

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0041865

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1736 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : KOTNI Ahmed 173544
Date de naissance : 01 Janvier 1952
Adresse : 601 DAHA Rue N°38 D.I. BERNOUSSE
Tél : 0672 150702 Total des frais engagés : 1114,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 10 / 07 / 2023
Nom et prénom du malade : OUDALEK KHADISIA Age : 67 ans
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : S.C.A.
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : Coronary
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 : Casa Le : 10 / 07 / 2023
Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles


- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

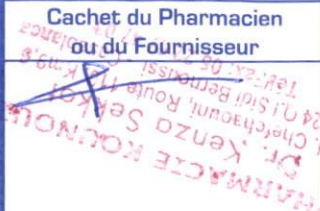
MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/7/23	CS	1	3000H	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	10/07/23	817,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

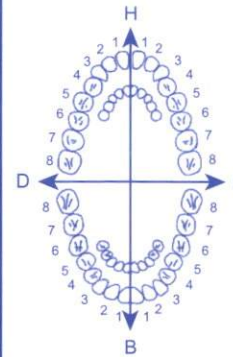
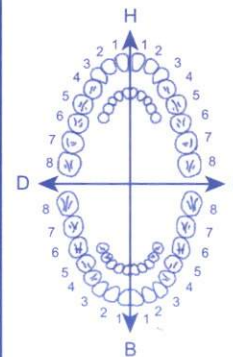
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
					MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																	
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Rachid Ben Khattab Sefrioui

CARDIOLOGUE

Diplômé de la Faculté de Médecine de Lille (FRANCE)

Ancien Médecin Attaché des Hôpitaux Français

Spécialiste des Maladies du Cœur et des Vaisseaux

Echographie Doppler Couleur Cardiaque et Vasculaire

Holter Rythmique et Tensionnel

Epreuve d'effort

الدكتور رشيد ابن الخطاب الصفريوي

طبيب اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

نمى القلب و الشرايين بالصدى و الدوبلر بالألوان

تخطيط القلب أثناء المجهود

خبرم كليتة (الطب بلبيل (فرنسا)

طبيب اختصاصي بمستشفيات فرنسا سابقا



Casablanca le : 10 Juillet 2023

130 / 80

Mme OUMALEK KHADIJA

Stenose tritonculaire >> 2 art ont été

316,00

PLAVIX 75

2 cp par jour * 1 mois , puis 1 cp par jour * 2 mois

27,70

CARDIO ASPIRINE

57,80

1 comprimé par jour * 1 mois

COSTAL 10 MG

49,10

1 comprimé par jour * 1 mois

MONONITRIL 20

37,00

1 cp 3 fois par jour pendant 1 mois

BIPROL 2,5 MG

159,90

1 cp / j pendant 1 mois

TAHOR 40

112,50

1 comprimé par jour * 1 mois

VASTAREL 80

29,10

1 comprimé par jour * 1 mois

MYANTALGIC

27,10

1 cp 3 fois par jour pendant 7 jours

Risoflon 10 mg

817,40

1/2 cp par jour pendant 7 jours

05 22 76 77 76 : الهاتف / الفاكس - 05 22 73 15 00 : الهاتف - 05 22 73 15 00 / 05 22 76 77 76 : Tél/Fax
Bd. Abidar Alghifari Amal 3 Rue 3 N° 6 - Sidi Bernoussi - Casablanca - Tel: 05 22 73 15 00 - Tél/Fax : 05 22 76 77 76

الدكتور رشيد ابن الخطاب الصفريوي
Dr. SEFRIOU BENKHATTAB Rachid
CARDIOLOGUE
Amal 3 Rue 3 N° 6 Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél.: 05 22 73 15 00 / 05 22 76 77 76

BIPROL POLYMEDIC® 2,5 et 5 mg

Comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

- Veuillez lire attentivement l'information ci-dessous avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un traitement à long terme. Ne donnez jamais à quelqu'un d'autre ce médicament, car il pourrait lui être nuisible.
- Si l'un des effets indésirables de ce médicament vous paraît être un effet indésirable non mentionné, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Bisoprolol (DCI) sous forme de Bisoprolol Fumarate.

p cp
2,5 mg
Ou
5 mg

Excipients : qsp 1 Comprimé

Classe pharmacothérapeutique
La substance active dans ce médicament a pour nom le fumarate de bisoprolol. Le fumarate de bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêta-bloquants.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
La substance active de BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable est le Bisoprolol. Le Bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le Bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

Une surveillance régulière par le médecin est requise lors du traitement par BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable. Elle est tout particulièrement nécessaire en début de traitement, en cas d'augmentation de la dose, et lorsque vous arrêtez le traitement. Prenez le comprimé avec un peu d'eau, le matin, avant, pendant ou après le petit-déjeuner. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ou écrasés.

Les comprimés sécables peuvent être divisés en deux demi-doses égales.

BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement à long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :
Le traitement par Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de Bisoprolol.

Si votre tolérance au médicament, votre médecin pourra décider de prolonger l'intervalle entre les prises de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne pouvez plus le médicament, il pourra être nécessaire de passer à une dose ou d'interrompre le traitement. Chez les personnes âgées, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de Bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera

la marche à suivre.
Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre état de santé pourrait se détériorer.
MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :
Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
Les comprimés de BIPROL POLYMEDIC sont entiers avec un peu d'eau sans le(s) le traitement par BIPROL POLYMEDIC, ble est habituellement un traitement de

ENT :
ent à l'indication du médecin.

E PAS UTILISER CE

BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable, ne doit pas être utilisé avec d'autres médicaments, à l'exception de ceux indiqués ci-dessous :

- **composants.**
- Asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
- Troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.
- Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.
- Acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.
- Insuffisance cardiaque aiguë.
- Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur.
- Rythme cardiaque lent.
- Pression artérielle basse.
- Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier.
- Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

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

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS
Comme tous les médicaments, BIPROL POLYMEDIC comprimé pelliculé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

- Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10).
- Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100).
- Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible.

Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence.

Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

- Fatigue, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges, "maux de tête".
- Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.
- Pression artérielle basse.
- Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation.
- Troubles du sommeil.

Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

- Dépression.
- Vertiges lors du passage à la position debout.
- Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.
- Faiblesse musculaire, crampes.

Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

- Troubles de l'audition.
- Rhinite allergique.
- Diminution de la sécrétion de larmes.
- Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux.
- Résultats d'analyses anormaux.
- Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées.
- Troubles de l'érection.
- Cauchemars, hallucinations.

MYANTALGIC®

(Tramadol-Paracétamol)

FORMES PHARM

- Comprimés pellic

- Comprimés effe

COMPOSITION

Comprimé pellic

Tramadol chlorhy

Paracétamol

Excipient q.s.p

Comprimé effervescent

Tramadol chlorhydrate

Paracétamol

Excipient q.s.p

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antalgique de niveau II.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Douleurs modérées à intenses lorsque les antalgiques plus faibles ne sont pas suffisants.

Il est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue au tramadol, au paracétamol ou à l'un des excipients.

- Intoxication aiguë ou surdosage avec des produits dépresseurs du système nerveux central (alcool, hypnotiques, autres analgésiques centraux, opioïdes, psychotropes).

- Traitement simultané ou récent (arrêt de moins de 15 jours) par les IMAO.

- Insuffisance hépatocellulaire sévère.

- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 10 ml/mn).

- Insuffisance respiratoire sévère.

- Epilepsie non contrôlée par un traitement adapté.

- Grossesse et allaitement

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas dépasser la dose recommandée et ne pas utiliser d'autres médicaments contenant du paracétamol ou tramadol sans avis médical.

- Les patients ayant des antécédents d'épilepsie ou ceux qui sont susceptibles de présenter des convulsions ne devront être traités par l'association tramadol/paracétamol qu'en cas de nécessité absolue (risque de convulsion)

- Utiliser avec prudence chez les patients susceptibles de présenter une dépression respiratoire.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- IMAO

- Carbamazépine

- Agonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine)

- Les inhibiteurs de la recapture de la sérotonine

- Autres dérivés morphiniques

- Benzodiazépines

- Barbituriques

- La prise d'alcool est fortement déconseillée pendant le traitement

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQU

EMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison de la présence de tramadol, ce médicament ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.

MYANTALGIC® 20 comprimés pelliculés

LAPROPHAN --

EXP 12/2024

LOT 2N032 4

PPV: 29DH50

37,50 mg

325,00 mg

1 comprimé pelliculé

37,50 mg

325,00 mg

1 comprimé effervescent

Risordan® 10 mg

Composition :

Dinitrate d'isosorbide 10 mg
Excipients q.s pour un comprimé

Forme et présentation

Comprimés sécables d

PPV

LOT

PER

Indications thérapeut

- Traitement préventif d
- Insuffisance cardiaque

Contre-indications :

Hypersensibilité aux dérivés nitrés.

Posologie et mode d'emploi :

Se conformer aux prescriptions du médecin traitant.
Voie orale. A avaler sans croquer ni sucer.

Effets indésirables :

Possibilité de céphalées, de troubles digestifs et de vasodilatation cutanée avec érythème. Tendance à une baisse tensionnelle lors de l'instauration du traitement.

Conditions de délivrance :

Ce médicament est inscrit sur la liste II (Tableau C)

Ne pas laisser ce médicament à la portée des enfants.



Laboratoires SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubeir Brou El Aouam
Roches Noires - Casablanca

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants



Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg ?
2. Quelles sont les informations nécessaires ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'aggrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

CardioAspirine ne doit pas être utilisé de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.

Quand CardioAspirine ne doit-il pas être pris ?

Dans les circonstances suivantes, il ne faut pas utiliser CardioAspirine :

- si vous souffrez d'un ulcère gastrique ou duodénal;
- si vous présentez une tendance anormale aux saignements;
- si vous présentez une hypersensibilité (allergie) aux médicaments de la famille des salicylés (aspirine, acide acétylsalicylique) ou aux médicaments anti-inflammatoires (antirhumatismaux) ou si vous souffrez d'asthme.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

VASTAREL® 80mg

Gélule à libération prolongée

chlorhydrate de trimétazidine

Veillez lire attentivement cette notice avant de commencer votre traitement.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Lisez attentivement la notice qui l'accompagne et conservez-la. Toutes les notices de médicaments sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Cette notice contient des informations importantes pour votre traitement.

12150

Contient des informations importantes pour votre traitement.

Cette notice vous informe de ce que le médicament peut leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont connus. Elle s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ?
3. Comment prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 80 MG, GÉLULE À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 80 MG, GÉLULE À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

Ne prenez jamais VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds).
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

Avertissement et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde.

En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourront vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds, surtout chez les personnes âgées, qu'il convient de rechercher et de signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement. Des chutes peuvent survenir à la suite d'une baisse de la tension artérielle ou d'un trouble de l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Sportifs

Ce médicament contient une substance active pouvant provoquer une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Enfants et adolescents

VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée avec des aliments et boissons

Sans objet.

Grossesse et l'allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, VASTAREL ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifier une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut vous donner la sensation d'avoir la tête qui tourne et vous donner envie de dormir, ce qui peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée contient du sucrose

Les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose, une malabsorption du glucose-galactose et une insuffisance au sucrose-isomaltase ne doivent pas prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE VASTAREL 80 MG, GÉLULE À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

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

Posologie

La dose recommandée de VASTAREL 80 mg, est d'une gélule une fois par jour lors du petit déjeuner.

Si vous avez des problèmes rénaux ou que vous êtes âgés de plus de 75 ans, votre médecin peut ajuster la posologie recommandée.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Si vous avez pris plus de VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée :

Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée :

Votre médecin vous indiquera combien de temps durera votre traitement. Discutez avec votre médecin avant d'arrêter le médicament.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, VASTAREL 80 mg, peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de sensation vertigineuse (tête qui tourne) ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs rouges du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en trainant des pieds, raideur des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant provoquer le plus souvent des infections, diminution du nombre de plaquettes dans le sang pouvant augmenter le risque de saignement ou d'ecchymoses.

Maladie du foie (nausées, vomissement, perte d'appétit, sensation de malaise, fièvre, démangeaison, jaunissement de la peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur sombre).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez 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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER VASTAREL 80 MG, GÉLULE À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conditions de stockage : en dessous de 30°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée

- La substance active est :

Dichlorhydrate de trimétazidine 80,00 mg

Pour une gélule.

- Les autres composants sont :

Billes de sucre contenant du sucrose et de l'amidon de maïs, hypromellose, éthylcellulose, acétylsalicylate de tributyle, talc, stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ?

Ce médicament se présente sous forme d'une gélule à libération prolongée avec un corps blanc et une tête rouge orangé avec le logo Servier imprimé en blanc dessus.

Les gélules sont disponibles dans des blisters en polyamide-aluminium-PVC.

Boîte de 30 gélules.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : novembre 2021

Conditions de prescription et de délivrance : liste I (tableau A).



Nom et adresse du titulaire de l'AMM au Maroc

SERVIER MAROC

Imm. ZEVACO, lot FATH 4

Bd. Abdelhadi BOUTALEB (Ex Rte d'Azzemmour)

20180 - Casablanca Maroc

MONONITRIL®

5-mononitrate d'isosorbide

COMPOSITIONS

• Mononitril 20 mg

Isosorbide (DCI) 5-mononitrat

Excipients q.s.

par comprimé

20 mg

• Mononitril 40 mg

Isosorbide (DCI) 5-mononitrat

Excipients q.s.

par comprimé

40 mg

FORMES ET PRESENTATIONS :

- Comprimés sécables à 20 mg : Etuis de 20 et 60 comprimés sous plaquettes thermoformées.
- Comprimés sécables à 40 mg : Etui de 60 comprimés sous plaquettes thermoformées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Dérivé nitré.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC-PHAR

Zone Industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route Régionale N°322 (ex R.S 111) Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammedia - Maroc.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Traitement prophylactique de la crise d'angine de poitrine.
- Traitement adjuvant de l'insuffisance cardiaque gauche.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :

- Chez tout patient traité par un dérivé nitré, sous quelque forme que ce soit, on ne doit pas prescrire de sildénafil tant que le patient est sous l'action du dérivé nitré.
- En cas de traitement par sildénafil, les dérivés nitrés sont contre-indiqués sous quelque forme que ce soit. En particulier, il convient d'avertir tout patient coronarien de ce que, s'il présente au cours de l'acte sexuel des douleurs angineuses, il ne devra en aucun cas prendre un dérivé nitré d'action immédiate.

- De même chez le patient sans antécédent coronarien présentant un premier épisode angineux au décours de l'activité sexuelle, il convient de rechercher par l'interrogatoire la prise éventuelle de sildénafil (le plus souvent dans l'heure précédant l'activité sexuelle) et si tel est le cas de s'abstenir de tout traitement nitré.

D'une façon générale, d'après les données disponibles, le délai à respecter avant d'administrer un dérivé nitré à un patient exposé au sildénafil peut être estimé à un minimum de 24 heures.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE

- La posologie efficace devra être atteinte progressivement en raison du risque d'hypotension artérielle et de céphalées chez certains sujets.
- La posologie quotidienne doit être ajustée en fonction de l'efficacité et de la tolérance du patient.
- En cas d'utilisation à doses élevées, il est recommandé de ne pas arrêter brutalement le traitement.

Plavix[®] 75 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel

SANOFI

Veuillez lire attentivement

contient des informations

Gardez cette notice

Si vous avez des questions

personnelles, adressez-les à votre

pharmacien ou à votre médecin

Si vous ressentez des effets

secondaires, consultez votre

médecin

Contenu de l'emballage et autres informations

Que contient l'emballage ?

1. Un comprimé pelliculé

2. Quelles sont les indications ?

3. Comment prendre le médicament ?

4. Quels sont les effets secondaires ?

5. Comment conserver Plavix ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE PLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés

antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang

et qui s'agglutinent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les

antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène

appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les

vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée

athéromatose peut conduire à la survenue d'événements athéromatoseux (tels que

l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque

de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et

- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une

artériopathie des membres inférieurs, ou

- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou

"d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose

de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine

efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique

(substance présente dans de nombreux médicaments utilisée pour soulager la douleur et

faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).

- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et

vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés « anticoagulants oraux »

(antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la

croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que

l'acide acétylsalicylique ou que l'association de Plavix et d'acide acétylsalicylique pour

cette maladie. Votre médecin vous a prescrit Plavix et de l'acide acétylsalicylique si vous

ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de

risque majeur de saignement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais Plavix

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants

contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;

- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de

l'estomac ou un saignement dans le cerveau ;

- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de

prendre Plavix.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir

votre médecin avant de prendre Plavix :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :

- une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de

l'estomac)

- des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au

sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation)

- une blessure grave récente

- une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire)

- une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir

- Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral

ischémique) survenu dans les sept derniers jours

- Si vous présentez une maladie du foie ou des reins

- Si vous avez des antécédents d'allergie ou de réactions allergiques à tout médicament

utilisé pour traiter votre maladie.

Pendant la prise de Plavix :

- Vous devez avertir votre médecin si une intervention chirurgicale est programmée (y

compris dentaire).

- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie

(appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la

peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

- Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
- de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'oméprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'éfavirenz, ou d'autres traitements antirétroviraux (utilisés pour traiter les infections au VIH),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
- du répaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du pacitaxel, médicament utilisé pour traiter un cancer,
- des opioïdes, si vous êtes traités par du clopidogrel, informez votre médecin avant qu'un opioïde ne vous soit prescrit (utilisé pour traiter la douleur intense).

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Plavix avec des aliments et boissons

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament pendant la grossesse.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Plavix. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par Plavix, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de clopidogrel lorsque vous êtes enceinte.

Vous ne devez pas allaiter pendant le traitement par ce médicament.

Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter prochainement, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Plavix ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Plavix contient du lactose

En cas d'intolérance à certains sucres (par ex. : lactose), consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Plavix contient de l'huile de ricin hydrogénée

L'huile de ricin hydrogénée est susceptible d'entraîner des maux d'estomac ou une diarrhée.

3. COMMENT PRENDRE PLAVIX

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 dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie appelée fibrillation auriculaire (fréquence cardiaque irrégulière), est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Si vous avez été victime d'une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), votre médecin pourra vous prescrire 300 mg de Plavix (1 comprimé de 300 mg ou 4 comprimés de 75 mg en une seule fois) pour débiter le traitement. Puis, la dose recommandée est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, comme décrit ci-dessus.

Vous devez prendre Plavix aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Si vous avez pris plus de Plavix que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin ou le service d'urgences de l'hôpital le plus proche en raison du risque de saignement.

Si vous oubliez de prendre Plavix

Si vous oubliez de prendre un comprimé de Plavix, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.