

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

Matricule : 779.1 Société : R.A.M.

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : chabanaoui Rachida Ep. Chabanaoui

Date de naissance : 1916/9

Adresse : Habouselle

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cachet du médecin :



Date de consultation : 02/06/2023

Nom et prénom du malade : CHABANAOUI HAFSAE 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) :

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
02/06/2023	cx + ec	—	350,00	Dr. LAKHSSASSI Abdellatif Cardiologue Boulevard Abdellatif Ben Yakkour Tél : 05 22 01 06 06

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie VELODROME BENJELLOUN Salma Docteur en Pharmacie 16, Kond Point des Sports Casablanca - Tél: 0522 36 20 65	02/06/23	1.661,00

### ANALYSES - RADIOPHOTOGRAPHIES

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	

### 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 00000000 35533411	G 21433552 00000000 00000000 11433553	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
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 Cardiologue  
des Polycliniques de la Sécurité Sociale

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



الدكتور عبد اللطيف الخصافي

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

خريج كلية الطب بمونيولي

عضو الجمعية الفرنسية لأمراض القلب

رئيس قسم أمراض القلب سابقا

بمصحات الضمان الاجتماعي

Casablanca, le 02.06.2023

الدكتور عبد اللطيف الخصافي

الدار البيضاء في

CHRAÏBI 05 22 70066 -

44 89,20

11 - Annexe



3 m<sup>2</sup>

21,50

91 41 51 70066 -



87,70

31 VASO



11

11

466,00



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

33, شارع عبد اللطيف بن قدور - اقامة بيلافستا II - شقة 4 - الطابق 2 - الدار البيضاء

33, Bd. Abdellatif Ben Kaddour - Rés. Bella Vista II - Appt. N° 4 - 2ème Etage - Casa

GSM : 06 61 14 48 64 - الفاكس : Fax : 05 22 94 00 60 - المحمول : Tél.: 05 22 94 06 06

# MIGRALGINE

Veuillez lire attentivement l'intégralité  
Gardez cette notice, vous pourrez av  
Si vous avez toute autre question, si  
à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personn  
cas de symptômes identiques, cela p  
Si l'un des effets indésirables devient  
cette notice, parlez-en à votre méde

médecin ou  
même en  
onné dans

## • COMPOSITION QUALITATIVE

PARACETAMOL .....

CAFEINE .....

PHOSPHATE DE CODEINE HEMI

Excipients : silice colloïdale anhydre, la  
composition de l'enveloppe de la

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.

## • PRÉCAUTIONS 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'EVENTUELLES 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.

POV  
PIER  
LCT

21 DH 50  
03/25  
MB 47



eine (E 104).





# Amlor®

• 5 mg et 10 mg comprimés  
Amlodipine

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez 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 dénommée 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 ketoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)

et d'autres médicaments, tels que le ritonavir, le neflunavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :  
• Aparition soudaine de dyspnée, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.  
• Confluent des paupières, du visage ou des lèvres.  
• Confluent de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires graves, notamment éruption cutanée intense et/ou œdème laryngé.  
• Rétention urinaire.  
• Hypotension.  
• Toux.

UT.AV :

LOT N° :

09366067/7

P.I.V.

83/2e

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 fréquent : 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).

• Toux.

• Sécheresse 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 seins chez l'homme.

• Douleur, mal être.

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• Augmentation ou diminution du poids.

Rare : 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.

• 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 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®

• 5 mg et 10 mg comprimés  
Amlodipine

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez 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 dénommée 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 kétocanazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)

• le ritonavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :  
• Aparition soudaine de dyspnée, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.  
• Confluent des paupières, du visage ou des lèvres.  
• Confluent de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires graves, notamment éruption cutanée intense et/ou sensations intenses.

UT.AV :

LOT N° :

P.I.V.

09366067/7

83/2e

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 fréquent : 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)

• Toux

• Sécheresse 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 seins chez l'homme

• Douleur, mal être

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales

• Augmentation ou diminution du poids

Rare : 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)

• Troubles des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement

• 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 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®

• 5 mg et 10 mg comprimés  
Amlodipine

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez 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 dénommée 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 ketoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)

et d'autres médicaments, tels que le ritonavir, le neflifavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :  
• Aparition soudaine de dyspnée, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.  
• Confluent des paupières, du visage ou des lèvres.  
• Confluent de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires graves, notamment éruption cutanée intense et/ou œdème laryngé.  
• Rétention urinaire.  
• Hypotension.  
• Toux.

UT.AV :

LOT N° :

P.I.V.

09366067/7

83/2e

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 fréquent : 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).

• Toux

• Sécheresse 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 seins chez l'homme

• Douleur, mal être

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales

• Augmentation ou diminution du poids

Rare : 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

• 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 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®

• 5 mg et 10 mg comprimés  
Amlodipine

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez 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 dénommée 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 kétocanazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques)

• le ritonavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :  
• Aparition soudaine de dyspnée, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires.  
• Confluent des paupières, du visage ou des lèvres.  
• Confluent de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires graves, notamment éruption cutanée intense et/ou sensations intenses.

UT.AV :

LOT N° :

P.I.V.

09366067/7

83/2e

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 fréquent : 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)

• Toux

• Sécheresse 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 seins chez l'homme

• Douleur, mal être

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales

• Augmentation ou diminution du poids

Rare : 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)

• Troubles des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement

• 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 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: CHRIKI MAITRE  
D-naiss:  
ans.

2023-09-20 15:38:17

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

82:6  
92:23

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

