

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.



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

M23-011505

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1356 Société : MD 193558

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre : Med

Nom & Prénom : CHATANE

Date de naissance : 01.01.48

Adresse : 23 EL MANZAH 36 AN 3 MAR EL 25

Tél. : 06 1292036 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : neurologie

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.

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) :

Autorisation CNDP N° : MA-215 / 2019

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'Al
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

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
22/02/24	25		250	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MENZEH AL QODS Lot Al Menzeh Imm 45 N° Al Qods Sidi Bernoussi Tél: 05 22 71 36 - CASABLANCA Patente N° 31630955 - I.F. N° 53010629	22/02/24	519.60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	22/02/24	25	160

AUXILIAIRES MEDICAUX

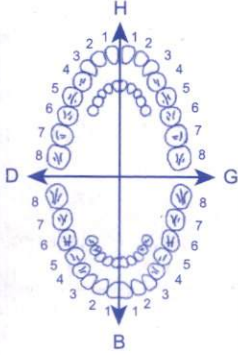
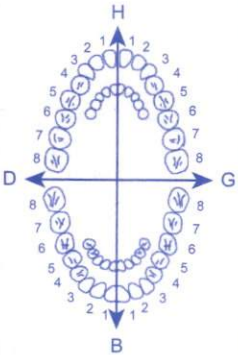
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

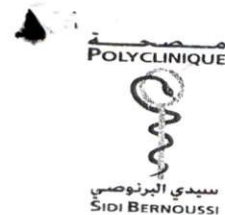
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</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 colspan="2">B</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



SERVICE DE RADIOLOGIE



RADIOLOGUE : DR KCHIWCHA .W

Nom : CHATWANE

MEDECIN DEMANDEUR

Prénom : MOHAMED

DATE : 22/01/2024

EXAMEN RADIOLOGIQUE

Rx : THORAX FACE

RESULTAT

- Absence de foyer pleuro-parenchymateux d'allure évolutive visible.
- Silhouette cardio-médiastinale d'apparence normale./.

SENTIMENTS CONFRATERNELS



N° IPP : 256286	N° SEJOUR : 240004778	FACTURE N° 2404001586		DATE D'ENTREE : 22/01/2024		DATE DE SORTIE : 22/01/2024				
ASSURE :		UF: 5003 RADIOLOGIE N° IMMAT C.N.S.S : N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE : N° SE. SOC. ETRANG. :		DESTINATAIRE : CHATWANE,Mohamed						
MALADE : CHATWANE,Mohamed NOM JEUNE FILLE :										
TIERS PAYANT 1 :										
TIERS PAYANT 2 :										
REF. PC 1 : REF. PC 2 :										
NATURE DE PRESTATION	LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1 % / Dh MONTANT		TIERS PAYANT 2 % / Dh MONTANT		PART DU MALADE % / Dh MONTANT	
ACTES DE RADIOLOGIE ACTE DE RADIOLOGIE MEDICALE	Z	16.00	10.00	160.00					0.00	160.00

Intervenant : 146999 EQUIPE, RADIOLOGIE RADIOLOGIE	TOTAUX :	160.00						160.00
Arrêtée la présente facture à la somme de : CENT SOIXANTE DHS		PLAFOND PC :					ACOMPTE:	
		REMISE :	0.00	REGLE :			AVOIR :	
		RESTE DU:	160.00					
DATE FACTURE : 22/01/2024	EDITEE LE : 22/01/2024	PAR: MOUJAH	ACCIDENT DE TRAVAIL :					
VISA			N° DE POLICE :		DATE AT :			
			Règlement à effectuer à l'ordre de :		POLYCLINIQUE C.N.S.S - SIDI BERNOUSSI			
			BANQUE :		BMCE - BERNOUSSI			
			N° compte bancaire :		011793000023210006006837			

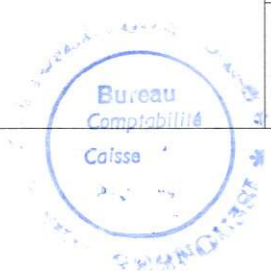


POLYCLINIQUE C.N.S.S - SIDI BERNOUSSI
HAY EL-QODS
20600 CASABLANCA
Tél: 0522-73-15-32/73-16-20 Fax: 0522-73-15-72
INPE: 090001546 ICE: 001757364000080 IF: 1602058



N° IPP :	256286	N° SEJOUR :	240004779	FACTURE N° 2402001701		DATE D'ENTREE : 22/01/2024		DATE DE SORTIE : 22/01/2024			
ASSURE :				UF: 6001 CONSULTATION MEDICALE ET AUXI N° IMMAT C.N.S.S : N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE :		DESTINATAIRE : CHATWANE, Mohamed					
MALADE : CHATWANE, Mohamed											
NOM JEUNE FILLE :											
TIERS PAYANT 1 :											
TIERS PAYANT 2 :											
REF. PC 1 : REF. PC 2 :				N° SE. SOC. ETRANG. :							
NATURE DE PRESTATION		LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1 % / Dh MONTANT		TIERS PAYANT 2 % / Dh MONTANT		PART DU MALADE % / Dh MONTANT	
CONSULTATION DE MEDECIN CONSULTATION DE CARDIOLOGUE + ECG		CsC	1.00	250.00	250.00					0.00	250.00

Intervenant : M0500030 DR BEN MALLEM KENZA (CARDIO)		TOTAUX :		250.00						250.00	
Arrêtée la présente facture à la somme de : DEUX CENT CINQUANTE DHS				PLAFOND PC :						ACOMPTE:	
				REMISE :		0.00	REGLE :			AVOIR :	
				RESTE DU:		250.00					
DATE FACTURE : 22/01/2024		EDITEE LE : 22/01/2024		PAR: MOUJAH		ACCIDENT DE TRAVAIL :					
VISA						N° DE POLICE :		DATE AT :			
						Règlement à effectuer à l'ordre de :		POLYCLINIQUE C.N.S.S - SIDI BERNOUSSI			
						BANQUE :		BMCE - BERNOUSSI			
						N° compte bancaire :		011793000023210006006837			



Casablanca, le 22/01/24

Dr. [Signature]
CHATELAIN

RZ [Signature]
[Signature]



[Faint circular stamp with text: 'Polyclinique CNSS Sidi Bernoussi', 'Service Radiologie', 'Date: 22/01/24', 'Heure: 15h30']

Casablanca, le 22/01/24

Dr Bad

CHATWANE

Avis cardiologue
pour
une
HITte

Casablanca, le 22/01/24

1^R

CHATWANE Nohamed

27,70 x3

- Cardioaspir 100



صيدلية منزله القدس
PHARMACIE MENZEH AL QODS
Lot. Al Menzeh Imm 45 N°1
Al Qods Sidi Bernoussi
Tél: 05 22 73 35 42 - CASABLANCA
Patente N° 31630955 - I.F. N° 53010629

0 - 1 - 0

57,80 x3

- Stansoni 10 - 5



27,70 x3

- Tenuel 35 - 5



1 - 0 - 1

519,60

DR BEN MAHMOUD KENZ
Cardiologue
Tél: 05 22 73 35 42

1106 03 mois

Statorim® 10 mg, 20 mg, 40 mg

Atorvastatine
Comprimés Pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ces notices, vous pourriez avoir besoin de ces informations à l'avenir.

- Si vous avez toute autre question, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit en cas de symptômes identiques, car il s'agit d'un effet indésirable de ce médicament.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre médecin.

1. Qu'est-ce que Statorim®, comprimé pelliculé ?
2. Quelles sont les informations à connaître ?
3. Comment prendre Statorim®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Statorim®, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE STATORIM®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
Statorim®, comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines ; il s'agit de médicaments qui interviennent dans la régulation des lipides (matières grasses). Code ATC : C10AA05

Hypercholestérolémie :
Statorim® est indiqué en complément d'un régime pour réduire les taux élevés de cholestérol total, de LDL-cholestérol, d'apolipoprotéine B et de triglycérides chez les adultes, adolescents et enfants âgés de 10 ans ou plus présentant une hypercholestérolémie primaire incluant l'hypercholestérolémie familiale (hétérozygote) ou les hyperlipidémies mixtes (correspondant aux types IIa et IIb de la classification de Fredrickson), lorsque la réponse à un régime ou à d'autres traitements non pharmacologiques n'est pas suffisante.

Il est aussi indiqué pour réduire les taux de Cholesterol-T et de LDL-Ch chez les adultes présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote en complément d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérase des LDL) ou de tels traitements sont inadéquates.

Prévention des maladies cardiovasculaires :
Prévention des événements cardiovasculaires chez les patients adultes ayant un risque élevé de présenter un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STATORIM®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Contre-indications :

- Allergie : Ne prenez jamais Statorim®, comprimé pelliculé dans les cas suivants :
 - Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
 - Affection hépatique évolutive, évolution prolongée des transaminases sériques.
 - Association avec l'itraconazole, le kétoconazole, la tétracycline, le streptomycine et la dalcidine.
 - Chez la femme qui allaite.

Relatives :

- Fibrilles.
- Effets en garde spéciales et précautions d'emploi :

Faites attention avec Statorim®, comprimé pelliculé :
Statorim®, comprimé pelliculé pourrait ne pas être adapté pour vous dans les situations suivantes :

- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par Statorim® nécessite d'interrompre le traitement.

• Si vous avez des problèmes de reins :

• Si votre glande thyroïde ne fonctionne pas suffisamment (hypothyroïdisme) ;

• Si vous avez souffert de courbatures ou de douleurs musculaires répétées ou insupportables, ou si vous avez eu une réaction anormale au fentanyl ou à l'halothane ;

• Si vous avez déjà présenté des problèmes musculaires pendant un traitement avec des médicaments pour diminuer les lipides (par ex. d'autres « statines » ou des « fibrates ») ;

• Si vous avez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

• Si vous avez un antécédent de maladie du foie ;

• Si vous êtes âgé de plus de 70 ans ;

• Si vous présentez l'une de ces situations, votre médecin devra réaliser un contrôle sanguin avant, éventuellement pendant votre traitement par Statorim®, comprimé pelliculé afin d'évaluer le risque de survenue d'effets indésirables au niveau des muscles.

Le risque de survenue d'effets indésirables musculaires peut être majoré en cas de prise d'autres médicaments en même temps que l'atorvastatine.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Statorim®, comprimé pelliculé.

Efficacité et la sécurité d'emploi de l'atorvastatine n'ont pas été étudiées sur des périodes de traitement de plus d'un an chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans.

Le médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contre-indiqué chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles prépubères n'ont pas été étudiés.

570180



Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés de Statorim®, comprimé pelliculé (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

Risque de syndrome de sevrage :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez simplement votre prochaine dose à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre Statorim®, comprimé pelliculé :

Si vous voulez arrêter votre traitement par Statorim®, comprimé pelliculé, contactez votre médecin.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables :
Comme tous les médicaments, Statorim®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas.

Les effets indésirables suivants sont importants et nécessitent une action immédiate en cas de survenue :

• Réaction allergique brève avec difficulté respiratoire, affaissement, éruption cutanée et diminution de la pression artérielle ou gonflement de la face, de la langue et de la trachée qui peut provoquer une difficulté respiratoire importante (œdème angio-neurologique). Il s'agit d'une réaction très rare pouvant d'emblée être sévère. Vous devez arrêter votre traitement et consulter immédiatement votre médecin si cela arrive.

• Apparition de vésicules sur la peau, la bouche, les yeux et les parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique). Il s'agit d'une réaction très rare, pouvant d'emblée être sévère. Vous devez arrêter votre traitement et consulter immédiatement votre médecin si cela arrive.

• Des patients ont occasionnellement présenté une détérioration ou une inflammation des muscles, pouvant très rarement évoluer vers une « rhabdomyolyse », état sévère potentiellement mortel. Si vous présentez une faiblesse, une sensibilité ou une douleur musculaire, en particulier en association à une malaise ou de la température, arrêtez de prendre votre traitement et prévenez immédiatement votre médecin.

Des effets très rares affectent moins de 1 patient sur 10 000 et des effets rares affectent 1 à 10 patients sur 10 000 pendant Statorim®, comprimé pelliculé.

Si vous constatez des problèmes de saignements inattendus ou inhabituels, il peut s'agir d'une affection du foie. Consultez votre médecin le plus vite possible.

Autres effets indésirables possibles de Statorim®, comprimé pelliculé :

Les effets indésirables fréquents sont les suivants :

• Nausées, douleur abdominale, constipation, flatulences, indigestion, maux de tête, douleur musculaire, faiblesse, diarrhée, insomnie, fourmillements, douleur aux bras, réactions allergiques, engourdissements ou picotements dans les doigts et les orteils, diminutions de la sensibilité de la peau au toucher ou à la douleur, douleurs des articulations et du dos, gonflements, en particulier des chevilles (œdème), asthénie, éruption cutanée, démangeaisons.

D'autres effets indésirables moins fréquents ont été observés chez certains patients traités par Statorim®, comprimé pelliculé dans les études cliniques similaires. Tous ces effets ne sont pas nécessairement liés à l'utilisation de ces médicaments :

Les effets indésirables peu fréquents sont les suivants :

• Anorexie (perte d'appétit), vomissements, éruption cutanée, maladies musculaires, saignements ou ecchymoses, bourdonnements dans les oreilles, écoulement de la tête, prise de poids, perte de mémoire, urticaire, sensation de malaise, impuissance, perte de cheveux, pancréatite (inflammation du pancréas pouvant entraîner des douleurs à l'estomac), augmentation ou diminution du taux de sucre dans le sang.

Si vous présentez un diabète, vous devez continuer à contrôler soigneusement votre taux de sucre dans le sang.

Les effets indésirables rares sont les suivants :

• Hépatite (inflammation du foie), jaunisse (jaunissement de la peau et du blanc de l'œil), rhabdomyolyse (douleurs et faiblesse musculaires sévères, souvent associées à la fièvre).

Les effets indésirables très rares sont les suivants :

• Erythème multiforme (éruption de plaques rouges), allérgie du goût, troubles visuels, modifications de la fonction hépatique, perte auditive, gonflement des seins chez l'homme et la femme (gynécomastie), blessures tendineuses.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec certaines statines : troubles du sommeil incluant cauchemars, perte de mémoire, difficultés sexuelles, douleurs et problèmes respiratoires incluant toux persistante, et/ou essoufflement ou fièvre.

Si des effets indésirables apparaissent, veuillez en informer votre médecin, qui prendra les mesures nécessaires.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER STATORIM®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation

A conserver à une température ambiante (15-30°C).

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

La substance active est :

Atorvastatine calcique biphénylate 10,86 mg

Équivalent à l'atorvastatine 10 mg

Atorvastatine calcique biphénylate 21,72 mg

Équivalent à l'atorvastatine 20 mg

Atorvastatine calcique biphénylate 43,44 mg

Équivalent à l'atorvastatine 40 mg

Atorvastatine calcique biphénylate 86,88 mg

Équivalent à l'atorvastatine 80 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, lactose, croscarmellose sodique, carbonate de calcium, stéarate de magnésium, opacifiant, simethicone émulsion 30%.

Liste des excipients à effet notoire :

Lactose.

Forme pharmaceutique et contenu

Statorim® 10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg Comprimé pelliculé Boîtes de 10 et 30

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

Date de la notice : Juin 2016

Fabriqué et distribué par Zenith Pharma

98, Zone Industrielle Tassila, Ineziane-Agadir-Moroc

Dr. Mohamed EL BOUHADDI, Pharmacien Responsable

Stanom® 10 mg, 20 mg, 40

Atorvastatine
Comprimés Pelliculés

Vous lire attentivement l'intégralité
• Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
• Si vous avez toute autre question, 1 médecin ou à votre pharmacien.
• Ce médicament vous a été personnellement prescrit en cas de symptômes identiques, cela signifie que vous avez des effets indésirables identiques à ceux de ce médicament.
• Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre médecin.

1. Qu'est-ce que Stanom®, comprimé pelliculé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Stanom® ?
3. Comment prendre Stanom®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Stanom®, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE STANOM®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
Stanom®, comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines ; il s'agit de médicaments qui interviennent dans la régulation des lipides (matières grasses). Code ATC : C10AA05

Indications thérapeutiques :

Hypercholestérolémie :
Stanom® est indiqué en complément d'un régime pour réduire les taux élevés de cholestérol total, de LDL-cholestérol, d'apolipoprotéine B et de triglycérides chez les adultes, adolescents et enfants âgés de 10 ans ou plus présentant une hypercholestérolémie primaire incluant l'hypercholestérolémie familiale (homozygote) ou les hyperlipidémies mixtes (correspondant aux types IIa et IIb de la classification de Fredrickson), lorsque la réponse à un régime ou à d'autres traitements non pharmacologiques n'est pas suffisante.

Stanom® est aussi indiqué pour réduire les taux de Cholesterol-T et de LDL-C chez les adultes présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote en complément d'autres traitements hypolipémiants incluant l'aphéresis des LDL ou si de tels traitements sont indisponibles.

Prévention des maladies cardiovasculaires :
Prévention des événements cardiovasculaires chez les patients adultes ayant un risque élevé de présenter un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STANOM®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Contre-indications :

- Absolues :**
Ne prenez jamais Stanom®, comprimé pelliculé dans les cas suivants :
- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Allergie hémolytique, élévation prolongée des transaminases sériques.
- En association avec l'itraconazole, le kétoconazole, la tétracycline, le stérolé et la dalcinone.
- Chez la femme qui allaite.

Relatives :

- Fibrilles.
- Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :
- Faibles attention avec Stanom®, comprimé pelliculé :
Stanom®, comprimé pelliculé pourrait ne pas être adapté pour vous dans les situations suivantes :
- Le développement d'une grossesse survient sous traitement par Stanom® nécessite d'interrompre le traitement.

- Si vous avez des problèmes de reins ;
- Si votre glande thyroïde ne fonctionne pas suffisamment (hypothyroïdisme) ;
- Si vous avez souffert de courbatures ou de douleurs musculaires, ou si vous avez eu un antécédent personnel ou familial de problèmes musculaires ;
- Si vous avez déjà présenté des problèmes musculaires pendant un traitement avec des médicaments pour diminuer les lipides (par ex. d'autres «statines» ou des «fibrates») ;
- Si vous avez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Si vous avez un antécédent de maladie du foie ;
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une de ces situations, votre médecin devra réaliser un contrôle sanguin avant, pendant et après votre traitement par Stanom®, comprimé pelliculé afin d'évaluer le risque de survenue des effets indésirables au niveau des muscles.

Le risque de survenue d'effets indésirables musculaires peut être majoré en cas de prise d'autres médicaments en même temps que l'atorvastatine.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Stanom®, comprimé pelliculé et si vous souffrez d'insuffisance respiratoire sévère.

L'efficacité et la sécurité d'emploi de l'atorvastatine n'ont pas été étudiées sur des périodes de traitement de plus d'un an chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans.

Les effets de l'atorvastatine chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles pré-pubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contient du lactose. Si vous avez un problème héréditaire rare d'intolérance au galactose, une galactosémie congénitale, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose vous ne devez pas prendre ce médicament.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

Certains médicaments peuvent modifier les effets de Stanom®, comprimé pelliculé et réciproquement.

Ce type d'interaction peut diminuer l'efficacité de l'un des deux médicaments ou les deux. Le risque de survenue et la sévérité des effets indésirables, en particulier une insuffisance respiratoire sévère.

Importance importante mais des muscles peuvent être plus augmentés.

Si vous prenez ou avez pris récemment un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Stanom®, comprimé pelliculé :

- Médicaments utilisés pour modifier le fonctionnement de votre système immunitaire, par exemple la ciclosporine ;

- Certains médicaments antibiotiques ou antifongiques, par exemple la tétracycline, l'érythromycine, la clarithromycine, le kétoconazole, l'itraconazole, le posaconazole, la rifampicine ;

- D'autres médicaments utilisés pour réguler les taux de lipides, par exemple le gemfibrozil, d'autres fibrates, l'acide nicotinique et dérivés, le colestérol, l'ezetimibe ;

- Certains inhibiteurs calciques utilisés en cas d'angine de poitrine ou de pression artérielle élevée, par exemple la nifédipine, le diltiazem ; des médicaments utilisés pour contrôler le rythme cardiaque, comme la digoxine ;

- Certains benzodiazépines utilisés dans l'anxiété et d'autres conditions, par exemple la zolédronate ;

- Les inhibiteurs de protéases utilisés dans le traitement du VIH, par exemple le nelfinavir ;

- D'autres médicaments connus pour interagir avec l'atorvastatine, dont la warfarine (qui diminue la coagulation du sang), les contraceptifs oraux, la phénytoïne (un anticonvulsif utilisé dans l'épilepsie) et les médicaments (produits contenant de l'aluminium et du magnésium contre l'indigestion) ;

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

- Jus de pamplemousse :

Ne prenez pas plus d'un ou de deux petits verres de jus de pamplemousse par jour car de grandes quantités de jus de pamplemousse peuvent modifier les effets de l'atorvastatine.

- Alcool :

Évitez de boire d'alcool pendant que vous prenez ce médicament.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Ne prenez pas Stanom®, comprimé pelliculé si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous essayez de le devenir. Les femmes en âge d'avoir des enfants doivent prendre des mesures contraceptives adéquates.

Évitez aussi Stanom®, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Vérifiez de l'atorvastatine au cours de la grossesse et de l'allaitement n'a pas été établie.

Vous devez consulter à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sur l'appétit à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

574180



Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés de Stanom®, comprimé pelliculé (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez simplement votre prochaine dose à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre Stanom®, comprimé pelliculé :

Si vous voulez arrêter votre traitement par Stanom®, comprimé pelliculé, contactez votre médecin.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, Stanom®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables suivants sont importants et nécessitent une action immédiate en cas de survenue :

- Apparition d'écchymoses sur la peau, la bouche, les yeux et les parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique). Il s'agit d'une réaction très rare, pouvant d'emblée être sévère. Vous devez arrêter votre traitement et consulter immédiatement votre médecin si cela arrive.

- Des patients ont occasionnellement présenté une détérioration ou une inflammation des muscles, pouvant très rarement évoluer vers une «rhabdomyolyse», état sévère potentiellement mortel. Si vous présentez une faiblesse, une sensibilité ou une douleur musculaire, en particulier en association à un malaise ou de la température, arrêtez de prendre votre traitement et prévenez immédiatement votre médecin.

Des effets très rares affectant moins de 1 patient sur 10.000 et des effets rares affectant 1 à 10 patients sur 10.000 peuvent survenir :

- Si vous constatez des problèmes de saignements importants ou inhabituels, il peut s'agir d'une affection du foie. Consultez votre médecin le plus vite possible.

Autres effets indésirables possibles de Stanom®, comprimé pelliculé :

- Les effets indésirables fréquents sont les suivants :

- Nausées, douleur abdominale, constipation, flatulences, indigestion, maux de tête, douleur musculaire, faiblesse, diarrhée, insomnie, étourdissements, douleur au thorax, réactions allergiques, engourdissements ou picotements dans les doigts et les orteils, diminutions de la sensibilité de la peau au toucher ou à la douleur, douleurs des articulations et du cou, gonflements, en particulier des chevilles (œdème), asthénie, éruption cutanée, démangeaisons.

D'autres effets indésirables moins fréquents ont été observés chez certains patients traités par Stanom®, comprimé pelliculé ou d'autres médicaments similaires. Tous ces effets ne sont pas nécessairement liés à l'utilisation de ces médicaments :

- Les effets indésirables peu fréquents sont les suivants :

- Anorexie (perte d'appétit), vomissements, éruption cutanée, maladies musculaires, saignements ou «bleus» inattendus, bourdonnements dans les oreilles et/ou la tête, prise de poids, perte de mémoire, urticaire, sensation de malaise, impuissance, perte de cheveux, pancréatite (inflammation du pancréas pouvant entraîner des douleurs à l'estomac), augmentation ou diminution du taux de sucre dans le sang.

Si vous présentez un diabète, vous devez continuer à contrôler soigneusement votre taux de sucre dans le sang.

Les effets indésirables rares sont les suivants :

- Hépatite (inflammation du foie), jaunisse (jaunissement de la peau et du blanc de l'œil), rhabdomyolyse (décoloration et faiblesse musculaires sévères, souvent associées à la fièvre).

Les effets indésirables très rares sont les suivants :

- Erythème multiforme (éruption de taches rouges), altération du goût, troubles visuels, modifications de la fonction hépatique, perte auditive, gonflement des seins chez l'homme et la femme (gynécomastie), blessures tendineuses.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec certaines statines : troubles du sommeil incluant cauchemars, perte de mémoire, difficultés sexuelles, dépression et problèmes respiratoires incluant toux persistante, et/ou essoufflement ou fièvre.

Si des effets indésirables apparaissent, veuillez en informer votre médecin, qui prendra les mesures nécessaires.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER STANOM®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation

A conserver à une température ambiante (15-30°C).

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :

La substance active est :

Atorvastatine calcique tryhdyrate 10,86 mg

Équivalent à l'atorvastatine 10 mg

Atorvastatine calcique tryhdyrate 21,72 mg

Équivalent à l'atorvastatine 20 mg

Atorvastatine calcique tryhdyrate 43,44 mg

Équivalent à l'atorvastatine 40 mg

Atorvastatine calcique tryhdyrate 66,88 mg

Équivalent à l'atorvastatine 60 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, lactose, croscarmellose sodique, carbonate de calcium, stéarate de magnésium, opadry, siméticone émulsion 30%.

Liste des excipients à effet notoire :

Lactose

Forme pharmaceutique et contenu

Stanom® 10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg Comprimé pelliculé Boîtes de 10 et 30

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

Date de la notice : Juin 2016

Fabriquée et distribuée par Zenith Pharma

96, Zone Industrielle Tassila, Inzaghene-Agadi-Marc

Dr. Mohamed EL BOUMADI, Pharmacien Responsable

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 et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
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'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se



6 118001 090280

Bayer S.A.

P.P.V. : 27,70 DH

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique



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 et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
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'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se



6 118001 090280

Bayer S.A.

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH



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 et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
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'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se



6 118001 090280

Bayer S.A.

P.P.V. : 27,70 DH

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique



PPV:87DH70
PER:10/26
LOT:M3501

modifiée
rations

V
in

• Ge
• Si vo

- 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISEE ANTI-ANGINEUSE.

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 TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

Ne prenez jamais TRIMAREL® 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

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé 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).

Enfants et adolescents

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

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

TRIMAREL® 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, TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, 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.

Excipient à effet notoire :

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du : Glycérol.



PPV:87DH70
PER:10/26
LOT:M3501

modifiée
/mations



V

im,
• Ga,
• Si vous,
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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISEE ANTI-ANGINEUSE.

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 TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

Ne prenez jamais TRIMAREL® 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

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé 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).

Enfants et adolescents

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

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

TRIMAREL® 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, TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, 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.

Excipient à effet notoire :

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du : Glycérol.



PPV:87DH70
PER:10/26
LOT:M3501

fiée
tions

Veuil
impos

• Garde
• Si vous

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre médecin. 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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISEE ANTI-ANGINEUSE.

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 TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

Ne prenez jamais TRIMAREL® 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

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé 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).

Enfants et adolescents

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

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

TRIMAREL® 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, TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, 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.

Excipient à effet notoire :

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du : Glycérol.

