notice :

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

1. Qu'est-ce que Amlor[®] et dans quel cas est-il utilisé ?

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

Amlor[®] est utilisé pour traiter les problèmes de haute pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal ou variante. Chez les patients hypertendus (souffrant de pression haute), ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, Amlor[®] améliore l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat si la douleur thoracique est liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Amlor[®] ?

Ne prenez jamais Amlor[®]

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (dont la liste est indiquée dans la rubrique 6), ou aux autres inhibiteurs calciques. Les réactions peuvent se manifester par des prurits, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Amlor[®]

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

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

Enfants et adolescents

Amlor[®] n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. Amlor[®] ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3). Pour des informations complémentaires, veuillez consulter votre médecin.

Autres médicaments et Amlor[®]

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.

Amlor[®] peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)
- le nifedipine, le nifedipine (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le

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

- Apparition soudaine de dyspnée, 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 graves, notamment éruption cutanée intense

UT.AV :

R.P.V.

LOT N° :

09366067/7

- Frig
- Maux
- Palpita
- Douleur ab
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion
- Fatigue, faiblesse
- Troubles visuels, vision double
- Crampes musculaires
- Gonflement des chevilles

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.

Peu fréquents : peuvent toucher moins d'une personne sur 100 :
Changement d'humeur, anxiété, dépression, insomnie
Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience
Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur

Tintements dans les oreilles
Pression artérielle faible
• Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite)
• Tox
• Sècheresse buccale, vomissements (nausées)
• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau
• Difficultés pour uriner, envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions
• Incapacité à obtenir une érection : gêne ou augmentation des selins chez l'homme

• Douleur, mal être
• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales
• Augmentation ou diminution du poids
Rares : peuvent toucher moins d'une personne sur 1 000 :
• Confusion

Très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :
• Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'ecchymoses ou des saignements fréquents.
• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie)
• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement
• Gonflement des gencives
• Balonnement 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 certains examens cliniques
• 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

Déclaration des effets secondaires

ID: CHARLE MAITRE

D-naiss:
ans.

02:06
09/23

2023-2023 15:38:17

Freq.Card: 81 BPM
Int PR: 173 ms
Dur.QRS: 92 ms
QT/QTc: 348/385 ms
Axes P-R-T: 45 0 50

الدكتور عبد اللطيف النصاصي
Dr. LAKHSSASSI Abdellatif
Cardiologue
98, Boulevard Abdellatif Ben Kaddour
Tél : 03 22 94 06 06

