

# 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.

**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



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

**Déclaration de Maladie**

M22- 0046033

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0453

Société : R.A.M.

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Re traite

Nom & Prénom : MACHHOUR - FATIMA

Date de naissance : 01/01/1947

Adresse : Bd EL QOIS N°454-Hy. Moulay Abdellah

Aïn CHOK - CASABLANCA

Tél. 0522211051

Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Dr Mustapha OUBRHIRI**  
Spécialiste en Médecine Interne et en Gériatrie  
Diplômé en Diabétologie

Date de consultation : 02 / 12 / 2023

49, Bd 2 Mars N°7 - Casablanca  
Tél : 0522 26 02 46 / 0522 26 11 04

Nom et prénom du malade : MACHHOUR Fatima

Age : 76 ans

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

vs multithyroidisme + HT + HMA

Affection longue durée ou chronique :

ALD 2 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 : 02 / 12 / 2023


Signature de l'adhérent(e) :



## RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le paiement des Actes
02/12/2017	4		- 40,00	Dr. Mustapha OUDRHINE Spécialiste en Médecine Interne et Maladies Infectieuses Bordj - Algérie 022 26 02 46 / 0522 26 11 04

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	2023/12/02	542,60

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Conférenciers	Montant des Honoraires
02/12/2013 <b>Dr. Mustapha GUBRIRI</b> Spécialiste en Médecine Interne et en Gériatrie Diplômé en Diabétologie 49, Bd 2 Mars N°7 - Casablanca Tél : 0522-26-02-46 / 0522-26-11-04			300,00 Edo Akounze

## AUXILIAIRES MEDICAUX

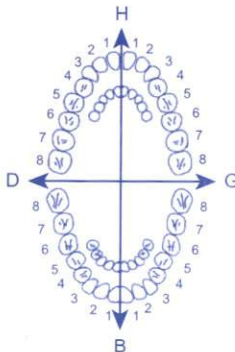
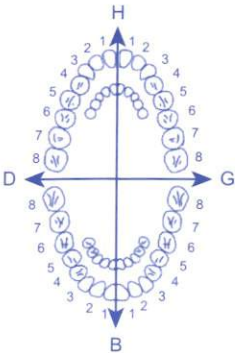
[illegible]

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table><tr><th colspan="2">H</th></tr><tr><td>25533412</td><td>21433552</td></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><th>D</th><th>G</th></tr><tr><td>00000000</td><td>00000000</td></tr><tr><td>35533411</td><td>11433553</td></tr><tr><th colspan="2">B</th></tr></table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		CCEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# عيادة الطب الباطني وطب المسنين

CABINET DE MÉDECINE INTERNE ET DE GÉRIATRIE

Dr. Mustapha Oudrhiri

الدكتور المصطفى ودغيري

- Spécialiste en Médecine interne et en Gériatrie
- Diabétologie, Echographie générale
- Ancien médecin des hôpitaux de Paris
- Ancien médecin de l'hôpital militaire Mohamed V de Rabat
- Membre de la Société Française de Gériatrie et de Gérontologie



- أخصائي في الطب الباطني وطب المسنين
- دبلوم جامعي في مرض السكري
- دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
- طبيب سابق بمستشفيات باريس
- طبيب سابق بالمستشفى العسكري محمد الخامس بالرباط
- عضو بالجمعية الفرنسية لطب المسنين

Casablanca, le 02/12/2023

MME MACHHOUR FATIMA

1. Amlor 5 mg

1 Comprimé le soir pendant 03 mois

2. Ezium 40 mg

1 Gélule matin avant le repas pendant 01 mois

3. Neofortan 160 mg - comprimé effervescent

1 Comprimé matin, midi et soir si douleurs abdominales

4. Farla

Dr. Mustapha OUDRHIRI  
Spécialiste en Médecine Interne et en Gériatrie  
Diplômé en Diabétologie  
49, Bd 2 Mars N°7 - Casablanca  
Tel : 0522 26 02 46 / 0522 26 11 04

Pharmacie Cité Addiamane  
Bd. Mohammed V - Casablanca  
Addiamane Dora - Casablanca  
Tel / Fax : 05 22 21 34 90

INPE : 091165605

Rendez-Vous : .....

49, Bd. 2 Mars, Imm les Roseaux, 2ème étage, Appt N°7 (à côté du lycée Mohammed V) - Casablanca

05 22 26 02 46 / 0522 26 11 04 - 06 66 35 25 99

www.droudrhiri.com

Email : oudmus@yahoo.fr





PPV 144DH50  
PER: 02/25  
LOT: M1872-3

Vous pouvez lire attentivement les informations ci-dessous avant d'utiliser ce médicament.  
● Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin avant d'utiliser ce médicament.  
● Le médicament vous est délivré sous forme de comprimés. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car il pourrait nuire à sa santé.  
● Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin ou votre pharmacien.  
● Si vous avez des effets indésirables, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.  
Principe actif : 20 mg  
Excipients à effet notoire : mannitol, saccharose  
Excipients à effet notoire : mannitol, saccharose

### Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Le médicament est une substance opioïde contrôlée. C'est un médicament de la classe des relaxants de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.  
Indications thérapeutiques :  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Le médicament est une substance opioïde contrôlée. C'est un médicament de la classe des relaxants de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.  
Indications thérapeutiques :  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Le médicament est une substance opioïde contrôlée. C'est un médicament de la classe des relaxants de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.  
Indications thérapeutiques :  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Le médicament est une substance opioïde contrôlée. C'est un médicament de la classe des relaxants de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.  
Indications thérapeutiques :  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Le médicament est une substance opioïde contrôlée. C'est un médicament de la classe des relaxants de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.  
Indications thérapeutiques :  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Le médicament est une substance opioïde contrôlée. C'est un médicament de la classe des relaxants de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.  
Indications thérapeutiques :  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Le médicament est une substance opioïde contrôlée. C'est un médicament de la classe des relaxants de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.  
Indications thérapeutiques :  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Le médicament est une substance opioïde contrôlée. C'est un médicament de la classe des relaxants de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.  
Indications thérapeutiques :  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Le médicament est une substance opioïde contrôlée. C'est un médicament de la classe des relaxants de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.  
Indications thérapeutiques :  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Le médicament est une substance opioïde contrôlée. C'est un médicament de la classe des relaxants de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.  
Indications thérapeutiques :  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).  
Etiologie des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

2) Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes.

3) Afin de prévenir le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes.

4) Afin de prévenir le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes.

5) Afin de prévenir le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes.

6) Afin de prévenir le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes.

7) Afin de prévenir le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes.

8) Afin de prévenir le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes.

9) Afin de prévenir le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes. Remarque : Pour éviter le malaise, prenez-le dans les 30 minutes.

**Amlor®**5 mg et 10 mg comprimés  
Amlodipine

UT.AV :

09 20 25

P.P.V.

136 00

LOT N° :

GP 1667

Veillez lire attentivement l'intégralité cette notice avant de prendre ce médicament. 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, même si les signes de leur maladie sont identiques.
- Si vous présentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.
- 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 à 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 (médicaments utilisés pour traiter l'infection par le VIH)

intente l'un des effets indésirables suivants : essoufflement ou difficultés respiratoires

grandes difficultés respiratoires anées intenses, urticaire, rougeur de la peau sur les, desquamation et gonflement de la peau, Johnson, nécrolyse épidermique toxique) ou

sur abdominale et dorsale intense accompagnée

observés. Si vous présentez l'un de ces effets, consultez votre médecin.

**Tres fréquents :** peuvent toucher plus d'une personne sur 10

(Cedème (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.

**Frequents :** 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

- 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 genoux
- 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 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

**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 genoux
- 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 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**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci

est inscrit dans cette notice.

Une nationalité

Informations

**Amlor®**5 mg et 10 mg comprimés  
**Amlodipine**

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

**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 inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH)

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 des difficultés respiratoires

urticaire, rougeur de la peau sur l'ation et gonflement de la peau, prurit (picotements) ou

et dorsale intense accompagnée

vous présentez l'un de ces effets

UT.AV :

P.P.V. :

LOT N° : H L 0 8 2 3

(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 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 (gastrite)

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certains examens cliniques

• Augmentation de la tension musculaire

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée

• Sensibilité à la lumière

• Troubles combinant de la rigidité des membres et/ou trouble du mouvement

**Déclaration des effets secondaires**



# NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydraté)

## FORMES PHARMACEUTIQUES

- Comprimés effervescents dosés
- Comprimés effervescents dosés
- Suppositoires dosés à 150 mg

PPV 98DH80  
EXP 08/2026  
LOT 33022 9

## COMPOSITION QUALITATIVE

- Comprimé effervescent à 80 mg

Phloroglucinol dihydraté .....80 mg

- Comprimé effervescent à 160 mg

Phloroglucinol dihydraté .....160 mg

**Excipient :** acide citrique, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, benzoate de sodium qsp 1 comprimé effervescent

- Suppositoire à 150 mg

Phloroglucinol dihydraté .....150 mg

**Excipient :** triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale anhydre, glycérides hémisynthétiques qsp 1 suppositoire .

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

NEOFORTAN® est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires (dyskinésie biliaire, colite spasmodique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ET NOTAMMENT les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène phloroglucinol. En l'absence d'effet tératogène chez l'animal, un effet malformatif dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement répandue du phloroglucinol n'a apparemment révélé aucun risque malformatif à ce jour.

Toutefois, l'utilisation du phloroglucinol ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet**

**Macrogol 4000**

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez 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.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
3. Comment prendre FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE FORLAX 10 g, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : LAXATIF OSMOTIQUE - code ATC : A06AD15 (A : appareil digestif et métabolisme).

FORLAX contient la substance active macrogol 4000 et appartient à un groupe de médicaments appelés laxatifs osmotiques. Il permet d'augmenter la quantité d'eau dans les matières fécales, ce qui aide à résoudre les

constipations. FORLAX n'est pas absorbé dans

# forlax<sup>®</sup> 10g

Macrogol

Enfant c

maphar

Boulevard Akkima n°5  
Quartier industriel Sidi Bernouse, Casablanca - Maroc

FORLAX 10G SAC B20

P.P.V. : 73,50 DH



6118001181193

LOT : A63280  
Exp : 04/2026

Si vous présentez  
et contactez le

Dans la mesure où ce médicament peut provoquer des effets indésirables tels que diarrhée, contactez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament si :

- Vous avez une fonction rénale ou hépatique altérée,
- Vous prenez des diurétiques (médicaments augmentant l'élimination urinaire) ou vous êtes âgé, car vous êtes susceptible d'avoir une diminution de vos taux sanguins de sodium (sel) et de potassium.

En cas de trouble de la déglutition, adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FORLAX.

Évitez de mélanger FORLAX avec des épaississants à base d'amidon si vous avez des difficultés à avaler. Cela peut entraîner la formation d'une solution liquide qui pourrait pénétrer dans vos poumons et provoquer une pneumopathie d'inhalation, si vous ne parvenez pas à avaler correctement.

### Autres médicaments et FORLAX

Il est possible que l'absorption d'autres médicaments puisse être transitoirement réduite lors de l'utilisation de FORLAX, en particulier des médicaments ayant un index thérapeutique étroit ou une demi-vie courte comme la digoxine, les antiépileptiques, les coumarines et les immunosuppresseurs, entraînant une diminution de l'efficacité.

Si vous prenez ou avez récemment pris d'autres médicaments, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez recours à des épaississants pour faciliter l'ingestion des



# عيادة الطب الباطني وطب المسنين

CABINET DE MÉDECINE INTERNE ET DE GÉRIATRIE

**Dr. Mustapha Oudrhiri**

**الدكتور المصطفى ودغيري**

- Spécialiste en Médecine interne et en Gériatrie
- Diabétologie, Echographie générale
- Ancien médecin des hôpitaux de Paris
- Ancien médecin de l'hôpital militaire Mohamed V de Rabat
- Membre de la Société Française de Gériatrie et de Gérologie



- أخصائي في الطب الباطني وطب المسنين
- دبلوم جامعي في مرض السكري
- دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
- صليب سابق بمستشفيات باريس
- صليب سابق بالمستشفى العسكري
- محمد الخامس بالرباط
- عضو بالجمعية الفرنسية لطب المسنين

Casablanca, 02/12/2023.....

**MME MACHHOUR FATIMA**

## COMPTE RENDU D'ÉCHOGRAPHIE ABDOMINALE

**Indication :** Douleur abdominale + vomissements

**ATCD :** DT2 + HTA

**Technique :** Echographe SONOSCAPE A5

**Observation :**

Foie homogène de taille normale et de contours réguliers

**Vésicule biliaire multilithiasique à paroi fine**

Voies biliaires intra et extra hépatiques non dilatées.

TP de taille normale à 9 mm

Reins de tailles normales bien différenciés.

Rate de morphologie normale

Pas d'épanchement intrapéritonéal

Aérocolie

**Au total :** VB multilithiasique non compliquée

**Dr. Mustapha OUDRHIRI**  
Spécialiste en Médecine Interne et en Gériatrie  
Diplômé en Diabétologie  
49, Bd 2 Mars N°7 - Casablanca  
Tél : 0522 26 02 46 / 0522 26 11 04  
INPE : 091165605

Rendez-Vous : .....

📍 49, Bd. 2 Mars, Imm les Roseaux, 2ème étage, Appt N°7 (à côté du lycée Mohammed V) - Casablanca

📞 05 22 26 02 46 / 0522 26 11 04 - ☎ 06 66 35 25 99

🌐 [www.droudrhiri.com](http://www.droudrhiri.com)

✉ Email : oudmus@yahoo.fr

**SonoScape**

Dr OUDRHIRI Mustapha

C352 Foie 02-12-2023

II 0.5 HI 0.8 30.0°C 10:07:00

FPS 34 FREQ 4.0  
GSC 4 PERSIST 3  
GAIN 160 PWR 70%



Profondeur 174mm

73/74

Commentaire?: [Boule] sélectionner position?: [Valider] confirmer

**SonoScape**

Dr OUDRHIRI Mustapha

C352 Foie 02-12-2023

II 0.5 HI 0.8 30.0°C 10:06:30

FPS 34 FREQ 4.0  
GSC 4 PERSIST 3  
GAIN 160 PWR 70%

D1 : 9.1mm



Profondeur 174mm

103/104

[Set] d'finir point FIN



