

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, parodontologie 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 canaux, 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 canaux.

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.



Declaration de Maladie

N° W19-573083

Maladie ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **A** ☐

Cadre réservé à l'adhérent (e) : **00953**

Matricule : **00953** Société : **RAI**

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : **Zahia LANGUER**

Date de naissance : **01/01/1949**

Adresse : **Rue 22 N 21 Hay el Rana case**

Tél. : Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin : **Centre Hemodialyse Privé IBN ROCHD**

Cachet du médecin : **Docteur Mohamed AJOUBI**
NEPHROLOGUE
3, Rue Abou Bakr Mohamed Ibn Zouhair
Quartier des Hôpitaux - Casablanca
Tél : 022.26.20.50 - Fax : 022.99.28.01

Date de consultation : **15/10/20**

Nom et prénom du malade : **BAKKAL Mohamed** Age : **71**

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : **IRCT**

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 au médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : **Casablanca**

Signature de l'adhérent(e) : **[Signature]**



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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 15/04/2020 | 120T | C | G | INP : 090001070 |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|------|-----------------------|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

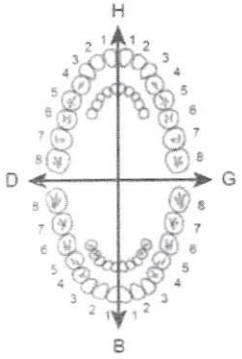
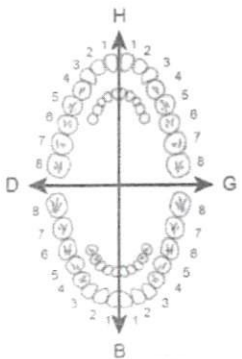
| Cachet et signature du Particien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

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

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] [] |
|---|--|------------------|-------------|---|
|  | | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX [] |
| | | | | MONTANTS DES SOINS [] |
| | | | | DEBUT D'EXECUTION [] |
| | | | | FIN D'EXECUTION [] |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| O.D.F. PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div style="text-align: center;"> H 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p> | | | COEFFICIENT DES TRAVAUX [] |
|  | | | | 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'EXE

Dr. Mohamed AJOUBY

NEPHROLOGUE

Spécialiste des Maladies du Rein

& Voies Urinaires

HEMODIALYSE

Expert Assermenté auprès des Tribunaux

الدكتور محمد عجوبي

إختصاصي في أمراض الكلي

الكلية الإصطناعية

خبير محلف لدى المحاكم

Casablanca, le :

~~21/05/2020~~ 2020

Nanyuer ZAHRA.

350.00 x3

- Mixtarol 30 100UI/mL

~~DIPREZAR~~ Fort 100mg/20mg 1/2

140.00 x2

- NEBO 30g.

2 1/2

77.00 x3

- ANGLOR 10mg.

1 1/2

63.10 x6

- Zytex 10mg.

1 1/2

DIPREZAR FORT®

le 25 mg

Comprimé pelliculé, boîte de 30

ce médicament car elle contient des informations

la relire.

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur nuire à eux-mêmes.
Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans les informations.

Comprimés pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?

Prendre DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés ?

25 mg, Comprimés pelliculés ?

25mg Comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

1. Classe pharmacothérapeutique : Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques. code ATC : C03DA01
DIPREZAR FORT® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.
DIPREZAR FORT® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
 - Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamide (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que le cotrimoxazole ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin),
 - Si votre fonction hépatique est gravement altérée,
 - Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par un traitement.
 - Si vous souffrez de goutte,
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (Il est également préférable d'éviter de prendre DIPREZAR FORT® en début de grossesse - voir rubrique « Grossesse »).
 - Si votre fonction rénale est gravement altérée ou si vous risquez de ne pas produire suffisamment d'urine,
 - Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aliskiren.
- EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés :

- Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre DIPREZAR FORT®. Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. DIPREZAR FORT® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique « Grossesse »).
- Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre DIPREZAR FORT® :
- Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue,
 - Si vous prenez des diurétiques,
 - Si vous faites un régime sans sel,
 - Si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées,
 - Si vous avez une insuffisance cardiaque,
 - Si votre fonction hépatique est altérée (voir rubrique 2 « Ne prenez jamais DIPREZAR FORT® 100 mg/25mg, comprimé pelliculé »).
 - Si vous avez un rétrécissement des artères rénales (sténose artérielle rénale) ou avez un rein fonctionnel unique, ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale.
 - Si vous avez un rétrécissement des artères (athérosclérose), de l'angine de poitrine (douleur thoracique due à une mauvaise fonction cardiaque),
 - Si vous avez une sténose des valves aortique ou mitrale (rétrécissement des valves du cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (une maladie induisant un épaississement du muscle cardiaque),
 - Si vous êtes diabétique,
 - Si vous avez eu de la goutte,
 - Si vous avez ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie donnant des douleurs des articulations, un rash cutané et de la fièvre (plus érythème polymorphe disséminé),
 - Si vous avez un taux élevé de calcium ou bas de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium.
- Si vous devez subir une anesthésie (même chez le dentiste) ou une intervention chirurgicale ou si vous allez faire des tests pour vérifier votre fonction parathyroïdienne, vous devez informer votre médecin ou l'équipe médicale que vous prenez des comprimés de losartan/potassium et d'hydrochlorothiazide (syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostérone suite à une anomalie des glandes surrénales).
- Si vous prenez un des médicaments suivants destinés à traiter la pression artérielle élevée :
- Un IEC (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux liés au diabète.
 - L'aliskiren.
- Votre médecin pourra être amené à vérifier votre fonction rénale, votre pression artérielle, et les taux d'électrolytes (du potassium, par exemple) dans votre sang à intervalles réguliers.

Les patients qui prennent de l'HCZ seul ou en association avec du peay non mélanome et de l'alcool de détecter toute nouvelle lésion ou modification suspecte.

Les lésions cutanées suspectes doivent être examinées par un dermatologue ou un médecin spécialiste du diagnostic histologique.

Afin de réduire le risque de cancer de la peau, il est recommandé d'éviter l'exposition aux rayons UV et d'avoir une protection adéquate.

L'utilisation d'HCZ doit aussi être réexaminée avec votre médecin.

Vous évaluez la rubrique « Ne prenez jamais DIPREZAR FORT® ».

Enfants et adolescents :

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR FORT® chez les enfants, il ne doit pas être donné aux enfants.

Ayres médicamenteux et DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg

- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un médicament.
- Les diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide contiennent des médicaments.
- Les préparations à base de lithium ne doivent pas être prises sans surveillance étroite de votre médecin.
- Des précautions particulières (telles que contrôles sanguins, suppléments potassiques, substituts de sel, cation, potassium, d'autres diurétiques, certains laxatifs, médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou il est aussi important pour votre médecin de savoir si vous prenez :
- D'autres médicaments pour abaisser votre pression artérielle.
 - Des stéroïdes.
 - Des médicaments pour le traitement du cancer, de l'arthrose.
 - Des médicaments pour le traitement d'infections fongiques.
 - Des médicaments contre l'arthrose.
 - Des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol.
 - Des médicaments myorelaxants.
 - Des somnifères.
 - Des opioïdes tels que la morphine.
 - Des « amines pressives » telles que l'adrénaline ou des médicaments antidiabétiques oraux ou des insulines.
- Votre médecin peut être amené à vous prescrire :
- Si vous prenez un IEC ou l'aliskiren (voir également les rubriques « Grossesse » et « Avertissements et précautions »).
 - Si vous prenez un médicament pour contrôler votre pression artérielle, il est important pour votre médecin que vous preniez des médicaments pour contrôler votre pression artérielle, il est important pour votre médecin que vous preniez des médicaments pour contrôler votre pression artérielle, il est important pour votre médecin que vous preniez des médicaments pour contrôler votre pression artérielle.

DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg Comprimés pelliculés

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant DIPREZAR FORT®. Les quantités excessives de sel dans l'alimentation peuvent nuire gravement à votre santé.

Grossesse et allaitement :

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. DIPREZAR FORT® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique « Grossesse »).

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point d'être allaitée. Si vous êtes allaitée, vous devez être déconseillé pour les femmes qui allaitent et qui souhaitent allaiter.

Sports :

Le diurétique contenu dans ce médicament peut nuire à votre performance sportive.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Lors de l'initiation du traitement par ce médicament, attention particulière (telles que la conduite d'un véhicule) car vous ne savez pas comment vous tolérerez ce médicament.

DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, Comprimés pelliculés. Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien la posologie appropriée de DIPREZAR FORT® et des médicaments. Il est important de continuer à prendre ce médicament, cela permettra un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Hypertension

La posologie habituelle pour la plupart des patients est de 1 comprimé par jour pour contrôler votre pression artérielle. Si votre médecin vous a prescrit un autre dosage, suivez-le. Si vous avez un comprimé pelliculé ou changez à 1 comprimé par jour (pour le dosage plus important). La dose maximum par jour est de 1 comprimé pelliculé ou de 1 comprimé par jour.

Modes d'administration

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un verre d'eau. Si vous avez pris plus de DIPREZAR FORT® 100mg/25 mg, en cas de surdosage, vous devez consulter immédiatement votre médecin. Un surdosage peut provoquer une chute de la pression artérielle, des changements de la composition du sang.

PPV 770800
PER 02/22
LOT 0521

77100



ANGLO[®]

Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

• Gardez cette notice, vous pourriez 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 :

| | |
|--|----------|
| ANGLO [®] 5 mg | |
| • Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : | |
| Amlodipine Bésilate | 6,935 mg |
| Quantité correspondant à amlodipine | 5 mg |

ANGLO[®] 10 mg

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

• Composition qualitative en excipients :

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

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

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

3. Indications thérapeutiques :

ANGLO[®] est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé 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 telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLO[®] 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 :

Veillez 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'ANGLO[®] est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLO[®] 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'ANGLO[®] à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale.

Le 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 ANGLO[®] 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 ANGLO[®], comprimé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine 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 est 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.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique
- Gonflement des poignets, du visage ou des lèvres
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption
- L'ensemble du corps, démangeaisons sévères, appauvrissement, inflammation des muqueuses (syndrome de St.
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner un 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 jusqu'à 10 % des personnes.

• 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 jusqu'à 1 % des personnes.

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence

• 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 de

veillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 0,1 % des personnes.

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

• 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'air.

• 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 durée de l'érection.

• Douleur, malaise.

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 0,01 % des personnes.

• Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 0,001 % des personnes.

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution du nombre des globules rouges ou des plaquettes.

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements.

• Gonflement des gencives.

• Ballonnement abdominal (gastrite).

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation des enzymes hépatiques pouvant avoir une

• Augmentation de la tension musculaire.

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée de la lumière.

• Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre

Vous devez informer votre médecin si vous présentez

• Crise cardiaque récente,

• Insuffisance cardiaque,

• Augmentation sévère de la pression artérielle (crise

• Maladie du foie,

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin

Enfants et adolescents

ANGLO[®] n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de

le traitement de l'hypertension chez les enfants et les

complémentaires, veuillez vous adresser à votre mé

8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez

compris un médicament obtenu sans ordonnance.

ANGLO[®] peut affecter ou être affecté par d'autres :

• Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments anti-

• Le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibi-

teurs de la protéase).

• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine,

• Hypericum perforatum (millepertuis),

• Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le

• Le diltiazem (pour les augmentations de

• la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le

• la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

ANGLO[®] peut diminuer votre pression artérielle

médicaments destinés à traiter l'augmentation de la

PPV 770800
PER 02/22
LOT 0521

77100



ANGLO[®]

Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

• Gardez cette notice, vous pourriez 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 :

| | |
|--|----------|
| ANGLO [®] 5 mg | |
| • Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : | |
| Amlodipine Bésilate | 6,935 mg |
| Quantité correspondant à amlodipine | 5 mg |

ANGLO[®] 10 mg

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

• Composition qualitative en excipients :

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

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

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

3. Indications thérapeutiques :

ANGLO[®] est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé 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 telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLO[®] 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 :

Veillez 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'ANGLO[®] est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLO[®] 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'ANGLO[®] à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale.

Le 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 ANGLO[®] 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 ANGLO[®], comprimé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine 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 est 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.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique
- Gonflement des poignets, du visage ou des lèvres
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption
- L'ensemble du corps, démangeaisons sévères, app
- Peu, inflammation des muqueuses (syndrome de S
- Crise cardiaque, battements cardiaques anorma
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner un
- d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été

plus d'une semaine, vous devez contacter votre mé

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter

• Gonflement (œdème) des chevilles.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été ob

d'une semaine, vous devez contacter votre médecin

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnole

• Palpitations (conscience de vos battements cardia

• Douleur abdominale, nausées.

• Perturbation du transit abdominal, diarrhée, const

• Fatigue, faiblesse.

• Troubles visuels, vision double.

• Crampes musculaires.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste sui

mentionnés comme grave ou si vous présentez de

veillez en informer votre médecin ou votre pharm

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter

• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, ir

• Tremblements, anomalies du goût, perte de cons

• Sensations d'engourdissement ou de fourmillem

• Tintements dans les oreilles.

• Diminution de la pression artérielle.

• Éternuements et écoulement nasal provoqués par

• Toux.

• Bouche sèche, vomissements (nausées).

• Chute des cheveux, augmentation de la transpi

• peu, changement de coloration de la peau.

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d

• Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augm

• Douleur, malaise.

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs da

• Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à

• Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter, jusq

• Diminution du nombre des globules blancs, dim

formation anormale d'hématomes ou des saignem

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglyc

• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fa

• Gonflement des gencives.

• Ballonnement abdominal (gastrite).

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammat

• élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir u

• Augmentation de la tension musculaire.

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent ac

• Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinant de la rigidité, des trembleme

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou vo

Vous devez informer votre médecin si vous présente

• Crise cardiaque récente,

• Insuffisance cardiaque,

• Augmentation sévère de la pression artérielle (cri

• Maladie du foie,

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a bes

Enfants et adolescents

ANGLO[®] n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de

le traitement de l'hypertension chez les enfants et le

complémentaires, veuillez vous adresser à votre mé

8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous pr

compris un médicament obtenu sans ordonnance.

ANGLO[®] peut affecter ou être affecté par d'autres :

• Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments anti

• Le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inf

VIR),

• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycin

• Hypericum perforatum (millepertuis),

• le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le c

• le dantrolène (perfusé pour les augmentations a

• la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le

• la ciclosporine (médicament immunosuppresseur)

ANGLO[®] peut diminuer votre pression artérielle

médicaments destinés à traiter l'augmentation de la

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

La substance active est : Le dichlorhydrate de cétirizine.

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, slice colloïdale anhydre, Cellulose microcristalline, Opadry-Y-1-7000 (hypromellose, dioxyde de titane, macrogol 400).

Excluent à effet notoire : lactose.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, acétate de sodium, acide acétique glacé, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon

Dichlorhydrate de cétirizine.....1 mg

Les autres composants sont : sorbitol, glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 15.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec compte-gouttes.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon, flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par les laboratoires SOTHEMA, B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc, sous licence UCB Pharma SA.

Date d'édition : Septembre 2015.

SotHEMA
لا ب س م ا

N14015C00

2



63,20

La substance active est : Le dichlorhydrate de cétirizine.

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, slice colloïdale anhydre, Cellulose microcristalline, Opadry-Y-1-7000 (hypromellose, dioxyde de titane, macrogol 400).

Excluent à effet notoire : lactose.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, acétate de sodium, acide acétique glacé, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon

Dichlorhydrate de cétirizine.....1 mg

Les autres composants sont : sorbitol, glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 15.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec compte-gouttes.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon, flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par les laboratoires SOTHEMA, B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc, sous licence UCB Pharma SA.

Date d'édition : Septembre 2015.

SotHEMA
لا ب س م ا

N14015C00

2



63,20

La substance active est : Le dichlorhydrate de cétirizine.

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, slice colloïdale anhydre, Cellulose microcristalline, Opadry-Y-1-7000 (hypromellose, dioxyde de titane, macrogol 400).

Excluent à effet notoire : lactose.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, acétate de sodium, acide acétique glacé, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon

Dichlorhydrate de cétirizine.....1 mg

Les autres composants sont : sorbitol, glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 15.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec compte-gouttes.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon, flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par les laboratoires SOTHEMA, B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc, sous licence UCB Pharma SA.

Date d'édition : Septembre 2015.

SOTHEMA
لا ب س م ا

N14015C00

2



63,20

La substance active est : Le dichlorhydrate de cétirizine.

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, slice colloïdale anhydre, Cellulose microcristalline, Opadry-Y-1-7000 (hypromellose, dioxyde de titane, macrogol 400).

Excluent à effet notoire : lactose.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, acétate de sodium, acide acétique glacé, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon

Dichlorhydrate de cétirizine.....1 mg

Les autres composants sont : sorbitol, glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 15.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec compte-gouttes.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon, flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par les laboratoires SOTHEMA, B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc, sous licence UCB Pharma SA.

Date d'édition : Septembre 2015.

SotHEMA
لا ب س م ا

N14015C00

2



63,20

La substance active est : Le dichlorhydrate de cétirizine.

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, slice colloïdale anhydre, Cellulose microcristalline, Opadry-Y-1-7000 (hypromellose, dioxyde de titane, macrogol 400).

Excluent à effet notoire : lactose.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, acétate de sodium, acide acétique glacé, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon

Dichlorhydrate de cétirizine.....1 mg

Les autres composants sont : sorbitol, glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 15.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec compte-gouttes.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon, flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par les laboratoires SOTHEMA, B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc, sous licence UCB Pharma SA.

Date d'édition : Septembre 2015.

SOTHEMA
لا ب س م ا

N14015C00

2



63,20

La substance active est : Le dichlorhydrate de cétirizine.

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : lactose, stéarate de magnésium, slice colloïdale anhydre, Cellulose microcristalline, Opadry-Y-1-7000 (hypromellose, dioxyde de titane, macrogol 400).

Excluent à effet notoire : lactose.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes

Dichlorhydrate de cétirizine.....10 mg

Les autres composants sont : glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, acétate de sodium, acide acétique glacé, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon

Dichlorhydrate de cétirizine.....1 mg

Les autres composants sont : sorbitol, glycérol, propylène glycol, saccharine sodique, arôme de banane, acétate de sodium, acide acétique, eau purifiée, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle.

Pour 1 ml

Excluent à effet notoire : parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, sorbitol.

Qu'est-ce que ZYRTEC et contenu de l'emballage extérieur ?

ZYRTEC® 10 mg, comprimé pelliculé sécable, boîte de 15.

ZYRTEC® 10 mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 15 ml, avec compte-gouttes.

ZYRTEC® 1 mg/ml, solution buvable en flacon, flacon de 60 ml, avec cuillère-mesure.

Conditions de prescription et de délivrance :

Liste II (Tableau C).

Fabriqué par les laboratoires SOTHEMA, B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc, sous licence UCB Pharma SA.

Date d'édition : Septembre 2015.

SotHEMA
لا ب س م ا

N14015C00

2



63,20