

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.



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

Déclaration de Maladie

M23-005450

78046
Autres

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 526 Société : MUPRAS (RAM)
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Retraité
 Nom & Prénom : DAHMANI AHMED
 Date de naissance : 1944
 Adresse : HAY EL FARAH. RUEH3 NO 42
 CASABLANCA
 Tél : 061896599 Total des frais engagés : 1086,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Najla SOBHI
Médecine Générale
Rue 59, N°1 Hay El Farah
Tél: 0522 80 87 17 - Casa

Date de consultation : 07/10/2023
 Nom et prénom du malade : DAHMANI AHMED Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection longue durée
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 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 : CASABLANCA Le : 5 / 10 / 2023
 Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP 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
05/10/2023	C	1	986,90	Dr. Najib BOBH Médecin Généraliste Rue 59, Km Hay El Farah Tél: 0522 80 87 47 - Casa

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE FARAH EL KHEIR SARL 251, Bd Aba Chouaib Doukkali Tél : 05 22 81 52 10 ICE : 001843331000084 INPE	05.10.2023	986,90

092023506

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

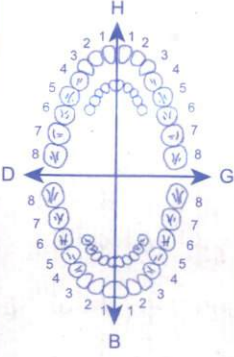
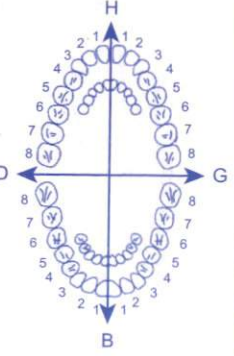
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D </div> <div> G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> 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

Docteur SOBHI NAJIA

EX. Médecin Interne de l'Hôpital
de Gisors France

MEDECINE GENERALE

Rue 59, N°1, Hay El Farah

Casablanca

Tél : 0522-80-87-17

الدكتورة نجية صبيحي

طبيبة سابقا بمستشفى

جور بفرنسا

الطب العام

زنقة 59، أمام المقاطعة 22، حي الفرج

- الدار البيضاء -

- الهاتف :- 0522-80-87-17

PHARMACIE FARAH EL KHEIR SARL

251, Bd Abu Chwaib Doukkale

Tél : 05 22 81 52 10

ICE : 001843331000084

Casablanca, le : 05/09/2023 الدار البيضاء في

DAMIANUS ABUS

136,70

x3

136,70
x3

136,60

x3

136,60
x3

24,00

x2

24,00
x2

99,00

99,00

986,90

Dr. Najia SOBHI
Médecine Générale
Rue 59, N°1 Hay El Farah
Tél: 0522 80 87 17 - Casa

OSMOSINE®

Hydroxyde de magnésium

Composition :

Composition pour 5 ml :

Hydroxyde de magnésium 1 g

Excipients : sorbitol, arôme orange, parahydroxybenzoate de méthyle sodé, parahydroxybenzoate de propyle sodé, eau purifiée et autres excipients qsp

Titulaire et fabricant :

Laboratoires SPIMACO MAROC km 4 ancienne route de l'aviation Tanger.

Qu'est ce qu'OSMOSINE, et dans quels cas est-il utilisé.

OSMOSINE, est présenté sous forme d'une suspension orale en flacon de 260 ml. La boîte contient une cuillère qui peut mesurer des doses de 2,5 et 5 ml.

OSMOSINE, est un médicament qui possède une activité laxative et anti-acide (neutralise l'excès d'acide dans l'estomac).

OSMOSINE, est indiqué dans le traitement symptomatique de la constipation

Avant de prendre OSMOSINE :

Ne prenez pas ce médicament :

- Si vous êtes allergique à n'importe quel composant de la suspension.
- Si vous souffrez d'une atteinte rénale grave.
- Si vous présentez n'importe quel symptôme d'appendicite, d'obstruction ou d'inflammation intestinale, tels que douleur abdominale d'origine inconnue, crampes, ventre gonflé ou douloureux, nausées, vomissements ou diarrhée.



OSMOSINE®

Hydroxyde de magnésium

Composition :

Composition pour 5 ml :

Hydroxyde de magnésium 1 g

Excipients : sorbitol, arôme orange, parahydroxybenzoate de méthyle sodé, parahydroxybenzoate de propyle sodé, eau purifiée et autres excipients qsp

Titulaire et fabricant :

Laboratoires SPIMACO MAROC km 4 ancienne route de l'aviation Tanger.

Qu'est ce qu'OSMOSINE, et dans quels cas est-il utilisé.

OSMOSINE, est présenté sous forme d'une suspension orale en flacon de 260 ml. La boîte contient une cuillère qui peut mesurer des doses de 2,5 et 5 ml.

OSMOSINE, est un médicament qui possède une activité laxative et anti-acide (neutralise l'excès d'acide dans l'estomac).

OSMOSINE, est indiqué dans le traitement symptomatique de la constipation.

Avant de prendre OSMOSINE :

Ne prenez pas ce médicament :

- Si vous êtes allergique à n'importe quel composant de la suspension.
- Si vous souffrez d'une atteinte rénale grave.
- Si vous présentez n'importe quel symptôme d'appendicite, d'obstruction ou d'inflammation intestinale, tels que douleur abdominale d'origine inconnue, crampes, ventre gonflé ou douloureux, nausées, vomissements ou diarrhée.



URADOX[®] 2 mg

Doxazosine

**COMPOSITION :**

Principe actif mg / cp
Mésilate de doxazosine 2,420 mg (équivalent en doxazosine : 2 mg)
Excipients
Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Glycollate d'amidon sodique, Lauryl de sulfate sodique, Stéarate de magnésium. qsp

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés sécables dosés à 2 mg de doxazosine, boîte de 20 comprimés, boîte de 30 comprimés, et boîte de 60 comprimés.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Hyperplasie bénigne de la prostate (HBP)
- Hypertension essentielle légère ou modérée.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

La posologie doit être individualisée en fonction de chaque patient.

La doxazosine peut être administrée le matin ou le soir. Son absorption n'est pas affectée par les aliments.

- Dans l'*hypertension artérielle* : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. La réduction maximale de la tension artérielle se produit 2 à 6 heures après la prise.

La dose peut être augmentée progressivement pour atteindre la tension artérielle cible. L'intervalle posologique habituel se situe entre 1 et 8 mg par jour. La dose quotidienne maximale recommandée est de 16 mg en une prise par jour.

- Dans l'*hyperplasie bénigne de la prostate* : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. Selon les mesures urodynamiques et les symptômes d'HBP du patient, on peut augmenter la dose à 2 à 4 puis enfin à 8 mg (dose maximale recommandée) en une prise quotidienne. L'intervalle préconisé pour l'ajustement de la posologie est de 1 à 2 semaines, pendant ce temps, la tension artérielle doit être régulièrement mesurée.

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

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité connue aux quinazolines (prazosine, térazosine, doxazosine) ou à l'un des excipients.
- Hypotension ou antécédents d'hypotension orthostatique.
- Antécédents d'occlusion gastro-intestinale ou oesophagienne, ou réduction du diamètre de la lumière du tube digestif, quel qu'en soit le degré.
- Hypertrophie bénigne de la prostate associée à un retentissement sur le haut appareil urinaire, une infection urinaire chronique ou des lithiases de la vessie.
- Rétention urinaire, anurie ou insuffisance rénale évolutive.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :**Initiation du traitement :**

Les patients peuvent ressentir une hypotension posturale, caractérisée par des sensations vertigineuses et de conscience (syncope), en particulier en début de traitement.

Utilisation en cas d'affection cardiaque aiguë :

Comme avec tous les traitements antihypertenseurs ayant un effet vasodilatateur, l'administration de doxazosine se fera avec prudence.

LOT : 122
PER : SEP 2024
PPV : 136 DH 70

URADOX® 2 mg

Doxazosine

**COMPOSITION :****Principe actif** mg / cp

Mésilate de doxazosine 2,420 mg (équivalent en doxazosine : 2 mg)

Excipients

Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Glycollate d'amidon sodique, Lauryl sulfate sodique, Stéarate de magnésium qsp

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés sécables dosés à 2 mg de doxazosine, boîte de 20 comprimés, boîte de 30 comprimés, et boîte de 60 comprimés.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Hyperplasie bénigne de la prostate (HBP)
- Hypertension essentielle légère ou modérée.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

La posologie doit être individualisée en fonction de chaque patient.

La doxazosine peut être administrée le matin ou le soir. Son absorption n'est pas affectée par les aliments.

- Dans l'hypertension artérielle : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. La réduction maximale de la tension artérielle se produit 2 à 6 heures après la prise.

La dose peut être augmentée progressivement pour atteindre la tension artérielle cible. L'intervalle posologique habituel se situe entre 1 et 8 mg par jour. La dose quotidienne maximale recommandée est de 16 mg en une prise par jour.

- Dans l'hyperplasie bénigne de la prostate : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. Selon les mesures urodynamiques et les symptômes d'HBP du patient, on peut augmenter la dose à 2 à 4 puis enfin à 8 mg (dose maximale recommandée) en une prise quotidienne. L'intervalle préconisé pour l'ajustement de la posologie est de 1 à 2 semaines, pendant ce temps, la tension artérielle doit être régulièrement surveillée.**DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN****CONTRE INDICATIONS :**

- Hypersensibilité connue aux quinazolines (prazosine, térazosine, doxazosine) ou à l'un des excipients.
- Hypotension ou antécédents d'hypotension orthostatique.
- Antécédents d'occlusion gastro-intestinale ou œsophagienne, ou réduction du diamètre de la lumière.
- Hypertrophie bénigne de la prostate associée à un retentissement sur le haut appareil urinaire, une lithiase de la vessie.
- Rétention urinaire, anurie ou insuffisance rénale évolutive.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :****Initiation du traitement :**

Les patients peuvent ressentir une hypotension posturale, caractérisée par des sensations vertigineuses et une faiblesse ou rarement par une perte de conscience (syncope), en particulier en début de traitement.

Utilisation en cas d'affection cardiaque aiguë :

LÔT : 131
PER : AVR 2025
PPV : 136 DH 70

F209040 / 02

URADOX® 2 mg

Doxazosine

**COMPOSITION :****Principe actif** mg / cp

Mésilate de doxazosine 2,420 mg (équivalent en doxazosine : 2 mg)

Excipients

Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Glycollate d'amidon sodique, Lauryl sulfate sodique, Stéarate de magnésium qsp

FORMES ET PRESENTATIONS :

Comprimés sécables dosés à 2 mg de doxazosine, boîte de 20 comprimés, boîte de 30 comprimés, et boîte de 60 comprimés.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Hyperplasie bénigne de la prostate (HBP)
- Hypertension essentielle légère ou modérée.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

La posologie doit être individualisée en fonction de chaque patient.

La doxazosine peut être administrée le matin ou le soir. Son absorption n'est pas affectée par les aliments.

- Dans l'hypertension artérielle : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. La réduction maximale de la tension artérielle se produit 2 à 6 heures après la prise.

La dose peut être augmentée progressivement pour atteindre la tension artérielle cible. L'intervalle posologique habituel se situe entre 1 et 8 mg par jour. La dose quotidienne maximale recommandée est de 16 mg en une prise par jour.

- Dans l'hyperplasie bénigne de la prostate : La dose initiale de URADOX est de 1 mg en une prise quotidienne. Selon les mesures urodynamiques et les symptômes d'HBP du patient, on peut augmenter la dose à 2 à 4 puis enfin à 8 mg (dose maximale recommandée) en une prise quotidienne. L'intervalle préconisé pour l'ajustement de la posologie est de 1 à 2 semaines, pendant ce temps, la tension artérielle doit être régulièrement surveillée.**DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN****CONTRE INDICATIONS :**

- Hypersensibilité connue aux quinazolines (prazosine, térazosine, doxazosine) ou à l'un des excipients.
- Hypotension ou antécédents d'hypotension orthostatique.
- Antécédents d'occlusion gastro-intestinale ou œsophagienne, ou réduction du diamètre de la lumière.
- Hypertrophie bénigne de la prostate associée à un retentissement sur le haut appareil urinaire, une lithiase de la vessie.
- Rétention urinaire, anurie ou insuffisance rénale évolutive.
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :****Initiation du traitement :**

Les patients peuvent ressentir une hypotension posturale, caractérisée par des sensations vertigineuses et une faiblesse ou rarement par une perte de conscience (syncope), en particulier en début de traitement.

Utilisation en cas d'affection cardiaque aiguë :

LÔT : 131
PER : AVR 2025
PPV : 136 DH 70

F209040/02



Amlor®

5 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 ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH)
- la rifampicine, l'éthambutine, la clarithromycine (antibiotiques)

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 cutanées graves, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques
- Infarctus, rythme cardiaque anormal
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale intense accompagnée d'un très grand mal être

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si vous présentez l'un de ces effets ou s'il dure plus d'une semaine, veuillez contacter votre médecin.

Très fréquents : peuvent toucher plus d'une personne sur 10 (Edème (rétention d'eau)

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si vous présentez l'un de ces effets ou s'il dure plus d'une semaine, veuillez contacter votre médecin.

- Fréquents :** peuvent toucher moins d'une personne sur 10 :
- Maux de tête, vertiges, somnolence (en particulier au début du traitement)
 - Palpitations (ressentir vos battements cardiaques), rougeurs
 - Douleur abdominale, nausée
 - 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)
- 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

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

- Confusion

Très rares : affectent moins d'un patient

- Diminution du nombre des globules une formation anormale d'ecchymose
- Augmentation du sucre dans le sang
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse
- Gonflement des gencives
- Ballonnement abdominal (gastrite)
- Anomalies de la fonction hépatique
- élévation des enzymes hépatiques
- Augmentation de la tension musculaire
- Inflammation des vaisseaux sanguins
- Sensibilité à la lumière
- Troubles combinant de la rigidité

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, veuillez en informer votre

136.60
P.P.V.

2.2.6

136.60

HD 8.2



Amlor®

5 mg et 10 mg comprimés
Amlodipine

Veillez lire attentivement l'intégralité 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 ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH)
- la rifampicine, l'éthambutine, la clarithromycine (antibiotiques)

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 cutanées graves, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques
- Infarctus, rythme cardiaque anormal
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale intense accompagnée d'un très grand mal être

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si vous présentez l'un de ces effets ou s'il dure plus d'une semaine, veuillez contacter votre médecin.

Très fréquents : peuvent toucher plus d'une personne sur 10 (Edème (rétention d'eau)

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si vous présentez l'un de ces effets ou s'il dure plus d'une semaine, veuillez contacter votre médecin.

- Fréquents :** peuvent toucher moins d'une personne sur 10 :
- Maux de tête, vertiges, somnolence (en particulier au début du traitement)
 - Palpitations (ressentir vos battements cardiaques), rougeurs
 - Douleur abdominale, nausée
 - 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)
- 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

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

- Confusion

Très rares : affectent moins d'un patient

- Diminution du nombre des globules une formation anormale d'ecchymose
- Augmentation du sucre dans le sang
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse
- Gonflement des gencives
- Ballonnement abdominal (gastrite)
- Anomalies de la fonction hépatique
- élévation des enzymes hépatiques
- Augmentation de la tension musculaire
- Inflammation des vaisseaux sanguins
- Sensibilité à la lumière
- Troubles combinant de la rigidité

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

136.60
P.P.V.

2 x 26

136.60

HD 8 2



Amlor®

5 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 ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH)
- la rifampicine, l'éthambutine, la clarithromycine (antibiotiques)

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 cutanées graves, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons intenses, vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou autres réactions allergiques
- Infarctus, rythme cardiaque anormal
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale intense accompagnée d'un très grand mal être

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si vous présentez l'un de ces effets ou s'il dure plus d'une semaine, veuillez contacter votre médecin.

Très fréquents : peuvent toucher plus d'une personne sur 10 (Edème (rétention d'eau)

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si vous présentez l'un de ces effets ou s'il dure plus d'une semaine, veuillez contacter votre médecin.

- Fréquents :** peuvent toucher moins d'une personne sur 10 :
- Maux de tête, vertiges, somnolence (en particulier au début du traitement)
 - Palpitations (ressentir vos battements cardiaques), rougeurs
 - Douleur abdominale, nausée
 - 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)
- 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

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

- Confusion

Très rares : affectent moins d'un patient

- Diminution du nombre des globules une formation anormale d'ecchymose
- Augmentation du sucre dans le sang
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse
- Gonflement des gencives
- Ballonnement abdominal (gastrite)
- Anomalies de la fonction hépatique
- élévation des enzymes hépatiques
- Augmentation de la tension musculaire
- Inflammation des vaisseaux sanguins
- Sensibilité à la lumière
- Troubles combinant de la rigidité

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, veuillez en informer votre

136.60
P.P.V.

2 x 26

136.60

HD 8 2

LIXIFOR

Lot/À con:
de préférence

X1030 1226 7MA

LOT

PER

Prix

99.00

COMPOSITION : Dose po

- Séné	140 mg
- Radis Noir	75 mg
- Anis Etoilé	75 mg
- Cascara	30 mg

PROPRIETES :

LIXIFOR Actif dès le premier jour spécialement formulé pour :

- Régulation du volume et de la fréquence des selles
- Réduction des gaz
- Ballonnement et pesanteur abdominale
- Active le péristaltisme
- Améliore le confort intestinal