

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.

Diagnostic et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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



Déclaration de Maladie

N° M20- 0000546

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 15216 Société : RAM (70667)
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : ARIENE HASSAN
Date de naissance : 01/01/1949
Adresse : LOT ATTADAMOUNE RUE 6M° 50 OULFA
Tél. : 0676027441 / 05212894749 Total des frais engagés : 949,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : [Stamp: MUPRAS 12 MAI 2021 ACCUEIL HAKAN]
Date de consultation : 15/02/2021
Nom et prénom du malade : BEN SAAD - HAFIDA Age: 71
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Diabète de type 2
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : CASA Le : 15/02/2021
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
15/12/21	CCF ECC		250,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
STE PHARMACIE HAMZA CASABLANCA Lotis. Maj. fatch Rua 6 N° 3 Lot 28 Casablanca - Tél: 0522 93 10 28	15/02/21	699,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

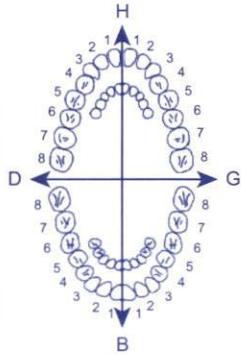
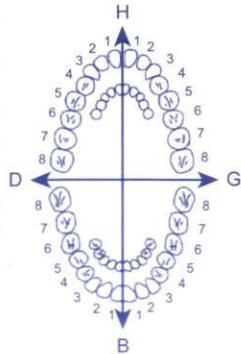
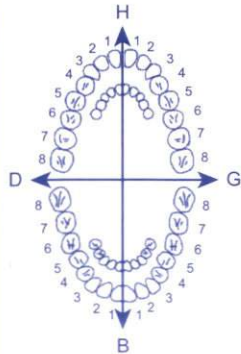
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient			
				COEFFICIENT DES TRAVAUX		
					MONTANTS DES SOINS	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX	
		H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B				
		(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
					MONTANTS DES SOINS	
					DATE DU DEVIS	
					DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mehdi BENJELLOUN

Spécialiste des Maladies
du cœur et des vaisseaux



الدكتور مهدي بنجلون

إختصاصي في أمراض القلب
والشرايين

Casablanca, le : 15/04/2021

BOUSSAID Hafida

1578 072
150402
27.20+3
699.0
ROSUVAS 10

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

VASTAREL 35

1 comprimé matin et soir, pendant 3 mois

CARDIOASPIRINE 100

1 comprimé à midi après le repas, pendant 3 mois



STE PHARMACIE HANZA
C. de l'ANCA
Lett. Haj Fatiha Rue 6 N° 3 Lot. 64
Casablanca - Tél: 0522 93 10 28

الدكتور مهدي بنجلون
CARDIOLOGUE
Rue 2 N°3 - Casablanca
Tél: 05 22 91 17 62 - 06 84 72 20 20
M: 06 84 72 20 20

VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

Veillez 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 avoir des effets indésirables différents.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci n'affecte pas la nécessité de continuer le traitement.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
3. Comment prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉE ANTI-ANGINEUSE

Code ATC : C01EB15

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :
 • Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• 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 trébucher 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 induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trébucher 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 pourriez prendre tout autre médicament.

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

Sans objet.

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 planifier une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

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

VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE CONTIENT DU : Sans objet.

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

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. 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 À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

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

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

Prenez le médicament à l'heure suivante. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

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

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

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

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

Pas de précautions particulières de conservation.

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

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

• La substance active est :

Dichlorhydrate de trimétazidine..... 35,00 mg

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

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

Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. 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. ZEVAO, lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOUTALEB, 20180 Casablanca



VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

Veillez 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 avoir des effets indésirables différents.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci n'affecte pas votre traitement.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
3. Comment prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉE ANTI-ANGINEUSE

Code ATC : C01EB15

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- 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 trébucher 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 induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trébucher 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 pourriez prendre tout autre médicament.

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

Sans objet.

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 planifier une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

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

VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE CONTIENT DU : Sans objet.

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

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

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

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

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

Prenez le médicament à l'heure suivante. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

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

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

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

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

Pas de précautions particulières de conservation.

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

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée

• La substance active est :

Dichlorhydrate de trimétazidine..... 35,00 mg

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

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

Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. 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. ZEVAO, lot FATH 4

Bd Abdelhadi BOUTALEB, 20180 Casablanca



Rosuvastatin

10 mg & 20 mg

Bolles de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous est délivré personnellement par votre médecin. 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 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.

- Que contient cette notice :
1. Quel est ce ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVASTATIN comprimés pelliculés ?
 3. Comment prendre ROSUVASTATIN comprimés pelliculés ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver ROSUVASTATIN comprimés pelliculés ?
 6. Informations supplémentaires

1. Quel est ce ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA07

ROSUVASTATIN appartient au groupe des médicaments appelés statines.

ROSUVASTATIN vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ROSUVASTATIN est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolé et l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVASTATIN.

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé. Ces facteurs sont : l'hypertension artérielle, le diabète, l'insuline, les triglycérides, l'hyperuricémie, l'athérosclérose, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans les artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROSUVASTATIN : ROSUVASTATIN est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- ROSUVASTATIN peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

- Il agit en agissant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme, il améliore également l'aptitude de votre corps à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent, mais cela entraîne des symptômes. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou à un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, à un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROSUVASTATIN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol dont l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement de votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVASTATIN comprimés pelliculés ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés :

- Si vous êtes allergique à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « Informations supplémentaires ».

- Si vous êtes enceinte, si vous allez être, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il conviendrait d'arrêter un traitement pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par Rosuvastatine ;

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;

- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;

- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;

- Si vous prenez de la ciclosporine (par exemple lors de greffes d'organes) ;

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN (dosage le plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;

- Vous avez des troubles de la thyroïde ;

- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà pris d'autres médicaments avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;

- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrates.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ROSUVASTATIN :

- Si vous avez des problèmes hépatiques ;

- Si vous avez des problèmes rénaux ;

- Si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà pris d'autres médicaments avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;

- Si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

- Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

- Si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrates ; veuillez consulter les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse les taux de cholestérol ;

- Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH, par exemple du ritonavir avec lopinavir et atazanavir, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ROSUVASTATIN ».

- Si vous prenez ou avez pris dans les 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique (un médicament contre les infections bactériennes), par voie orale ou par injection. L'association d'acide fusidique et de ROSUVASTATIN peut causer de graves problèmes musculaires (rhabdomyolyse). Reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ROSUVASTATIN ».

- Si vous avez plus de 70 ans (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de ROSUVASTATIN adaptée pour vous) ;

- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;

- Si vous êtes d'origine asiatique (japonaise, chinoise, philippine, vietnamienne, coréenne et indienne) (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de ROSUVASTATIN adaptée pour vous) ;

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute),

- Vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN (le dosage le plus élevé) ; vous devez vérifier avec votre médecin ou pharmacien la dose de ROSUVASTATIN avant de débuter le traitement.

Chaque petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un effet sur le foie, cet effet est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant traitement et au cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous devez surveiller votre médecin. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants et adolescents

- Si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans : ROSUVASTATIN ne doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans.

- Si le patient est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne doit pas être donnée aux enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Autres médicaments et ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés

Prenez votre médicament ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre autre médicament.

Dites à votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- ciclosporine (utilisée par exemple après une greffe d'organe) ;

- warfarine ou coumadine (ou tout autre médicament pour médifier le sang) ;

- fibrates (comme le gemfibrozil, le fenofibrate), ou tout autre médicament qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'acétaminophène) ;

- un antécédent (utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac) ;

- érythromycine (antibiotique), acide fusidique (un antibiotique – voir ci-dessous et rubrique « Avertissements et précautions ») ;

- un contraceptif oral (pilule) ;

- rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;

- un traitement hormonal substitutif (THS) de la ménopause ;

- l'importation de médicaments pour traiter des infections virales, incluant l'opivir, le VIH et l'hépatite C, seul ou en association (voir Avertissements et précautions d'emploi) ; ritonavir, lopinavir, atazanavir, zalcitabine.

leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVASTATIN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés contient du lactose.

Ce médicament contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lap ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Voici la rubrique « Informations supplémentaires » si vous souhaitez la liste complète des composants.

3-Comment prendre ROSUVASTATIN comprimés pelliculés ?

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

Doses usuelles chez les adultes :

Si vous prenez ROSUVASTATIN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVASTATIN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une autre dose.

Augmentation de la dose

Le choix de la dose initiale dépendra de :

- Votre taux de cholestérol ;

- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un

Facteurs pouvant vous rendre plus sensible

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

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée

- D'origines asiatiques (japonaises, chinoises, philippines, vietnamiennes, coréennes et indiennes) ;

- Âgés de plus de 70 ans ;

- Présentant une insuffisance rénale modérée ;

- Présentant des problèmes prédisposant à une myopathie.

Augmentation de la dose et dose maximale

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses

debuter à 5 mg, votre médecin peut décider d'augmenter

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin

Nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette

risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un

pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROSUVASTATIN pour réduire le

cébral ou des problèmes de santé qui y sont liés

La dose recommandée est de 20 mg une fois par

faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans :

La dose recommandée chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans est de 5 à 20 mg une fois par jour. La dose initiale

usuelle est de 5 mg par jour et votre médecin pourra augmenter progressivement votre dose afin de trouver la dose

adaptée de ROSUVASTATIN. La dose journalière maximale de ROSUVASTATIN est de 10 ou 20 mg pour les enfants âgés

de 6 à 17 ans. Lorsque vous avez votre patisserie sous-jacente traitée, Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40

mg de ROSUVASTATIN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Prise de vos comprimés

Prenez votre comprimé en entier avec de l'eau.

ROSUVASTATIN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr

que ce dernier est bien contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVASTATIN s'il apparaît

un effet indésirable.

Si vous avez pris plus de ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés que vous n'avez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez

ROSUVASTATIN.

Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés :

Ne sautez pas une dose. Prenez simplement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour

compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés :

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter ROSUVASTATIN car votre taux de cholestérol devrait encore

augmenter.

Si vous avez 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 ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas

systématiquement chez tous les patients.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte

durée.

Si vous avez des réactions allergiques, consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques

suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge

- Gonflement du visage et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler

- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques)

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent

anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez

les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires

qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyse) ;

Effets indésirables fréquents (entre 1 cas sur 10 et 1 cas sur 100 patients) :

- Maux de tête, douleurs articulaires, sensation de malaise, douleurs musculaires, sentiment général de

fatigue, sensations vertigineuses.

- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg – ceci revient généralement à la normale sans avoir

à arrêter le traitement.

- Diabète : vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevées dans le

sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous devez surveiller

attentivement votre médecin.

Effets indésirables peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées

- Sensation de malaise, douleurs articulaires, sensation de malaise, douleurs musculaires, sentiment général de

fatigue, sensations vertigineuses.

Effets indésirables rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10 000 patients)

- Réactions allergiques graves : elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue

et/ou de la gorge avec difficultés à avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau (avec des cloques) ;

- Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre ROSUVASTATIN et consulter immédiatement un médecin.

- Absences des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires

inhabituelles qui durent anormalement longtemps, consultez immédiatement votre médecin et consultez votre médecin

immédiatement.

- Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

- Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

- Saignement ou apparition d'hématomes plus facilement ou habituellement dus au faible taux de plaquettes

Effets indésirables très rares (moins de 1 cas sur 10 000 patients)

- Myopathie (douleurs musculaires sévères et/ou des yeux), Névralgie (inflammation du foie), traces de sang dans les urines,

atteinte des nerfs de vos bras et de vos jambes (le cas des engourdissements), douleur au niveau des articulations,

perte de mémoire et augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme et la femme (gynécomastie).

Effets indésirables de fréquence inconnue

- Diarrhée, syndrome de Stevens-Johnson (réaction bulleuse grave au niveau de la peau, de la bouche, des yeux et

des parties génitales), toux, essoufflement, oedème (gonflement), troubles du sommeil, y compris insomnie et

causant des difficultés respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre, atteinte des tendons et faiblesse musculaire qui est constante.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique

à tout effet indésirable que vous n'avez pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous

contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5-Comment conserver ROSUVASTATIN comprimés pelliculés ?

Tenez hors de la portée des enfants ;

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du

mois mentionné).

Ne jetez pas ce médicament au tout à l'égout ou dans les égouts ménagers. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les

médicaments que vous n'utilisez pas. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6- Informations supplémentaires

Que contient ROSUVASTATIN 10 mg et 20 mg comprimés pelliculés ?

ROSUVASTATIN 10 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcium (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine

.....10 mg

Par comprimé pelliculé

ROSUVASTATIN 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcium (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine

.....20 mg

Par comprimé pelliculé

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de

magnésium, Croscopolone.

Pelliculés : Croscopolone, Oxyde de fer (E172), Oxyde de titane (E171), Oxyde de zinc (E173), Oxyde de cuivre (E174), Oxyde de

bleu (E132), Oxyde de rouge (E131), Oxyde de noir (E133), Oxyde de vert (E132), Oxyde de

jaune (E132), Oxyde de

ID:

D-naiss:

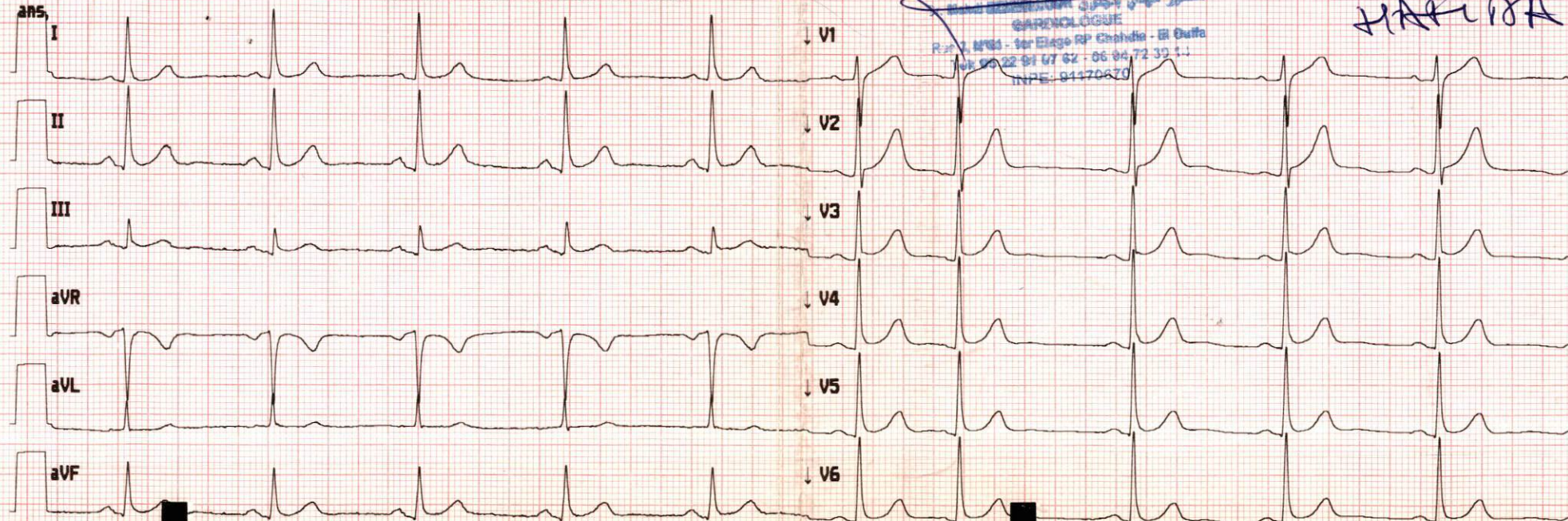
ans,

15-Fév-2021 14:31:32 Fréq. Card.: 62 BPM

Axes P-R-T: 61 45 49 Int PR: 152ms

Dur.QRS: 86ms QT/QTc: 380/385ms

15-Fév-2021 14:31:32

Bouffard
HAFIDA

الطبيب مهدي بن جلول
CARDIOLOGUE
Rm 2, N°01 - 1er Etage BP Chaouia - El Ouffa
Tél: 022 91 07 62 - 06 04 72 32 11
INPE: 94470670