

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

M22- 0042042

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e) :

Matricule : 2538 Société : Rur RAM
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : KACHANI MUSTAPHA
 Date de naissance : 01/01/1951
 Adresse : JAMILA 5 Rue 187 N° 29 C/D CASA 04
 Tél : 0667028896 Total des frais engagés : 290,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. BENDOUK KAZMANE Aïda
Médecine générale - Diabétologie
Permis de Conduire
JAMILA 5 Rue 145 N° 110 C.D - Casa
Tel : 05 22 37 16 61

Date de consultation : 24/10/2023
 Nom et prénom du malade : KACHANI KHAMISA Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HTA
 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.

L'adhérent(e) :

Le :

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

24/10/2023 C 150 DH
 Dr. BENBOUBKER KAZMANE Adiba
 Médecine générale Diabetologie
 Permis de Conduire
 Jamila 5 Rue 145 N° 110 C.D - Casa
 Tel: 05 22 37 16 61
 091021287

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

24/10/23 343,00
 PHARMACIE IBN EL MOATAM
 Dr. BENKILAN HANAN
 N° 158, C.D
 05 22 37 16 61

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

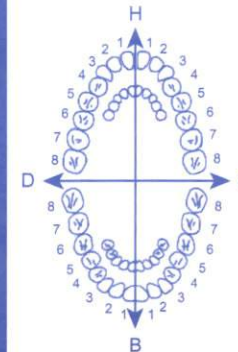
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT
MASTICATOIRE

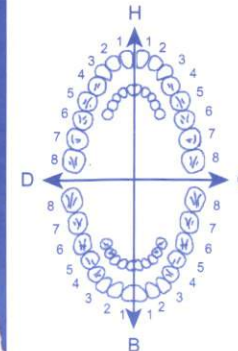
H
 25533412 21433552
 00000000 00000000
 D G
 00000000 00000000
 35533411 11433553
 B

Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION



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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Benboubker Kazmane Adiba

MEDECINE GENERALE

Echographie
Expert Assermentée



الدكتورة بنبوبكر قزمان أديبة

الطب العام

الايكوغرافي
خبيرة لدى المحاكم

Casablanca, le 24/10/2023

M^{me} KACHANI KHADISA

1) Ananie plus 50mg/12,5mg
64,20 x3 1p/j le matin



75,20 x2

2) Amep 10mg

1p/j le soir



pd 3 mois

75.343,00

PHARMACIE IBN EL MOUADJID
Dr. BENKIRANE HANNA
Jamila 5, Rue 145, N°110, C.D.
Casablanca - Tél: 05 22 37 16 61

Dr. BENBOUBKER KAZMANE Adiba
Médecine générale - Diabetologie
Permis de Conduire
Jamila 5 Rue 145 N° 110 C.D - Casa
Tél : 05 22 37 16 61

Jamila 5 - Rue 145 N°110 Cité Djemaa - Casablanca - Tél : 05 22 37 16 61

جميلة 5 زنقة 145 رقم 110 قرية الجماعة - الدار البيضاء - الهاتف : 05 22 37 16 61

३। ७। १६। २

ANCINE Plus® 50mg/12.5mg

30 comprimés pelliculés

LOT : 161
PER : 05/26
PPV : 64,20 DH

6 118000 141051

100

(۲) اوستا و نسطی کا دور -

ANCINE Plus® 50mg/12,5mg
30 comprimés pelliculés



LOT : 161
PER : 05/26
PPV : 64,20 DH

॥ श्रीगणेशाय नमः ॥

ANCINE Plus® 50mg/12.5mg

30 comprimés pelliculés

LOT : 161
PER : 05/26
PPV : 64,20 DH

7 118000 141051 6

(۲) اوستا و نسطی کا دور -

ANCINE Plus® 50mg/12,5mg
30 comprimés pelliculés



LOT : 161
PER : 05/26
PPV : 64,20 DH

॥ श्रीगणेशाय नमः ॥

ANCINE Plus® 50mg/12.5mg

30 comprimés pelliculés

LOT : 161
PER : 05/26
PPV : 64,20 DH

761180001410516

(۲) اوستا و نسطی کا دور -

ANCINE Plus® 50mg/12,5mg
30 comprimés pelliculés



LOT : 161
PER : 05/26
PPV : 64,20 DH

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

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de sensation de douleur.
- Tintements dans les oreilles.
- Diminution de la pression artérielle.
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).
- Toux.
- Bouche sèche, vomissements (nausées).
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, lésions rouges sur la peau, changement de couleur de la peau.
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.
- Douleur, malaise.
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

- Confusion.
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.
- Gonflement des gencives.
- Ballonnement abdominal (gastrite).
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certains analyses médicales.
- Augmentation de la tension musculaire.
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes 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 (gastrite).
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.
- Augmentation de la tension musculaire.
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Déclaration des effets indésirables suspects.

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

5. Comment conserver AMEP® comprimés ?

- Pas de conditions particulières de conservation.
- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.
- Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires :

- Que contient AMEP® comprimés ?

Pour un comprimé

	AMEP 10 50 mg	AMEP 5 25 mg
Principe actif :	13.90	6.95
Équivalent en amlodipine	10.00	5.00

Excipients : Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

- Liste des Excipients à effet notoire : Sans objet.

• Nom et adresse de l'EPi titulaire de l'AMM au Maroc

COOPER

41, rue Mohamed VI 20110 Casablanca

• La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2019

• Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (liste I).

Cl : 6278

AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets

Box of 14, 28 & 56.

Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.

- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.

- If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects that are not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
6. Further Informations

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

Do not take AMEP® Tablet:

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

Pay attention with AMEP® Tablet:

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased

Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

Other medicines and AMEP® Tablets:

Tell your doctor or pharmacist if you are taking

- medicines, including medicines obtained without AMEP® may affect or be affected by other medicines
- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicine)
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors)
- rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics)
- Hypericum perforatum (St. John's wort)
- verapamil, diltiazem (heart medicines),
- dantrolene (infusion for severe body temperature)
- tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, and everolimus (immunosuppressant drugs)
- simvastatin (cholesterol lowering medicine),
- cyclosporine (an immunosuppressant).

AMEP® may lower your blood pressure

medicines to treat your high blood pressure

AMEP® with food and drink:

Grapefruit juice and grapefruit should

not be taken with AMEP®. This is because grapefruit and

blood levels of the active ingredient will

increase in the blood pressure lowering

Pregnancy and breast-feeding:

Pregnancy:

AMEP® 10mg

28 comprimés



6118000081784

75, 20

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

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de sensation de douleur.
- Tintements dans les oreilles.
- Diminution de la pression artérielle.
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).
- Toux.
- Bouche sèche, vomissements (nausées).
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, lésions rouges sur la peau, changement de couleur de la peau.
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.
- Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.
- Douleur, malaise.
- Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

- Confusion.
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.
- Gonflement des gencives.
- Ballonnement abdominal (gastrite).
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certains analyses médicales.
- Augmentation de la tension musculaire.
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes 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 (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 analyses médicales.
- Augmentation de la tension musculaire.
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Déclaration des effets indésirables suspects.

- La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.
- 5. Comment conserver AMEP® comprimés ?
- Pas de conditions particulières de conservation.
- Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.
- Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères.
- Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires :

- Que contient AMEP® comprimés ?

Pour un comprimé

	AMEP 10 50 mg	AMEP 5 25 mg
Principe actif :	13.90	6.95
Équivalent en amlodipine	10.00	5.00

Excipients : Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

- Liste des Excipients à effet notoire : Sans objet.

• Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc

COOPER

41, rue Mohamed VI 20110 Casablanca

• La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2019

• Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (liste I).

Cl : 6278

AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets

Box of 14, 28 & 56.

Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.

- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others.

It may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.

- If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects that are not listed in the leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
4. What are the possible side effects?
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?
6. Further Informations

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for?

AMEP® contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

Do not take AMEP® Tablet:

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

Pay attention with AMEP® Tablet:

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Heart failure
- Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased

Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

Other medicines and AMEP® Tablets:

Tell your doctor or pharmacist if you are taking

- medicines, including medicines obtained without AMEP® may affect or be affected by other medicines
- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicine)
- ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors)
- rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics)
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- verapamil, diltiazem (heart medicines),
- dantrolene (infusion for severe body temperature)
- tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, and everolimus (immune system works),
- simvastatin (cholesterol lowering medicine),
- cyclosporine (an immunosuppressant).

AMEP® may lower your blood pressure

medicines to treat your high blood pressure

AMEP® with food and drink:

Grapefruit juice and grapefruit should

not be taken with AMEP®. This is because grapefruit and

blood levels of the active ingredient will

increase in the blood pressure lowering

Pregnancy and breast-feeding:

Pregnancy:

AMEP® 10mg

28 comprimés



6 118000 081784

75, 20