

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

ditions 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.

armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

diologie 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.

tique :

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

éducation :

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.

ntaire :

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

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

Déclaration de Maladie : N° P19- 0011380

 Maladie **Dentaire** **Optique** **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : **1864**Société : **R-A-M** **Actif** **Pensionné(e)** **Autre :****RETRAITÉ**Nom & Prénom : **KOUTANI - MED**

Date de naissance :

Adresse : **ROUTE HASSANI - Raya 528 - N° 947 - CAS**Tél. **05 22 891944**

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : **16 / 6**

Age :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

 Lui-même **Conjoint** **Enfant**

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

BELEVE 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
16/06/2016	Consultation	1	3200000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>RENJRA Siamir Ria Smaâ R lponou Casablanca 05 22 89 50 05</i>	<i>16/06/2020</i>	<i>764,970</i>

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

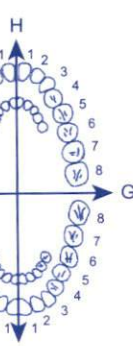
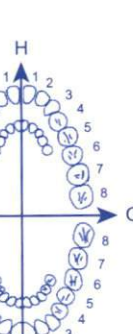
AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important:

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 D 00000000 35533411	G 21433552 00000000 G 00000000 11433553	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	(Création, remont, adjonction) 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



Cardiologie Val d'Anfa

**URGENCES
24/24**

05 22 36 09 09

16 Bd. Franklin Roosevelt (Ex. Bd. N.Y.) - Casablanca
Hôpital HANOU SINAIR
Tel. : 05 22 89 50 05

Casablanca, le

16 / 06 / 2006

Dr Najib GARTI
Cardiologue - Rythmologue
Pace Maker
Défibrillateurs
Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire
Traitement des troubles du rythme
par Radiofréquence
Echocardiographie Doppler Couleur
Epreuve d'effort
Holter tensionnel et rythmique
Diplômé de la faculté de médecine
de Limoges (France)
Sur Rendez - Vous
Gsm : 0661 24 30 06

Mr (Mme)

A : KASSEROU Fathima

+ 3 mg

189,80 X 3

- Biprestoloxat 10/2,5

43,00 X 3

Anglot 5 + 4'

87,00

Bethkium Bz + 1'

764,40

Tel : 05 22 36 09 09 - GSM : 06 61 24 30 06
19, Bd. Franklin Roosevelt (Ex. Bd. N.Y.) - Casablanca
Hôpital HANOU SINAIR

19, Bd. Franklin Roosevelt (Ex. Bd. N.Y.) - Casablanca
Hôpital HANOU SINAIR

Tél : 05 22 36 09 09 - Tél / Fax : 05 22 36 08 88

E-mail : garti.naj@hotmail.fr - Site : www.cvarythmologie.com



Gélule
Voie orale

Relaxium

LOT: 190443
DLUO: 12/2022
87,00DH

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin 260 mg

équivalent en Magnésium 150 mg

Vitamine B6 1 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin 520 mg

équivalent en Magnésium 300 mg

Vitamine B6 2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin 650 mg

équivalent en Magnésium 375 mg

Vitamine B6 2 mg

Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte de 20 et 60

Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte de 15 et 30

Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte de 30, 45, 60 et 90

PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1

ANGLOR®

Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

ANGLOR® 5 mg
Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Besilate 6,935 mg Quantité correspondant à amlodipine 5 mg

ANGLOR® 10 mg

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Besilate 13,870 mg Quantité correspondant à amlodipine 10 mg

• Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, calcium hydrogen phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

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

3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de sorte telle que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLOR® agit en améliorant 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 pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas ANGLOR® avec du jus de pamplemousse.

• Durée du traitement

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, 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 était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

PPV : 43DH00

PER : 02-22

LOT : J491

Inflammation du jambes
d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter

• Gonflement (œdème) des chevilles.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter

• Maux de tête, sensations vertigineuses, sommeil.

• Palpitations (conscience de vos battements cardiaques).

• Douleur abdominale, nausées.

• Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation.

• Fatigue, faiblesse.

• Troubles visuels, vision double.

• Crampes musculaires.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante mentionnés comme grave ou si vous présentez

veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter

• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.

• Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.

• Sensations d'engourdissement ou de fourmillement.

• Tintements dans les oreilles.

• Diminution de la pression artérielle.

• Éternuements et écoulement nasal provoqués par la toux.

• Bouche sèche, vomissements (nausées).

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, changement de coloration de la peau.

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner.

• Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la taille.

• Douleur, malaise.

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1%.

• Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 0,1%.

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution anormale d'hématomates ou des saignements.

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des lombalgies.

• Gonflement des gencives.

• Ballonnemant abdominal (gastrique).

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation et élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir une origine médicamenteuse.

• Augmentation de la tension musculaire.

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'ulcères.

• Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et de la sueur.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi

Adresssez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre dentiste pour leur faire savoir que vous prenez

• Crise cardiaque récente.

• Insuffisance cardiaque.

• Augmentation sévère de la pression artérielle (angor).

• Maladie du foie.

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a été augmentée.

Enfants et adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 18 ans.

Le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 18 ans.

Enfants et adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 18 ans.

8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez

• Un médicament obtenu sans ordonnance.

ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments.

• Le ketoconazole, litraconazole [médicaments antifongiques].

• Le ritonavir, l'indinavir, le neflifavir (appelés en VIH).

• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine.

• Hypericum perforatum (millepertuis).

• Le vérapamil, le diltiazem [médicaments pour le cœur].

• le dantrolène [perfusion pour les augmentations de température].

• la simvastatine [médicament utilisé pour réduire le cholestérol].

• la ciclosporine [médicament immunosupresseur].

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle.

médicaments destinés à traiter l'augmentation de la

ANGLOR®

Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

ANGLOR® 5 mg
Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Besilate 6,935 mg Quantité correspondant à amlodipine 5 mg

ANGLOR® 10 mg

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Besilate 13,870 mg Quantité correspondant à amlodipine 10 mg

• Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, calcium hydrogen phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

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

3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de sorte telle que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLOR® agit en améliorant 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 pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas ANGLOR® avec du jus de pamplemousse.

• Durée du traitement

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, 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 était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

PPV : 43DH00

PER : 02-22

LOT : J491

• Inflammation du jambes d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin. Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter :

• Gonflement (œdème) des chevilles.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter :

• Maux de tête, sensations vertigineuses, sommeil.

• Palpitations (conscience de vos battements cardiaques).

• Douleur abdominale, nausées.

• Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation.

• Fatigue, faiblesse.

• Troubles visuels, vision double.

• Crampes musculaires.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante mentionnés comme grave ou si vous présentez des symptômes de ces effets indésirables, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter :

• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.

• Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.

• Sensations d'engourdissement ou de fourmillement.

• Tintements dans les oreilles.

• Diminution de la pression artérielle.

• Éternuements et écoulement nasal provoqués par l'angine.

• Toux.

• Bouche sèche, vomissements (nausées).

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, peau, changement de coloration de la peau.

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner.

• Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la taille.

• Douleur, malaise.

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1%.

• Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 0,1%.

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution anormale d'hématomates ou des saignements.

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des lombalgies.

• Gonflement des gencives.

• Ballonnemant abdominal (gastrique).

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation et élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir une origine médicamenteuse.

• Augmentation de la tension musculaire.

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'ulcères.

• Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi

Adresssez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre dentiste pour leur faire savoir que vous prenez :

• Crise cardiaque récente.

• Insuffisance cardiaque.

• Augmentation sévère de la pression artérielle (angor).

• Maladie du foie.

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a été augmentée.

Enfants et adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 18 ans.

Le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez :

• Un médicament obtenu sans ordonnance.

ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments.

• Le ketoconazole, l'itraconazole [médicaments antifongiques].

• Le ritonavir, l'indinavir, le neflifavir (appelés en VIH).

• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine.

• Hypericum perforatum (millepertuis).

• Le vérapamil, le diltiazem [médicaments pour le cœur].

• le dantrolène [perfusion pour les augmentations de température].

• la simvastatine [médicament utilisé pour réduire le cholestérol].

• la ciclosporine [médicament immunosupresseur].

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle. Si vous prenez d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle, veuillez en parler à votre médecin.

thoracique ou de l'abdomen.
à entraîner des épisodes de palpitations, de transpiration, de nausées, de vomissements, de douleurs abdominales, de céphalées, de vertiges, de fatigue, de faiblesse, de confusion, de troubles de la vision, de troubles de l'audition, de troubles de la conscience, de convulsions, de mort subite.

ANGLOR®

Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

ANGLOR® 5 mg
Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Besilate 6,935 mg Quantité correspondant à amlodipine 5 mg

ANGLOR® 10 mg

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :
Amlodipine Besilate 13,870 mg Quantité correspondant à amlodipine 10 mg

• Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, calcium hydrogen phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

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

3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de sorte telle que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLOR® agit en améliorant 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 pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas ANGLOR® avec du jus de pamplemousse.

• Durée du traitement

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, 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 était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

PPV : 43DH00

PER : 02-22

LOT : J491

Inflammation du jambes
d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter

• Gonflement (œdème) des chevilles.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter

• Maux de tête, sensations vertigineuses, sommeil.

• Palpitations (conscience de vos battements cardiaques).

• Douleur abdominale, nausées.

• Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation.

• Fatigue, faiblesse.

• Troubles visuels, vision double.

• Crampes musculaires.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante mentionnés comme grave ou si vous présentez

veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter

• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.

• Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.

• Sensations d'engourdissement ou de fourmillement.

• Tintements dans les oreilles.

• Diminution de la pression artérielle.

• Éternuements et écoulement nasal provoqués par la toux.

• Bouche sèche, vomissements (nausées).

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, changement de coloration de la peau.

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner.

• Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la taille.

• Douleur, malaise.

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1%.

• Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 0,1%.

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution anormale d'hématomates ou des saignements.

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des lombalgies.

• Gonflement des gencives.

• Ballonnemant abdominal (gastrique).

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation et élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir une augmentation de la tension musculaire.

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'ulcères.

• Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi

Adresssez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre dentiste pour informer votre médecin si vous présentez :

• Crise cardiaque récente.

• Insuffisance cardiaque.

• Augmentation sévère de la pression artérielle (crise d'angor).

• Maladie du foie.

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a été augmentée.

Enfants et adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 18 ans ou chez l'adolescent pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents.

Enfants et adolescents, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez :

• Un médicament obtenu sans ordonnance.

ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments.

• Le ketoconazole, l'itraconazole [médicaments antifongiques].

• Le ritonavir, l'indinavir, le neflifavir (appelés en VIH).

• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine.

• Hypericum perforatum (millepertuis).

• Le vérapamil, le diltiazem [médicaments pour le cœur].

• le dantrolène [perfusion pour les augmentations de température].

• la simvastatine [médicament utilisé pour réduire le cholestérol].

• la ciclosporine [médicament immunosupresseur].

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle. Les médicaments destinés à traiter l'augmentation de la







Id: 16062020

Kassedé, Fatima

Indéfini --- (---) Indéfini

Taille : 0 cm Poids : 0 kg TA : 0/0 mmHg

Méd. :

Technicien :

Commentaires :

16/06/2020 10:25:34

FC: 60 bpm

PR: 176 ms

QRS: 74 ms

QT/QTcH: 410/407 ms

QTcB: 403 ms

QTcF: 405 ms

R_{v5-6}/S_{v1} : 1.50/0.77 mV

Sok-Lyon : 2.27 mV

Axe: 60/-20/83 °

RAPPORT NON CONFIRMÉ



Dép. :

25mm/s 10mm/mV 0.05-40Hz/50Hz Cardioline ECG200+ v.2.01.5558

36.881