

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

## ditions 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.

## rmacie :

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.

## tique :

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.

## ntaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

## aladie 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 caractére 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 :

875

Société :

Royal Air Maroc

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

KARBAJ

Az Eddine

Date de naissance :

01.01.1942

Adresse :

11, Rue des Bouzouïbs à Alis  
Casablanca

Tél. : 0661 31 0214

Total des frais engagés 600 + 1102,40 = 1702,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr Ghita BENHABIB  
Cardiologue  
02, Rue Moussa Benou Nsir  
6ème Etage - Casablanca  
Tél. 0522 2360 45

20 Pièces  
Jointes

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

KARBAJ Az Eddine

Age : 79 ans

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

HTA

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 : 17/01/2020

Signature de l'adhérent(e) :



## RELEVE 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
2021 2022	ct		0	Dr. Ghazi Ben Ali Cabinet Dr. Ghazi Ben Ali 1er Etage - Casablanca 27, 23, 29 - GSB 061 205

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 <b>PHARMACIE ABOU ABBI</b> 9, Rue des Bouveaux Oasis Casablanca Tél: 0522 99 64 10	17-01-82	372,40 Dhs.

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	18/01/22	760	6000

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		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 d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 00000000 35533411	G 21433552 00000000 00000000 11433553	B	Coefficient des travaux
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			Montants des soins
				Date du devis
				Date de l'exécution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Dr. Ghita BENHAYOUN**

Spécialiste en pathologie cardiovasculaire  
D.I.U Echocardiographie  
de la Faculté Victor Segalen Bordeaux II  
D.U cardiologie pédiatrique  
de la Faculté René Descartes Paris V



**د.غية بن حيون**

اختصاصية في أمراض القلب والشرايين

دبلوم الشخص بالصدى بكلية بوردو II

دبلوم أمراض القلب عند الأطفال بكلية باريس V

Casablanca, Le : ١٧/١٠/٢٠٢٢

M<sup>me</sup> Kakkay Ageddine

PHARMACIE ABOUDABI  
9, Rue des Bouvreuils Oasis  
Casablanca  
Tél: 0622 99 64 10

âge de 8 mois.

150.000 X 9  
120.000 X 10  
Oasis X 12  
Tél: 0622 99 64 10

DRUG 3000 S.V

75.20 X 4 S.V

180.00 X 10 S.V

Amig 10 0 - 0 - 1 S.V

Clavastin 10 0 - 0 - 1 S.V

Zepam 5mg 1/4 - 1/2 S.V

82, Rue Moussa Ibnou Noussair, 1er étage, Casablanca  
Tél : 05 22 260 250 / 05 22 48 20 14 • Fax : 05 22 48 20 14 • GSM : 06 61 43 05 60 • ghitabenhayoun@yahoo.fr

N° d'Ordre: 542  
18/01/2022 S.V

27/7/08  
PHARMACIE ABOUDABI  
Rue des Bouvreuils  
Oasis - Casablanca  
Tél 022.99.64.10

Cardio aspir 100 -

S.V.

0 - 1 - 0

112,50 <sup>X3</sup>

6) Vastaal 80 -

S.V.

1 - 0 - 0

27/7/08  
PHARMACIE ABOUDABI  
Rue des Bouvreuils  
Oasis - Casablanca  
Tél 022.99.64.10



PHARMACIE ABOUDABI  
9, Rue des Bouvreuils Oasis  
Casablanca  
Tél: 0522 99 64 10

Dr Ghita BENHAYSSI  
Cardiologue  
Bld. Rue Mouassine - Bnou Noussir  
Tél: 0522 260250 GSM: 661 43 05

de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du sommeil), conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices, abdominales, nausées, sensation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, faiblesses.

• visuels, vision double.

• musculaires.

• des cheveux.

Effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous avez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

**Indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :** changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie, maux de tête, anomalies du goût, perte de conscience.

• sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la force de la douleur.

• dans les oreilles.

• augmentation de la pression artérielle.

• écoulement nasal provoqué par une inflammation de la muqueuse du nez.

• sécheresse, vomissements (nausées).

• des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, rougeur sur la peau, changement de coloration de la peau.

• envies pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.

• pour obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme, malaise.

• articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• sensation ou diminution du poids.

**Indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

• diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines, entraînant une formation anormale d'hématoxyles ou des saignements.

• augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

• des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engorgement.

• des gencives.

• mal de tête abdominal (gastrite).

• troubles de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (jaunissement), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines maladies.

• augmentation de la tension musculaire.

• formation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.

• sensible à la lumière.

• combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

**Indésirables suspectés :** indication des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est faible. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

**Comment conserver AMEP® comprimés ?** Conditions particulières de conservation.

• garder les de la vue et de la portée des enfants.

• utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

• aucun médicament au tout-à-l'égoût ni avec les ordures ménagères.

• à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

• ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**Indications supplémentaires :**

**AMEP® 5 mg & 10 mg**

Box of 14, 28

Amlodipine

**AMEP® 10mg**

2 comprimés

Read all of this leaflet carefully before you take this medicine. It contains important information for you.

Keep this leaflet. You may need to read it again.

If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

This medicine has been prescribed for you.

It may harm them, even if their signs of illness are not listed in this leaflet.

If any of the side effects get serious, or

not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are.

2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

4. What are the possible side effects?

5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

6. Further Information.

**1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are.** AMEP® 5 & 10 mg Tablets contain the active substance amlodipine. Amlodipine is a calcium channel blocker.

AMEP® 5 & 10 mg Tablets are used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® 5 & 10 mg Tablets work by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

**2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?**

**Do not take AMEP® Tablet:**

If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.

If you have severe low blood pressure (hypotension).

If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).

If you suffer from heart failure after a heart attack.

**Pay attention with AMEP® Tablet:**

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

• Recent heart attack

• Heart failure

• Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)

• Liver disease

• You are elderly and your dose needs to be increased.

**Children and adolescents:**

AMEP® 5 & 10 mg Tablets have not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® 5 & 10 mg Tablets should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

**Other medicines and AMEP® Tablets:**

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription. AMEP® 5 & 10 mg Tablets may affect or be affected by other medicines, such as:

• ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),

• ritonavir, indinavir, nelfinavir (so-called protease inhibitors).



75,20

de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du sommeil), conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices, abdominales, nausées, sensation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, faiblesses.

• visuels, vision double.

• musculaires.

• des cheveux.

Effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous avez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

**Indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :** changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie, maux de tête, anomalies du goût, perte de conscience.

• sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la force de la douleur.

• dans les oreilles.

• augmentation de la pression artérielle.

• écoulement nasal provoqué par une inflammation de la muqueuse du nez.

• sécheresse, vomissements (nausées).

• des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, rougeur sur la peau, changement de coloration de la peau.

• envies pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.

• pour obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme, malaise.

• articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• sensation ou diminution du poids.

**Indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

• diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines, entraînant une formation anormale d'hématoxyles ou des saignements.

• augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

• des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engorgement.

• des gencives.

• mal de tête abdominal (gastrite).

• troubles de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (jaunissement), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines maladies.

• augmentation de la tension musculaire.

• formation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.

• sensible à la lumière.

• combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

**Indésirables suspectés :** indication des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est faible. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

**Comment conserver AMEP® comprimés ?** Conditions particulières de conservation.

• garder les de la vue et de la portée des enfants.

• utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

• aucun médicament au tout-à-l'égoût ni avec les ordures ménagères.

• à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

• ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**Indications supplémentaires :**

AMEP® 5 mg & 10 mg

Box of 14, 28

Amlodipine

AMEP® 10mg

2 comprimés

Read all of this leaflet carefully before you it contains important information for you.

• Keep this leaflet. You may need to read it again.

• If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

• This medicine has been prescribed for you.

It may harm them, even if their signs of illness are not listed in this leaflet.

• If any of the side effects get serious, or

not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are.

2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

4. What are the possible side effects?

5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

6. Further Information

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are

AMEP® contains the active substance

medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or

a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so

that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by

improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a

result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest

pain from angina.

2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

Do not take AMEP® Tablet:

• If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this

medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.

• If you have severe low blood pressure (hypotension).

• If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).

• If you suffer from heart failure after a heart attack.

Pay attention with AMEP® Tablet:

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

• Recent heart attack

• Heart failure

• Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)

• Liver disease

• You are elderly and your dose needs to be increased

Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only

be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age

(see section 3). For further information, talk to your doctor.

Other medicines and AMEP® Tablets:

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other

medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

• ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),

• ritonavir, indinavir, nelfinavir (so-called protease inhibitors).

6 11000 081784

75,20

de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du sommeil), conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices, abdominales, nausées, sensation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, faiblesses.

• visuels, vision double.

• musculaires.

• des cheveux.

Effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous avez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

**Indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :** changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie, maux de tête, anomalies du goût, perte de conscience.

• sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la force de la douleur.

• dans les oreilles.

• augmentation de la pression artérielle.

• écoulement nasal provoqué par une inflammation de la muqueuse du nez.

• sécheresse, vomissements (nausées).

• des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, rougeur sur la peau, changement de coloration de la peau.

• envies pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.

• pour obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme, malaise.

• articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• sensation ou diminution du poids.

**Indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

• diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines, entraînant une formation anormale d'hématoxyles ou des saignements.

• augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie).

• des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engorgement.

• des gencives.

• mal de tête abdominal (gastrite).

• troubles de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (jaunissement), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines maladies.

• augmentation de la tension musculaire.

• formation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.

• sensible à la lumière.

• combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

**Indésirables suspectés :** indication des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est faible. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

**Comment conserver AMEP® comprimés ?** Conditions particulières de conservation.

• garder les de la vue et de la portée des enfants.

• utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

• aucun médicament au tout-à-l'égoût ni avec les ordures ménagères.

• à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

• ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**Indications supplémentaires :**

**AMEP® 5 mg & 10 mg**

Box of 14, 28

Amlodipine

**AMEP® 10mg**

2 comprimés

Read all of this leaflet carefully before you take this medicine. It contains important information for you.

Keep this leaflet. You may need to read it again.

If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

This medicine has been prescribed for you.

It may harm them, even if their signs of illness are not listed in this leaflet.

If any of the side effects get serious, or

not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are.

2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

4. What are the possible side effects?

5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

6. Further Information.

**1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are.** AMEP® 5 & 10 mg Tablets contain the active substance amlodipine. Amlodipine is a calcium channel blocker.

AMEP® 5 & 10 mg Tablets are used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® 5 & 10 mg Tablets work by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

**2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?**

**Do not take AMEP® Tablet:**

If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.

If you have severe low blood pressure (hypotension).

If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).

If you suffer from heart failure after a heart attack.

**Pay attention with AMEP® Tablet:**

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

• Recent heart attack

• Heart failure

• Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)

• Liver disease

• You are elderly and your dose needs to be increased.

**Children and adolescents:**

AMEP® 5 & 10 mg Tablets have not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® 5 & 10 mg Tablets should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

**Other medicines and AMEP® Tablets:**

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® 5 & 10 mg Tablets may affect or be affected by other medicines, such as:

• ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),

• ritonavir, indinavir, nelfinavir (see "Medicines to be taken with or avoided when taking AMEP® 5 & 10 mg Tablets").

6 11000 081784

75,20

de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du sommeil), conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices, abdominales, nausées, sensation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, faiblesses.

• visuels, vision double.

• musculaires.

• des cheveux.

Effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous avez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou pharmacien.

**Indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :** changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie, maux de tête, anomalies du goût, perte de conscience.

• sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la force de la douleur.

• dans les oreilles.

• augmentation de la pression artérielle.

• écoulement nasal provoqué par une inflammation de la muqueuse du nez.

• sécheresse, vomissements (nausées).

• des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, rougeur sur la peau, changement de coloration de la peau.

• envies pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.

• pour obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme, malaise.

• articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• sensation ou diminution du poids.

**Indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :**

• diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines, entraînant une formation anormale d'hématoxyles ou des saignements.

• augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

• des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engorgement.

• des gencives.

• mal de tête abdominal (gastrite).

• troubles de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (jaunissement), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines maladies.

• augmentation de la tension musculaire.

• formation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.

• sensible à la lumière.

• combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

**Indésirables suspectés :** indication des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est faible. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

**Comment conserver AMEP® comprimés ?** Conditions particulières de conservation.

• garder les de la vue et de la portée des enfants.

• utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

• aucun médicament au tout-à-l'égoût ni avec les ordures ménagères.

• à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus.

• ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**Indications supplémentaires :**

**AMEP® 5 mg & 10 mg**

Box of 14, 28

Amlodipine

**AMEP® 10mg**

2 comprimés

Read all of this leaflet carefully before you take this medicine. It contains important information for you.

Keep this leaflet. You may need to read it again.

If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

This medicine has been prescribed for you.

It may harm them, even if their signs of illness are not listed in this leaflet.

If any of the side effects get serious, or

not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are.

2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

4. What are the possible side effects?

5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

6. Further Information.

**1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are.** AMEP® 5 & 10 mg Tablets contain the active substance amlodipine. Amlodipine is a calcium channel blocker.

AMEP® 5 & 10 mg Tablets are used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so that blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® 5 & 10 mg Tablets work by improving blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest pain from angina.

**2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?**

**Do not take AMEP® Tablet:**

If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.

If you have severe low blood pressure (hypotension).

If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).

If you suffer from heart failure after a heart attack.

**Pay attention with AMEP® Tablet:**

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP® 5 & 10 mg Tablets.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

• Recent heart attack

• Heart failure

• Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)

• Liver disease

• You are elderly and your dose needs to be increased.

**Children and adolescents:**

AMEP® 5 & 10 mg Tablets have not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® 5 & 10 mg Tablets should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

**Other medicines and AMEP® Tablets:**

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® 5 & 10 mg Tablets may affect or be affected by other medicines, such as:

• ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),

• ritonavir, indinavir, nelfinavir (see "Medicines to be taken with or avoided when taking AMEP® 5 & 10 mg Tablets").



75,20

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

# IRVEL 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28

Irbésartan

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Composition	par comprimé
IRVEL® 150 mg	
Irbésartan (DCI)	150 mg
IRVEL® 300 mg	
Irbésartan (DCI)	300 mg
Excipients (communs) : Pharmatose, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium.	
Pelliculage : Opadry II Blanc OY-LS-2890	
Liste des excipients à effet notoire : Pharmatose (Lactose)	

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (code ATC : C09CA04).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

IRVEL® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle essentielle.

- l'atteinte rénale chez les patients adultes hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

## 5. POSOLOGIE

### Mode et voie d'administration

Voie orale.

### Durée et fréquence du traitement

La posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée est de 150 mg, administrée en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. IRVEL® à la dose de 150 mg une fois par jour permet généralement un meilleur contrôle de la pression artérielle sur 24 heures que la dose de 75 mg. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée, particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté. En particulier, il a été démontré que l'addition d'un diurétique tel que l'hydrochlorothiazide a un effet additif avec l'Irbésartan.

Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

### Populations particulières :

Insuffisance rénale : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients avec une insuffisance rénale modérée ou sévère.

potassium et de la créatinine sériques médicament.

- Patients hypertendus diabétiques : Double blocage du système rénal : l'association d'inhibiteurs de l'enzyme récepteurs de l'angiotensine II (ARA II) ou d'hyperkaliémie et d'altération de la fonction rénale. Néanmoins, si une telle association est courante, elle ne pourra se faire que sous la surveillance étroite et fréquent de la fonction rénale, de l'artériel. Les IEC et les ARA II ne doivent pas être associés.

- Néphropathie diabétique.

- Hyperkaliémie : un contrôle rapproché d'une hyperkaliémie peut survenir particulièrement en présence d'une insuffisance rénale due au diabète.

- Association au Lithium : l'association au lithium.

- Sténose de la valve aortique hypertrophique : comme avec les autres médicaments, il est indiqué chez les patients souffrant de sténose de la valve aortique hypertrophique.

- Hyperaldostéronisme primaire : recommandée.

- Grossesse : le traitement par un inhibiteur de l'enzyme de conversion doit être arrêté immédiatement.

- Population pédiatrique : l'Irbésartan est indiqué chez les enfants de 6 à 16 ans, mais il n'a pas été étudié pour une extension d'utilisation chez les enfants de moins de 6 ans.

- Lactose : l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires).

## 9. INTERACTIONS

### Interactions avec d'autres médicaments

- Diurétiques et autres antihypertenseurs : Un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée peut provoquer une hypovolémie et un risque d'hypotension lorsqu'un traitement par Irbésartan est mis en route.

- Produits contenant de l'lisinopril ou un IEC : l'utilisation concomitante d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou d'aliskiren peut faire survenir une hypotension, hyperkaliémie et l'altération de la fonction rénale.

- Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium : peut entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée.

- Lithium : des augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium ont été rapportées avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

- Anti-inflammatoires non stéroïdiens : L'association devra être administrée avec prudence, en particulier chez les personnes âgées. Les patients devront être correctement hydratés et une surveillance de la fonction rénale devra être envisagée après l'initiation de l'association thérapeutique, puis périodiquement.

- Interactions avec les aliments et les boissons

IRVEL® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## 10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN QU A VOTRE PHARMACIEN.

IRVEL 150 mg 28 comprimés pelliculés

6 118 000 071907

38,12€

120,00

# ZEPAM® 6 mg

bromazépam

Zepam® 6 mg

bromazépam  
30 comprimés bâtonnets  
quadrisséables

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez quelque chose de suspect dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisséable

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

## Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisséable (blanc); boîte de 30

## Dans quels cas utiliser ce médicament ?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de :

### Attention !

#### a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament ?

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

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

#### b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

#### c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

#### d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

#### e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

#### Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets indésirables. Ces effets peuvent être plus marqués chez les personnes âgées, en particulier chez la personne âgée, et chez les personnes souffrant de maladie mentale.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# VASTAREL® 80 mg

112650

Gélules à libération prolongée

Dichlorhydrate de triméthazidine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 80 mg ?
3. Comment prendre VASTAREL 80 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 80 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 80 MG ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 80 MG ?

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

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

Avertissement et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 80 mg.

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

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

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

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

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges ou sensations vertigineuses (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, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# VASTAREL® 80 mg

112650

Gélules à libération prolongée

Dichlorhydrate de triméthazidine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 80 mg ?
3. Comment prendre VASTAREL 80 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 80 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 80 MG ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 80 MG ?

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

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

Avertissement et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 80 mg.

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

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

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

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

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges ou sensations vertigineuses (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, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# VASTAREL® 80 mg

112650

Gélules à libération prolongée

Dichlorhydrate de triméthazidine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 80 mg ?
3. Comment prendre VASTAREL 80 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 80 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 80 MG ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 80 MG ?

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

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

Avertissement et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 80 mg.

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

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

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

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

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges ou sensations vertigineuses (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, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant







## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

# IRVEL® 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbésartan

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Composition

IRVEL® 150 mg

Irbésartan (DCT)

IRVEL® 300 mg

Irbésartan (DCT)

Excipients (communs) : Pharmatose, Cellulose microcristalline,

Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadry II Blanc OY-LS-28900

Liste des excipients à effet notable : Pharmatose (Lactose)

par comprimé

150 mg

300 mg

potassium et de la créatinine sériques est recommandé.

- Patients hypertendus diabétiques de type 2.

- Double blocage du système réninal : l'association d'inhibiteurs de l'enzyme de récepteurs de l'angiotensine II (ARA II) ou d'alsin, d'hyperkaliémie et d'altération de la fonction rénale. Néanmoins, si une telle association est considérée, elle ne pourra se faire que sous la surveillance étroite et fréquent de la fonction rénale de l'artéria. Les IEC et les ARA II ne doivent pas être associés.

- Hyperkaliémie : un contrôle rappelé une hyperkaliémie peut survenir

particulier en présence d'une insuffisance rénale due au diabète.

- Association au Lithium : l'association

Sténose de la valve aortique

hypertrophique : comme avec les AEC, il est indiquée chez les patients souffrant de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.

- Hyperaldostéronisme primaire recommandée.

- Grossesse : le traitement par un IEC doit être arrêté immédiatement.

- Population pédiatrique : l'Irbésartan a été

utilisé chez les enfants de 6 à 16 ans, mais les données actuelles sont insuffisantes pour appuyer une extension d'utilisation chez l'enfant jusqu'à ce que des données complémentaires soient disponibles.

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

## 9. INTERACTIONS

### Interactions avec d'autres médicaments

- **Diurétiques et autres antihypertenseurs** : Un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée peut provoquer une hypovolémie et un risque d'hypotension lorsqu'un traitement par Irbésartan est mis en route.

- **Produits contenant de l'aliskiren ou un IEC** : l'utilisation concomitante d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou d'aliskiren peut faire survenir une hypotension, hyperkaliémie et l'altération de la fonction rénale.

- **Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium** : peut entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée.

- **Lithium** : des augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium ont été rapportées avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

- **Anti-inflammatoires non stéroïdiens** : L'association devra être administrée avec prudence, en particulier chez les personnes âgées. Les patients devront être correctement hydratés et une surveillance de la fonction rénale devra être envisagée après l'initiation de l'association thérapeutique, puis périodiquement.

**Interactions avec les aliments et les boissons**

IRVEL® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

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

Sans objet

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

## 10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

DEMANDER CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

**Grossesse** :

Il n'existe pas d'informations suffisantes

IRVEL® 300 mg  
28 comprimés pelliculés

Code de produit : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 071938

Code de vente : 118000 071938

Code de distribution : 118000 0719

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

# IRVEL® 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbésartan

Veuillez 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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Composition

IRVEL® 150 mg

Irbésartan (DCT)

IRVEL® 300 mg

Irbésartan (DCT)

Excipients (communs) : Pharmatose, Cellulose microcristalline,

Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium.

Pelliculage : Opadry II Blanc OY-LS-28900

Liste des excipients à effet notable : Pharmatose (Lactose)

par comprimé

150 mg

300 mg

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (code ATC : C09CA04).

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

IRVEL® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle essentielle,

- l'atteinte rénale chez les patients adultes hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

## 5. POSOLOGIE

Mode et voie d'administration

Voie orale

Durée et fréquence du traitement

La posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée est de 150 mg, administrée en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. IRVEL® à la dose de 50 mg une fois par jour permet généralement un meilleur contrôle de la pression artérielle si 24 heures que la dose de 75 mg. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée, particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.

Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté. En particulier, il a été démontré que l'addition d'un diurétique tel que l'hydrochlorothiazide a un effet additif avec l'Irbésartan.

Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour si nécessaire préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

*Insuffisance rénale* : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients insuffisants rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être

potassium et de la créatinine sériques est recommandée.

- Patients hypertendus diabétiques de type 2

- Double blocage du système réninal : l'association d'inhibiteurs de l'enzyme de récepteurs de l'angiotensine II (ARA II) ou d'aliskiren, d'hyperkaliémie et d'altération de la fonction rénale. Néanmoins, si une telle association est considérée, elle ne pourra se faire que sous la surveillance étroite et fréquent de la fonction rénale de l'adulte. Les IEC et les ARA II ne doivent pas être associés.

- Hyperkaliémie : un contrôle rappelé une hyperkaliémie peut survenir

particulier en présence d'une insuffisance rénale due au diabète

- Association au Lithium : l'association

- Sténose de la valve aortique hypertrophique : comme avec les AEC, il est indiquée chez les patients souffrant de cardiomyopathie obstructive hypertrophique

- Hyperaldostéronisme primaire recommandée.

- Grossesse : le traitement par un IEC doit être arrêté immédiatement.

- Population pédiatrique : l'Irbésartan a été étudié chez les enfants et adolescents de 6 à 16 ans, mais les données actuelles sont insuffisantes pour soutenir une extension d'utilisation chez l'enfant jusqu'à ce que des données complémentaires soient disponibles.

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

## 9. INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments

- *Diurétiques et autres antihypertenseurs* : Un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée peut provoquer une hypovolémie et un risque d'hypotension lorsqu'un traitement par Irbésartan est mis en route.

- *Produits contenant de l'aliskiren ou un IEC* : l'utilisation concomitante d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou d'aliskiren peut faire survenir une hypotension, hyperkaliémie et l'altération de la fonction rénale.

- *Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium* : peut entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée.

- *Lithium* : des augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium ont été rapportées avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

- *Anti-inflammatoires non stéroïdiens* : L'association devra être administrée avec prudence, en particulier chez les personnes âgées. Les patients devront être correctement hydratés et une surveillance de la fonction rénale devra être envisagée après l'initiation de l'association thérapeutique, puis périodiquement.

Interactions avec les aliments et les boissons

IRVEL® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## 10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

*Grossesse* :

La grossesse n'est pas une contre-indication.

IRVEL® 300 mg

28 comprimés pelliculés

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

0

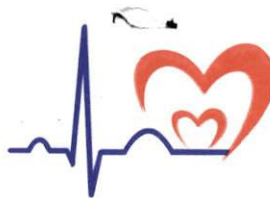
0

0

</

**Dr. Ghita BENHAYOUN**

Spécialiste en pathologie cardiovasculaire  
D.I.U Echocardiographie  
de la Faculté Victor Segalen Bordeaux II  
D.U cardiologie pédiatrique  
de la Faculté René Descartes Paris V



**د. غيثة بن حيون**

اختصاصية في أمراض القلب والشرايين

دبلوم الشخص بالصدى بكلية بوردو II

دبلوم أمراض القلب عند الأطفال بكلية باريس V

Casablanca, Le : 1A (01/02/2002)

M<sup>r</sup> Kabbaj Azeddine

Thyroxine 100

heterogénie, nodules & clie.

as Echographie

Cervicale

Dr Ghita BENHAYOUN  
Cardiologue  
82, Rue Moussa Ibnou Noussair  
1er étage Casablanca  
Tél: 05 22 260 250 / 05 22 48 20 14 • Fax : 05 22 48 20 14 • GSM : 06 61 43 05 60 • ghitabenhayoun@yahoo.fr



Nom & prénom : KABBAJ AZZEDINE

FACTURE N° : 22/001203

Date : 18/01/2022

<u>Examen</u>	<u>Montant</u>
ECHOGRAPHIE CERVICALE	600,00
<b><u>Total Montant</u></b>	
	600,00

3457 FAX 0522 47 40 69  
Casablanca  
27 Rue Ilya Abou Madi  
Quartier Gautier  
Casablanca 20060 Maroc

Arrêtée la présente Facture à la somme de:

SIX CENT DIRHAMS

Relevé d'identité bancaire  
Banque Centrale Populaire  
Agence Massira  
88, bd massira el khadra Casablanca  
Compte n°:190 780 21211 9307191 000 7 73



Casablanca le 18/01/2022

**Dr. Mustapha AKIKI**

Spécialiste en Radiologie  
Lauréat de la Faculté de  
Médecine de Nancy  
Ex Enseignant à la Faculté de  
Médecine

**Dr. M. AZ El-Arab BERRADA**

Spécialiste en Radiologie  
Ex Enseignant à la Faculté de  
Médecine

**Dr. Hakima BENKIRANE  
Ep. Benjelloun**

Spécialiste en Radiologie  
Lauréate de la Faculté de  
Médecine de Nancy  
Ex attachée au CHU Ibnou Rochd  
Diplômée de Paris  
en Imagerie de la femme

**Dr. Imad HANAFI**

Spécialiste en Radiologie  
Lauréat de la Faculté  
de Médecine de Bruxelles  
Ex. Praticien hospitalier  
des hôpitaux de Paris  
Radiologie Conventionnelle  
et Interventionnelle

**PATIENT**

**KABBAJ AZZEDINE**

**MEDECIN TRAITANT**

**DR. BENHAYOUN GHITA**

**EXAMEN(S) REALISE(S)**

**ECHOGRAPHIE CERVICALE**

**H.**

Hypertrophie modérée des deux lobes thyroïdiens :

**Lobe droit = 50 x 21 x 18 mm soit un volume de 10 cm<sup>3</sup>.**

**Lobe gauche = 50 x 19 x 17 mm soit un volume de 8 cm<sup>3</sup>.**

**Isthme = 4 mm d'épaisseur.**

**Poids approximatif de la thyroïde est d'environ 20 g.**

Le parenchyme thyroïdien est le siège de micro-nodules, certains sont de type kystique classés Eu Tirads 2 et d'autres sont de type tissulaire hyperéchogènes par rapport au muscle de forme ovalaire sans caractère échographique suspect classés Eu Tirads 3.

Absence de signe de dysthyroïdie.

Absence d'adénopathies cervicales.

Présence de plaques athéromateuses au niveau des bifurcations carotidiennes droite et gauche et au niveau de l'origine des carotides internes nettement plus volumineuses à droite.

**Au total :**

**Petit goître multi micro-nodulaire sans image nodulaire d'allure suspecte et sans signe de dysthyroïdie.**

Confraternellement  
**DR. BERRADA AZ. EL ARAB**  
**INPE : 091032870**

- IRM Haut champ
- Scanner Spiralé Multi-barettes
- Imagerie Cardio-Vasculaire
- Radiologie Générale Numérique
- Mammographie/Tomosynthèse
- Echographie-Doppler Couleur
- Echo-Doppler 3D, 4D
- Echographie Morphologique
- Cone Beam
- Panoramique Dentaire Numérique
- Denta-scanner
- Téléradiologie 4 mètres Numérique
- Ostéo-densitométrie Biphotonique
- Radiologie Interventionnelle