

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

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

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

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

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

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

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



## Déclaration de Maladie

M22- 0050577  
A6243

- Maladie  Dentaire  Optique  Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3453 Société :  
 Actif  Pensionné(e)  Autre :  
 Nom & Prénom : Zine LARBI  
 Date de naissance : 07/07/1972  
 Adresse : Bourmazel Rue 4 N°84  
 Tél. : 0667613373 Total des frais engagés : 950,90 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

DR. Rachid SAIR  
 MEDECIN  
 73, Av. Colonel Akid Allam 1er étage  
 (en dessus BMCE) Bourmazel - Casablanca  
 Tél : 05 22 72 42 42  
 Cachet du médecin :  
 Date de consultation : 08 Sept 2023  
 Nom et prénom du malade : Zine Larbi Age :  
 Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant  
 Nature de la maladie : névralgie + Dr. Rachid Saïr  
 Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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) : .....

### 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
08 Sept 2023				<b>Dr. Rachid SAIK</b> <b>MEDECIN</b> 73, Av. Colonel Aïch Aïjaj 1er étage (en dessus BMCE Boumazen - Casablanca) Tél: 05 22 72 42 42

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	08/09/23	750,90

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

**Important :**

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <th colspan="4">B</th> </tr> </tbody> </table>		H		G		25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553			B					Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
		H		G																					
		25533412	21433552	00000000	00000000																				
		00000000	00000000	00000000	00000000																				
		35533411	11433553																						
B																									
<b>[Création, remont, adjonction]</b> 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 SAIR

## MEDECIN



# الدكتور رشيد ساير

## طبيب

- Diplôme universitaire de Diabetologie
- université Montpellier France
- Diplôme en soins avancés en cardiologie
- université de montréal-Canada
- Licencié du Conseil Médical du Canada (LCMC)
- Echographie -ECG

- دبلوم جامعي في أمراض السكري
- جامعة مونتبلي - فرنسا
- دبلوم رعاية صحية متقدمة لأمراض القلب
- جامعة مونتريال - كندا
- ارتفاع الضغط الدموي - أمراض القلب والشرابين
- طبيب مجاز من طرف المجلس الطبي الكندي
- الفحص بالصدى - التخطيط الكهربائي للقلب

casablanca le : 08 Sept 2023 : الدار البيضاء في :

*zine*

63.80 x 3  
① Celens 6,25  
187.20 x 3  
② Vastarel 35  
19.90  
③ Solu la 1000  
188.00  
④ Pizelastine 300  
T = 750.90



Dr. Rachid SAIR  
MEDECIN  
73, Av. Colonel Akid Allam 1er étage  
(en dessus BMCE) Bournazel - Casablanca  
Tel: 05 22 72 42 42



10 suppositoires

LABATEUR

Historique

Conseils avant de prendre ce

la lire, toute, demandez plus en. Ne le donnez jamais à enfants, cela pourrait lui nuire. vous remarquez un effet bizarre à votre médecin ou

quel cas est-il utilisé ? et prendre IDOL® 100 mg.

suppositoire ?

- Comment prendre IDOL® 100 mg, suppositoire ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver IDOL® 100 mg, suppositoire ?
- Informations supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE IDOL® 100 mg, suppositoire ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : CORTICOSTÉROÏDES, AMBROTIOLONE NON STÉROÏDIENNE

Code ATC : M01AB

Indications thérapeutiques :

Elles sont limitées, chez l'adulte (plus de 15 ans), au :

- Traitement symptomatique au long cours :
  - Des rhumatismes inflammatoires chroniques, notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante.
  - De certaines arthroses invalidantes et douloureuses.
- Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës de :
  - Rhumatismes abarticulaires (périarthrites scapulo-humérales, tendinites, bursites).
  - Arthroses microcristallines.
  - Radicalgies sévères.
  - Arthroses.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IDOL® 100 mg, suppositoire ?**

Liste des informations nécessaires avant la prise de ce médicament :

- Ne prenez jamais IDOL® 100 mg, suppositoire dans les cas suivants :**
  - Au-delà de 5 mois de grossesse révoit (24 semaines d'aménorrhée).
  - Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de ce médicament ou d'un médicament apparenté, notamment autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, acide acétylsalicylique (aspirine).
  - Antécédent d'allergie à l'un des excipients.
  - Antécédents de saignements gastro-intestinaux ou d'ulcères liés à des traitements antérieurs par AINS.
  - Ulcère de l'estomac ou du duodénum ancien en évolution ou récidivant.
  - Hémorragie gastro-intestinale, hémorragie cérébrale ou autre hémorragie en cours.

- Maladie grave du foie.
- Maladie grave du rein.
- Maladie grave du cœur.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Inflammation ou saignements récents du rectum (contre-indication liée à l'utilisation de la voie rectale).

**Mise en garde et précaution d'emploi :**

Faites attention avec IDOL® 100 mg, suppositoire :

**Mises en garde spéciales :**

Les médicaments tels que IDOL® 100 mg, suppositoire pourraient augmenter le risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement.

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risques pour ce type de pathologie (par exemple en cas de pression artérielle élevée, de diabète, de taux de cholestérol élevé ou si vous fumez), veuillez en parler avec votre médecin ou à votre pharmacien.

**AVANT LE TRAITEMENT :**

PREVENIR VOTRE MÉDECIN, EN CAS :

- D'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une urticaire, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'acide acétylsalicylique (aspirine) ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien (voir rubrique « N'utilisez jamais IDOL® 100 mg, suppositoire »).
- De troubles de la coagulation, de traitement anticoagulant ou antiagrégant plaquettaire concomitant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves.
- D'antécédents digestifs (ulcère de l'estomac ou du duodénum anciens, hernie hiatale, hémorragie digestive).

- De maladie du cœur, du foie ou du rein,
- De troubles psychiques, d'épilepsie, de maladie de Parkinson,
- De traitement par diurétique ou d'intervention chirurgicale récente.

**AU COURS DU TRAITEMENT, EN CAS :**

- De troubles de la vue (sensation de brouillard), PREVENIR VOTRE MÉDECIN.
- De maux de tête persistants PREVENIR VOTRE MÉDECIN.
- De signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment crise d'asthme urticaire, brusque gonflement du visage et du cou, ARRÊTEZ LE TRAITEMENT

# 1. Dénomination du médicament

**CELENO® 6,25 mg et 25 mg**

Boîte de 30 comprimés  
Carvédilol

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

Conservez 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, car 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.

# 2. Composition du médicament

	Par comprimé
CELENO® 6,25 mg	
Carvédilol (DCI)	6,25 mg
CELENO® 25 mg	
Carvédilol (DCI)	25 mg

Excipients à effets notables : Saccharose, lactose, lactose monohydraté, polydextrose K25, aérosol 200, croscopolone, stéarate de magnésium.

# 3. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Alpha 1 et bêta-bloquant (code ATC: C07AG02 ; C : système cardiovasculaire).

# 4. Indications thérapeutiques

**CELENO®** est prescrit dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\geq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique, et, le plus souvent, digoxine.

# 5. Posologie

## Mode et voies d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

Durée du traitement

**VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

## Fréquence d'administration

Une fois par jour.

Réservé à l'usage.

## Posologie :

La posologie doit être adaptée à chaque patient.

Le traitement doit être instauré sous surveillance médicale particulière à l'administration de la première dose. L'augmentation des doses jusqu'à détermination de la dose efficace (définie comme étant la dose maximale tolérée) se fera sous surveillance médicale.

Cette période d'adaptation posologique progressive dure au moins 6 semaines.

Le test du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère à modérée.

## Administration de la première dose.

Le premier jour, une première dose de 3,125 mg doit être instaurée sous surveillance médicale particulière pendant au moins 3 heures.

## Prenez votre posologie :

Si cette première administration s'est révélée être bien tolérée (fréquence cardiaque  $> 50$  battements, pression artérielle systolique  $> 85$  mmHg et en l'absence de signes cliniques d'hypotension), la posologie sera augmentée le lendemain de la première administration à 3,125 mg 2 fois par jour. Cette posologie sera maintenue pendant au moins 2 semaines.

- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait de bêta-bloquant, peut entraîner une aggravation de l'insuffisance pendant la phase de titration des doses.

- Ne pas interrompre brutalement le traitement, particulièrement

### Précautions particulières d'emploi :

- Une surveillance clinique doit être effectuée après la première prise (au minimum de 3 heures), au cours de la première semaine de traitement.
- Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fréquence cardiaque.
- Des précautions particulières sont recommandées, dans les cas suivants s'ils sont appliqués sous traitement au long cours : hypotension, décompensation de l'insuffisance cardiaque, insuffisance cardiaque congestive chronique, bronchopneumopathie chronique obstructive, insuffisance hépatique, troubles vasculaires périphériques, phéochromocytome de Raynaud, hypotension, anesthésie générale et intervention chirurgicale majeure, bradycardie, bloc auriculoventriculaire au premier degré, hypersensibilité, réactions anaphylactiques sévères, poonésie, phéochromocytome, angor de Prinzmetal, syndrome de serrage et trombocytopénie.
- Les lentilles de contact : les porteurs de lentilles de contact doivent être avisés d'un risque de réduction de la sécrétion lacrymale.

**Scorella :** Risque de réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

En raison de la présence de lactose, l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

En raison de la présence de saccharose, l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

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

### Interactions

#### Interactions avec d'autres médicaments

- **Contra-indiquées :**
  - Médicaments : augmentation des concentrations de carvédilol.
  - Anti-arythmiques de la classe I : effet inotrope négatif avec risque de décompensation cardiaque.
- **Déconseillées :**
  - Antagonistes du calcium : effet inotrope négatif avec risque de décompensation cardiaque de l'insuffisance cardiaque.
  - Antihypertenseurs centraux : diminution centrale du tonus sympathique et effet vasodilatateur des antihypertenseurs centraux.
  - Fingolimod : potentialisation des effets bradycardiques pouvant avoir des conséquences fatales.
- **Nécessitant des précautions d'emploi :**
  - Amiodolone.
  - Anesthésiques volatils halogénés.
  - Anticholinergiques (gallamine, donepezil, rivastigmine, lazéna, néostigmine...).
  - Insuline, sulfamides hypoglycémiques, glimérid.
  - Médicaments donnant des torsades de pointes.

### Interactions avec les aliments et les boissons.

Sans objet.

### Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

**AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.**

**10. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement**

Grossesse : Dans les conditions normales d'utilisation, ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de la grossesse.

LOT 222040  
EXP 01/24  
PPV: 43 DH 80



pharmacie de base  
rd. q. n. et de vit

VASTAREL<sup>®</sup> 35 mg  
Dichlorhydrate de trimétazidine  
en comprimés pelliculés



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# VASTAREL<sup>®</sup> 35 mg

comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

**Prenez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Jetez 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. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous 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. Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
  3. Comment prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**  
AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉE ANTI-ANGINEUSE - code ATC : C01EB15  
Ce médicament est prescrit 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 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?**  
Ne prenez jamais VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :  
• Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans 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.

**Avertissements et précautions**  
VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée est un médicament à libération modifiée. 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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

**Autres médicaments et VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée**  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

**VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée avec des aliments et boissons**  
Sans objet.

**Grossesse et allaitement**  
Grossesse  
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 planifiez 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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du :** Sans objet.  
**3. COMMENT PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?**  
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Posologie**  
La dose recommandée de VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux fois par jour, matin et soir, à évaluer au cours des repas.  
Si vous avez des problèmes au niveau du rein 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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée que vous n'auriez dû :

Consulter immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :**  
Prenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.  
**Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :**  
Sans objet.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**  
Comme tous les médicaments, ce médicament 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 extrasystoliques, 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 brusques 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, éveil nocturne), sensation de tête qui tourne, vertige, congestion 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 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 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?**  
Tenir ce médicament 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.

Pas de précautions particulières de conservation.  
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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée  
• La substance active est :  
Dichlorhydrate de trimétazidine ..... 35,00 mg  
Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :  
Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, hypromellose, povidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium,  
Pelliculage : dioxyde de titane (E 171), glycérol, hypromellose, macrogol 6000, oxyde de fer rouge (E 172), stéarate de magnésium.

**Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur**  
Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé à libération modifiée. Boîte de 60.



**Nom et adresse du titulaire de l'AMM au Maroc**  
SERVIER MAROC  
Imm. ZEVAO, lot FATH 4  
Bd Abdelhalil BOUTALEB, 20180 Casablanca

**Administrateur**  
SERVIER MAROC  
Site de production Nouasseur - Casablanca

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

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

VASTAREL<sup>®</sup> 35 mg  
Dichlorhydrate de trimétazidine  
en comprimés pelliculés



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# VASTAREL<sup>®</sup> 35 mg

comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

**Prenez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Jetez 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. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous 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. Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
  3. Comment prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**  
AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉE ANTI-ANGINEUSE - code ATC : C01EB15  
Ce médicament est prescrit 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 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?**  
Ne prenez jamais VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :  
• Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans 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.

**Avertissements et précautions**  
VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée est un médicament à libération modifiée. 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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

**Autres médicaments et VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée**  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

**VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée avec des aliments et boissons**  
Sans objet.

**Grossesse et allaitement**  
Grossesse  
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 planifiez 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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du :** Sans objet.  
**3. COMMENT PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?**  
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Posologie**  
La dose recommandée de VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux fois par jour, matin et soir, à évaluer au cours des repas.  
Si vous avez des problèmes au niveau du rein 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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée que vous n'auriez dû :

Consulter immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :**  
Prenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.  
**Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :**  
Sans objet.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**  
Comme tous les médicaments, ce médicament 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 extrasystoliques, 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 brusques 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, éveil nocturne), sensation de tête qui tourne, vertige, congestion 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 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 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?**  
Tenir ce médicament 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.

Pas de précautions particulières de conservation.  
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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

• La substance active est :  
Dichlorhydrate de trimétazidine ..... 35,00 mg  
Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :  
Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, hypromellose, povidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium,  
Pelliculage : dioxyde de titane (E 171), glycérol, hypromellose, macrogol 6000, oxyde de fer rouge (E 172), stéarate de magnésium.

**Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur**  
Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé à libération modifiée. Boîte de 60.



**Nom et adresse du titulaire de l'AMM au Maroc**  
SERVIER MAROC  
Imm. ZEVAO, lot FATH 4  
Bd Abdelhalil BOUTALEB, 20180 Casablanca

**Administrateur**  
SERVIER MAROC  
Site de production Nouasseur - Casablanca

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

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

**VASTAREL<sup>35</sup> mg**  
Dichlorhydrate de trimétazidine  
en comprimés pelliculés  
60 comprimés pelliculés  
6 118000 100216

**NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

# VASTAREL<sup>®</sup> 35 mg

comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

**Prenez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Jetez 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. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous 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. Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
  3. Comment prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- 1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**  
AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉE ANTI-ANGINEUSE - code ATC : C01EB15  
Ce médicament est prescrit 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 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?**  
Ne prenez jamais VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :  
• Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans 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.

**Avertissements et précautions**  
VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée est un médicament à libération modifiée. 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 doses 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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

**Autres médicaments et VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée**  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

**VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée avec des aliments et boissons**  
Sans objet.

**Grossesse et allaitement**  
Grossesse  
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 planifiez 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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du :** Sans objet.

**3. COMMENT PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?**  
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Posologie**  
La dose recommandée de VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux fois par jour, matin et soir, à évaluer au cours des repas.

Si vous avez des problèmes au niveau du rein 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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée que vous n'auriez dû :  
Consulter immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :**  
Prenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.  
**Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :**  
Sans objet.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**  
Comme tous les médicaments, ce médicament 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 extrasystoliques, 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), cœur, rougeurs brusques 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, éveil nocturne), sensation de tête qui tourne, vertige, congestion 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 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 35 MG COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?**  
Tenir ce médicament 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.  
Pas de précautions particulières de conservation.

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 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

• La substance active est :  
Dichlorhydrate de trimétazidine ..... 35,00 mg  
Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :  
Hydrogénophosphate de calcium dihydraté, hypromellose, povidone, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium,  
Pelliculage : dioxyde de titane (E 171), glycérol, hypromellose, macrogol 6000, oxyde de fer rouge (E 172), stéarate de magnésium.

**Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur**  
Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé à libération modifiée. Boîte de 60.



**Nom et adresse du titulaire de l'AMM au Maroc**  
SERVIER MAROC  
Imm. ZEVAO, lot FATH 4  
Bd Abdelhalil BOUTALEB, 20180 Casablanca

**Administrateur**  
SERVIER MAROC  
Site de production Nouasseur - Casablanca

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

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





PIASCLEDINE® 300 mg, gélule  
insaponifiables d'avocat et de soja

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

• Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Coût et informations.

Si vous avez  
que vous n'  
Les surdosag  
ou exacerber  
no hépatique  
PIASCLEDIN  
consultez im  
pharmacien.

Si vous oublie

Ne prenez pas de dose double pour compenser la

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

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec PIASCLEDINE sont des diarrhées, des douleurs abdominales, une gêne en haut de l'abdomen et des nausées.

**Effets indésirables graves possibles :**

**Contactez immédiatement votre médecin et arrêtez le traitement en cas de survenue de l'un des effets indésirables suivants, qui pourraient être grave et pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical en urgence :**

**Signes et symptômes qui peuvent être des signes de réactions allergiques sévères (peu fréquents) :**

6 118001 072644

Boîte de 30 gélules

Distribué par Sothema-Bouskoura

PPV : 188,00 DHS

PIASCLEDINE® 300MG

LOT L765

FAB 12/2022

EXP 12/2025

18001 072644