

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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.

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

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

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8499 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : BOUMHAMDI DRISS

Date de naissance : 03/12/1963

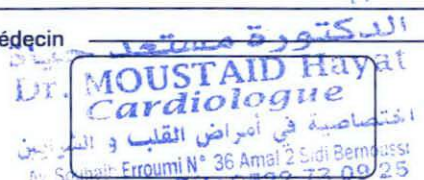
Adresse : RUE EL Bouskane 2 IMM6 Apt 20 Sidi Bernaoui

ca sa

Tél. : 06.13.856914 Total des frais engagés : #40581.6 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 04/10/2019

Nom et prénom du malade : BOUMHAMDI DRISS Age : 56

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Cardiopathie ischémique

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 : Casablanca Le : 27 DEC. 2019

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
04/10/13	ct		250 Drs	الدكتور موسى حياد Dr MOUSA HAYAD Hayat Cardiologue
09/10/13	ct		800 Drs	في موافقة القلب والمسالخ Av. Souhaib Erroumi N° 38 Amal 2500 Beni Oss Casablanca Tél. 0522 73 00 25 Dr MOUSA HAYAD

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXÉCUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Al Boustani II 1013 Mars 5 Pharmacie des 3 Bébés	09/10/2013	1990,30
Docteur en Pharmacie 16 Boushant 1013 Mars 5 et 6	07/10/2013	591,30
Stepharmaci ACTUELLE 141 MOHAMEAD 11 Docteur en Pharmacie	30/10/2013	428,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553
	P

(Création, remont, adjonction)

The diagram illustrates a 3D helical structure, possibly a protein, with a vertical axis labeled 1 through 8 and a horizontal axis labeled D, G, and B.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

Dr. MOUSTAID Hayat

Spécialiste des maladies du Coeur
et des Vaisseaux

HTA. Echocardiographie doppler.
Holter ECG et tensionnel
Epreuve d'effort



الدكتورة مستعد حياة

اختصاصية في أمراض القلب والشرايين
وارتفاع الضغط الدموي

التشخيص بالصدى والدوبлер. قرین المهد
تسجيل مستمر لضغط الدم لمدة 24 ساعة
تسجيل مستمر لخطيط القلب لمدة 24 ساعة

Casablanca, le : 3.0 OCT 2019

M : Bohm HAMMI DRASS

42500

Dneguy



1 oggi noi

ou Brava fenix

1 oggi noi

Pharmacie ACTUELLE
Dr. MOUNA LOUAFI
Docteur en Pharmacie
Al Boustane II Im 13 Mag 5 et 6
Sidi Bernoussi CASA
Tél : 0522.73.15.36

الدكتورة مستعد حياة
Dr. MOUSTAID Hayat
Cardiologue
اختصاصية في أمراض القلب والشرايين
Av. Souhaib Erroumi N° 36 Amal 2 Sidi Bernoussi
Casablanca Tel : 0522 73 09 25

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

INEGY® 10 mg/10 mg, comprimé

INEGY® 10 mg/20 mg, comprimé

INEGY® 10 mg/40 mg, comprimé

Ezetimibe/Simvastatine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que INEGY et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre INEGY ?
- Comment prendre INEGY ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver INEGY ?
- Informations supplémentaires.

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

INEGY est un médicament utilisé pour diminuer les taux de cholestérol total, de « mauvais » cholestérol (LDL-cholestérol) et les substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, INEGY augmente le taux de « bon » cholestérol (HDL-cholestérol). INEGY agit pour réduire votre cholestérol de deux façons. La substance active ezetimibe réduit le cholestérol absorbé par votre tube digestif. La substance active simvastatine qui appartient à la classe des « statines » inhibe la production de cholestérol fabriqué par votre organisme.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau.

INEGY avec des aliments et des boissons

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui altèrent le métabolisme de certains médicaments y compris INEGY. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée car elle peut augmenter le risque de problèmes musculaires.

Grossesse et allaitements

Vous ne devez pas prendre INEGY si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous envisagez de l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant un traitement avec INEGY, arrêtez le immédiatement et informez votre médecin. Ne prenez pas INEGY si vous allaitez, car on ne sait pas si INEGY est dans votre lait. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Enfants

INEGY n'est pas recommandé chez l'enfant de moins de 10 ans.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucun effet sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines n'est attendu avec INEGY. Il est à noter que des cas d'étourdissements ont cependant été observés chez les patients traités.

INEGY contient du lactose

Les comprimés d'INEGY contiennent un sucre appelé lactose. Si votre médecin vous a informé(e) que vous aviez une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE INEGY ?

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Les comprimés ne sont pas sécables et ne doivent pas être divisés.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Vous devez suivre un régime hypocholestérolémiant avant de débuter le traitement par INEGY.

Vous devez poursuivre ce régime hypocholestérolémiant pendant toute la durée du traitement par INEGY.

Adulte : la posologie est d'un comprimé d'INEGY une fois par jour par voie orale.

Adolescent (âgé de 10 à 17 ans) : la posologie est d'un comprimé d'INEGY une fois par jour par voie orale (une posologie de 10 mg/40 mg une fois par jour ne doit pas être dépassée).

Prenez INEGY le soir. Vous pouvez le prendre pendant ou en dehors des repas.

Si INEGY vous est prescrit en association avec d'autres médicaments pour baisser le cholestérol contenant la substance active cholestyramine ou un autre chélateur des acides biliaires, vous devez impérativement prendre INEGY soit 2 heures avant soit 4 heures après le chélateur des acides biliaires.



Dr. MOUSTAID Hayat

Spécialiste des maladies du Coeur
et des Vaisseaux

HTA. Echocardiographie doppler.
Holter ECG et Tensionnel
Epreuve d'effort



الدكتورة مستعید حیاۃ

اختصاصیہ فی امراض القلب والشرايين

وارتفاق الضغط الدموی

التشخیص بالصدی والدوبلر. تمرین الجهد

تسجيل مستمر لضغط الدم لمدة 24 ساعۃ

تسجيل مستمر لخطیط القلب لمدة 24 ساعۃ

Casablanca, le : 07 OCT 2010

M : Boumhamdi DRIS

461^{40x3} - Corvasal 1/2 CP x 2ly .

150,40^{40x3} vastarel 35 S.V 1CP x 2ly .

551,30

tt de O3mns

Pharmacie ACTUELLE
Dr. MOUNA LOUAFI
Docteur en Pharmacie
Al Bousane II Im 13 Mag 5 et 6
Sidi Bernoussi CASA
Tél : 0522.73.15.26

الدكتورة مستعید حیاۃ
Dr. MOUSTAID Hayat
Dr. Cardiologue
الدكتور مسٹر حیاۃ
M. Moustaid Hayat
Casablanca Tel : 0522.73.09.25

CORVASAL® 2 mg

molsidomine

Comprimé sécable

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

molsidomine..... 2 mg pour un comprimé sécable.

Excipients : lactose monohydraté, crospovidone, stéarate de magnésium, macrogol 6000.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé sécable, Boîtes de 30 et de 90.

Classe pharmaco-thérapeutique

AUTRE VASODILATATEUR EN CARDIOLOGIE

Nom et adresse de l'exploitant

sanofi-aventis France

1-13, boulevard Romain Rolland

75014 Paris - France

Nom et adresse du fabricant

sanofi-aventis, S.A.

Ctra. C-35, La Batlloria a Hostalrich, Km 63,00

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30

P.P.V : 46,70 DH


6 118001 080335

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30

P.P.V : 46,70 DH


6 118001 080335

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30

P.P.V : 46,70 DH


6 118001 080335

En cas d'insuffisance hépatique, il est recommandé d'augmenter la posologie de 50%. Il n'est pas logique d'associer ce médicament aux dérivés nitrés retard, car leur mécanisme d'action est similaire.

Interactions médicamenteuses

Interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES

INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS

avec le VIAGRA (sildénafil), IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

L'allaitement est déconseillé au cours du traitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients

Lactose.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie

VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci n'a pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique « Effets indésirables »

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 MEDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉE ANTI-ANGINEUSE**

Code ATC : C01G51S

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 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,
- 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 trépiner les pieds),
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 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 indire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trépiner 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

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 pourrez prendre tout autre médicament.

VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans effet.

GROSSESSE – 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 35 mg 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 effet.

3. COMMENT PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

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

Posologie

La dose recommandée de VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, est d'un comprimé deux fois par jour matin et soir, à avaler 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 A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez pris plus de VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée que vous n'aurez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE

Reprendre le traitement normal que vous avez oublié de prendre. Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Ils ne surviennent pas systématiquement.

Fréquent (survenant chez moins de 1 % des patients)

Sensations vertigineuses, mal

sensation d'être malade, vomis

de fatigue.

Rare (survenant chez moins de 1 %)

Battements rapides ou irréguliers

cardiaques extra-systoliques, a

lors du passage à la position de

la touche) ou événouissement, mal

brusques du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut

être évaluée avec précision)

Symptômes extrapyramidaux (m

doigts, déformation des mouvements

et des jambes) habituellement rév

Troubles du sommeil (difficulté à s

constipation, importante rougeur s

du visage, des lèvres, de la langue et

ou respirer).

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche

plus souvent de infections, diminution du

le risque de saignement ou d'écch

Maladie du foie (nausées, vom

démangeaison, jaunissement de la

sombre).

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque

effet indésirable, n'importe quel

effet indésirable de cette notice.

Vous pouvez également déclarer

ce effet indésirable au médicament national de déclaration.

5. COMMENT CONSERVER VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE

Tenez ce médicament hors de la port

d'enfants. N'utilisez pas ce médicament après

péremption fait référence au dernier jet

Pas de précautions particulières de co

Ne jetez aucun médicament au tout-à

pharmacien d'éliminer les médicaments

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.

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. Boîte de 60.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché
Les Laboratoires SERVIER - France

50, rue Carnot

Suresnes - 92424 Cedex

France

Titulaire de l'AMM au Maroc

SERVIER MAROC

Imm. ZEVARCO, lot FATH 4

Bd Abdellah BOUTALEB, 20180 Casablanca

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : septembre 2017

MOUSTAID Hayat

Spécialiste des maladies du Coeur
et des Vaisseaux



HTA. Echocardiographie doppler.
Holter ECG et tensionnel
Epreuve d'effort

الدكتورة مستعد حياة

اختصاصية في أمراض القلب والشرايين

وارتفاع الضغط الدموي

التخدير بالصدى والدوبلاير. ترين المجهد

تسجيل مستمر لضغط الدم لمدة 24 ساعة

تسجيل مستمر لخطيط القلب لمدة 24 ساعة

Casablanca, le : 04 OCT 2019

M : Baum Hamsi DRIS

- laitie 40 dep matin } 05 jries
dep midi
puis dep le matin.

145,00 X 4 Nortan 300 (S.V) depj .
162,50 X 4 Mesiet (S.V) 1cpj .
35,75 X 3 - Koudéje 150 (S.V) 18pj .
163,20 X 4 Serdep (S.V) 1gaj matin .
1990,30

Pharmacie ACTUELLE
Dr. MOUNA LCUAFI
Docteur en Pharmacie
Al Boustan II Im 13 Mag 5 et 6
Sidi Bernoussi CASA
Tél : 0522.73.15.36

الدكتورة مستعد حياة
Dr. MOUSTAID Hayat
Cardiologue
اختصاصي في أمراض القلب والشرايين
Al Souhaib Erroumi N° 36 Amal 2 Sidi Bernoussi
Casablanca Tél : 0522 73 09 25

SERDEP® 20 mg

fluoxétine

COMPOSITION :

fluoxétine (DCI).....
(sous forme de chlorhydrate : 22,4 mg)
Excipients

FORMES ET PRESENTATIONS :

Gélules dosées à 20 mg de fluoxétine : étui de 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antidépresseur inhibiteur de la recapture de la serotoninine.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

SERDEP est indiqué dans le traitement des :

- Dépressions majeures,
- Troubles obsessionnels compulsifs.

CONTRE-INDICATIONS :

- Allergie connue à la fluoxétine
- Association avec les IMAO non sélectifs.
- Enfant de moins de 15 ans.

MISE EN GARDE :

- Comme avec tous les antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste pas immédiatement. Il faut compter plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.
- La levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite, une surveillance particulière des patients à haut risque devra être assurée en début de traitement.
- Le traitement par la fluoxétine doit être interrompu à l'apparition d'une éruption cutanée ou tout autre phénomène probablement allergique d'étiologie inconnue.

PRÉCAUTION D'EMPLOI :

- Insomnie ou nervosité en début de traitement,
- Epilepsie ou antécédents d'épilepsie, la survenue de la crise impose l'arrêt du traitement,
- Un dysfonctionnement hépatique,
- Diabète ou hypoglycémies,
- Antécédents d'anomalies de la coagulation ou traitement par des médicaments pouvant augmenter le risque de saignement (anticoagulants, certains anti-inflammatoires...).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

- Il est recommandé de ne pas utiliser la fluoxétine en cas de traitement par le tamoxifène et de recourir à d'autres antidépresseurs
- Il faut également signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments.



NEBILET® 5 mg

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou 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.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrifiable

La substance active est :

Nébivolol 5,00 mg
Sous forme de chlorhydrate de nébivolol 5,45 mg
pour un comprimé quadrifiable

Les autres composants sont :

Polysorbate 80, hypromellose, lactose monohydraté, amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Titulaire

BERLIN CHEMIE AG, SITE ADLERSHOF

Glenicker Weg 125 - 12489 Berlin - ALLEMAGNE

Fabricant

BERLIN CHEMIE AG, SITE ADLERSHOF

Glenicker Weg 125 - 12489 Berlin - ALLEMAGNE

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé quadrifiable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé quadrifiable en boîte de 28 comprimés.

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (d'origine inconnue).

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable légère à modérée, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque, chez les patients âgés de 70 ans ou plus.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrifiable ?

Ne prenez jamais NEBILET 5 mg, comprimé quadrifiable dans les cas suivants :

- Allergie au nébivolol ou à l'un des constituants de ce médicament.
- Insuffisance hépatique (*du foie*) ou altération de la fonction hépatique.
- Grossesse ou allaitement (cf. rubriques Grossesse et Allaitement).
- Insuffisance cardiaque aiguë, choc cardiogénique ou décompensation de l'insuffisance cardiaque.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires des 2ème et 3ème degrés sans pacemaker, bloc sino-auriculaire).
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères (actuels ou passés).
- Phéochromocytome non traité (*atteinte de la glande surréale provoquant une hypertension artérielle sévère*).
- Acidose métabolique.
- Bradycardie (rythme cardiaque inférieur à 60 battements par minute) ou rythme cardiaque irrégulier (mala die du si nus).
- Hypotension (pression artérielle systolique inférieure à 90 mmHg).
- Troubles sévères de la circulation sanguine dans les bras et dans les jambes.

Précautions particulières à prendre avec NEBILET 5 mg comprimé quadrifiable :

Mises en garde

En général

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

En l'absence de données, NEBILET 5 mg, comprimé quadrifiable ne doit pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent.

Une interaction du nébivolol au vérapamil ou au diltiazem, au

Liste des excipients à effet n

Lactose.

Prise ou utilisation d'autres

Veuillez indiquer à votre médecin si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament. L'association du nébivolol avec certains médicaments peut affecter leur activité ou celle du nébivolol. Cela peut se produire avec certains médicaments : il s'agit notamment de médicaments contre l'hypertension artérielle (comme certains antidiétiaze, hydroquinidine, cibenzodocaine, mexiléline, propafé, méthyldopa, rilméridine).

L'utilisation de ces médicaments doit être surveillée sous traitement par votre médecin.

3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrifiable ?

Hypertension

La dose est généralement d'1 comprimé par jour. Chez les sujets âgés et chez les personnes souffrant d'insuffisance cardiaque chronique, la dose initiale est de 1/2 comprimé. L'activité antihypertensive se manifeste généralement au bout de 4 semaines. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose d'antihypertenseurs, en cas de

Insuffisance cardiaque chronique

La posologie est adaptée à la sévérité de l'insuffisance cardiaque chronique et progressif des doses toutes les 1 à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines, selon la prescription de votre médecin.

Si le médicament est bien toléré, la posologie sera augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines, puis 5 mg (soit 1 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines selon la prescription de votre médecin, et enfin à 10 mg (2 comprimés en une prise) par jour. La posologie maximale recommandée est de 10 mg une fois par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de NEBILET 5 mg, comprimé quadrifiable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

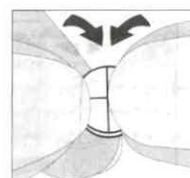
Voie orale

Les comprimés peuvent être pris pendant les repas.

L'initiation du traitement et les augmentations successives de la dose doivent être réalisées par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge des patients atteints d'insuffisance cardiaque chronique.

Si votre médecin vous a prescrit 1/4 de comprimé ou 1/2 comprimé une fois par jour, NEBILET 5 mg, comprimé quadrifiable doit être cassé comme indiqué ci-après :

Pour obtenir 1/2 comprimé, tenir le comprimé - face présentant les barres de sécurité vers le haut - entre le pouce et l'index de chacune des mains, puis appliquer une pression vers le bas avec les pouces, le long d'une des barres de sécurité (voir le dessin). Pour obtenir 1/4 de comprimé, recommencer la même opération à partir d'1/2 comprimé.



*** VIGNETTE**

NEBILET® 5mg
28 comprimés
PPV 162DH60

*** VIGNETTE**

NEBILET® 5mg
28 comprimés
PPV 162DH60

*** VIGNETTE**

NEBILET® 5mg
28 comprimés
PPV 162DH60

*** VIGNETTE**

NEBILET® 5mg
28 comprimés
PPV 162DH60

NEBILET 5 mg, comprimé pelliculé doit être pris tous les jours. Il est conseillé de prendre votre traitement chaque jour au

Novortan®

Irbésartan

COMPOSITION :

Novortan 150mg:

Irbésartan.....

Excipient q.s.p.....

Novortan 300mg:

Irbésartan.....

Excipient q.s.p.....

Excipients à effet notoire : lactose monohydrate

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés de 150mg et 300mg, boîtes de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Ce médicament contient de l'irbésartan qui appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom de "antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II".

INDICATIONS :

Ce médicament est utilisé :

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle.

- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et une maladie rénale.

CONTRE INDICATIONS :

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

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

- 2ème et 3ème trimestres de la grossesse.

MODE, VOIE D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE :

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau pendant ou en dehors des repas.

Vous devez prendre votre traitement régulièrement et tous les jours au même moment d'autant que si votre médecin vous demande le contraire.

Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'irrégularité, consultez votre pharmacien.

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée :

La dose d'entretien est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée si nécessaire.

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale associée :

La dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'atteinte rénale associée est de 300 mg une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose faible, en particulier lors de la mise en route d'un traitement.

Effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 4 à 6 semaines après le début du traitement.

Si vous avez pris plus de Novortan que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin.

Les enfants ne doivent pas prendre Novortan :

Novortan ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant a pris Novortan, consultez immédiatement un médecin.

Si vous oubliez de prendre Novortan :

Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- Si vous souffrez de vomissements ou de diarrhée importante.

- Si vous souffrez de problèmes rénaux, problèmes cardiaques,

- Si vous recevez Novortan pour une atteinte rénale due au diabète,

- Si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

Avant de prendre Novortan, informez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments.

Novortan ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- Une supplémentation en potassium,

- Des sels de régime à base de potassium,

- Des médicaments d'épargne potassique (tels que certains diurétiques),

- Des médicaments contenant du lithium,

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),

EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, Novortan peut provoquer des effets indésirables, bien que dans la plupart des cas, ils sont bénins et nécessitent une surveillance médicale.

Si ce n'est pas le cas, consultez votre pharmacien.

Des gonflements localisés à la face, des lèvres, des yeux et de la langue.

Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes ésofflé, arrêtez de prendre Novortan et consultez immédiatement votre pharmacien.

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par Novortan sont :

- Une élévation du taux de potassium.

Fréquents :

- Sensation de vertige,

- Sensation de malaise/ vomissements,

- Fatigue,

- Douleurs articulaires ou musculaires,

- Une diminution du taux de protéines dans les globules rouges.

Pas fréquents :

- Accélération des battements du cœur,

- Bouffées de chaleur,

- Toux,

- Diarrhée,

- Indigestion / brûlure d'estomac,

- Troubles sexuels

- Douleur dans la poitrine.

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation de l'Irbésartan mais sont peu courants.

- Maux de tête,

- Troubles du goût,

- Bourdonnements d'oreille,

- Crampes musculaires,

- Douleurs articulaires et musculaires,

- Altération de la fonction hépatique,

- Augmentation du taux de potassium sanguin,

- Altération de la fonction rénale,

- Une inflammation des petits vaisseaux sanguins affectant principalement la peau (pathologie connue sous le nom de vasculite leucocytoclasique).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse :

Il n'est pas déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est pris à partir du troisième mois de la grossesse.

Allaitement :

Novortan est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin choisira un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématûre.

CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'Irbésartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que Novortan affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

Conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Liste I (Tableau A).



Fabriqué par le laboratoire pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.I. 2 tit Mellil -Casablanca-

NOVORTAN®

Irbésartan 300 mg

LOT: 9029
PER: 11/20
PPV: 145,00 DH

NOVORTAN®

Irbésartan 300 mg

LOT: 9036
PER: 02/21
PPV: 145,00 DH

NOVORTAN®

Irbésartan 300 mg

LOT: 9036
PER: 02/21
PPV: 145,00 DH

NOVORTAN®

Irbésartan 300 mg

LOT: 9034
PER: 02/21
PPV: 145,00 DH

CABINET DE CARDIOLOGIE ET D EXPLORATION CARDIOVASCULAIRE
DR MOUSTAID HAYAT
ICE 001865969000055

N° 034619

CASABLANCA LE 07/10/2019

NOTE D HONORAIRE

NOUS PRESENTONS NOS SCINCERES SALUTATIONS A Mr BOUMHAMDI
DRISS ET ARRETONS LA PRESENTE NOTE DHONORAIRE A LA SOMME DE

ECHOCARDIOGRAPHIE DOPPLER..... 800.00 DH

.....HUIT CENT DIRHAMS.....

الدكتورة مستعد حيـاة
Dr. MOUSTAID Hayat
Cardiologue
اختصاصـة في أمراض القـلب و الشـرايين
Av. Souhaib Erroumi N° 36 Amal 2 Sidi Benoussi
Casablanca Tel : 0522 73 09 25

CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATION CARDIOVASCULAIRE
DR MOUSTAID HAYAT

CASABLANCA LE 07/10/2019

COMPTE RENDU D'ECOCARDIOGRAPHIE DOPPLER
Mr BOUMHAMDI DRISS

AO= 32.6 mm

OG=32.9mm

SIV= 12.7mm

PP=11.1mm

VG= 57/35

FEVG= 58.2%

- VG peu dilaté, à parois peu hypertrophié, hypokinésie septale et inférieure.
- Fonction systolique du VG demeure conservée, avec FEVG=58.2%
- Pressions de remplissage du VG normales : anomalie de relaxation du VG.
- Pas de thrombus ni anévrysme du VG
- OG dilatée, SOG= 20cm², semble libre d'échos en transthoracique
- Cavités droites non dilatés, fonction systolique du VD conservée, IT grade I
PAPS à 15+ 5 =25mmhg
- Valves mitrales épaissies, remaniées, calcification de la base de la PVM, IM grade I, pas de sténose.
- Sigmoïdes aortiques épaissies, non calcifiées, pas de fuite, pas de sténose
- Péricarde sec
- VCI non dilatée, compliant

Au total :

Cardiopathie hypertensive et ischémique fonction systolique du VG conservée

FEVG=58.2%

fuite mitrale minime

Pas d' HTAP

