

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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



**Déclaration de Maladie**  
**M22- 0053495**

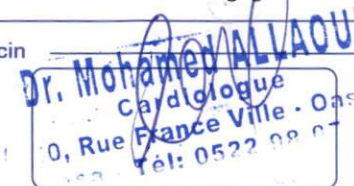
☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

## Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société :  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : MOUMEN BRATIM  
Date de naissance : 01/06/1954  
Adresse : 14 lot des HAKES HY MY RACHID casa  
Tél. : 0664941231 Total des frais engagés : Dhs

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 31/05/2023  
Nom et prénom du malade : MOUMEN BRATIM Age :  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Cancer  
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC ☐ Pathologie  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : 31/05/2023  
Signature de l'adhérent(e) :


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 Praticien attestant le traitement des Actes
31/05/23	Caus			Dr. Mohamed ELACHOU Cardiologue 20, Rue France Ville - Oasis Casa - Tél: 0522 98 07 06

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	31/05/2023	1294,60

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

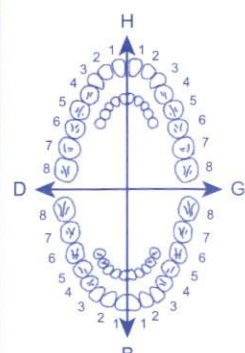
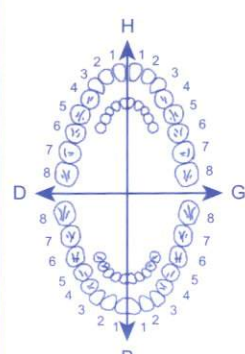
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>															
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>															
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>															
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																		
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		H	25533412	21433552	00000000	00000000	D		G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		H																
	25533412	21433552																	
	00000000	00000000																	
	D		G																
	00000000	00000000																	
	35533411	11433553																	
	B																		
	<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>																
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



# مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis

Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle

Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique

**Coro-Scanner / 128 barrettes**

الدكتور محمد علاوي

Dr. Mohamed ALLAOUI

CARDIOLOGUE

DES de Cardiologie

et

Pathologie Vasculaire

de la Faculté

de

Médecine de PARIS

Ancien Interne

des

Hôpitaux de NANCY

Membre de la Société

Française de Cardiologie

(27,70x4)

Cardiologie

(34,60x6)

Cardiologie

(37,00x4)

Cardiologie 2.518 water

(89,70x2)

Cardiologie 1/2 water

(28,60x7)

Cardiologie

(112,50x4)

Cardiologie

80

1/2

4 mm

T=1294,60

Dr. Mohamed ALLAOUI  
Cardiologue  
20, Rue France Ville - Oasis  
Casa - Tél: 0522 98 07 06

CLINIQUE CARDIOLOGIQUE  
CASA-OASIS  
Consultation  
20, Rue France Ville Oasis - Casa  
Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 07 06

20, Rue France Ville - Oasis - CASABLANCA 20000 الدار البيضاء - وازيس - زنقة فرانس فيل - 20

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25 - GSM : 06 72 29 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72

E-mail : clinique\_cardiologique@hotmail.com - Patente : 34788311 - C.N.S.S : 7379622 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084

N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74 Banque Centrale Populaire - Casablanca



# KALIEFF®

Bicarbonate de potassium

## PRESENTATIONS

Boîte de 18 comprimés effervescents.

Boîte de 36 comprimés effervescents.

## COMPOSITION

Bicarbonate de potassium .....  
(correspondant à 14 mmol de potassium)

Excipients qs un comprimé effervescent

## PROPRIETES

Le potassium est le principal cation intracellulaire. Il est un déterminant de l'osmolarité des liquides corporels.

De plus, le potassium est un co-facteur de nombreuses enzymes.

Les états de déplétion potassiumique neuromusculaires essentiellement.

## INDICATIONS

L'administration du bicarbonate de potassium est indiquée dans la déplétion potassiumique sans alcalose, ou en cas de déficit potassique, l'acidose, ou avec acidose métabolique déclarée concomitante.

- Pertes gastro-intestinales importantes (diarrhées, vomissements)
- Abus de laxatifs
- Traitement par les inhibiteurs de l'anhydrase carbonique
- Traitement par les diurétiques thiazidiques
- Traitement par les corticoïdes
- Pyelonephrite chronique
- Acidose tubulaire.

## POSOLOGIE

Il importe, dans la prescription, de tenir compte de la quantité de potassium dans la préparation et non du dosage en sel de potassium.

A titre indicatif, les doses proposées sont :

- Dans le traitement préventif : 30 à 50 mmol de potassium/jour, sous surveillance, KALIEFF, lors des traitements digitaliques ou salidiurétiques.

- Dans le traitement curatif d'un déficit potassique avéré : 70 à 140 mmol (soit 6 comprimés de KALIEFF, représentant 84 mmol) de potassium/jour, soit 6 comprimés de KALIEFF, répétés.

La voie orale est possible dans la kaliopénie modérée lorsqu'il n'y a pas de troubles digestifs (vomissements) ou de la fonction rénale.

Chez le nourrisson et l'enfant du 1<sup>er</sup> âge, la posologie est de 1 mmol/kg en 2 à 4 prises.

## CONTRE INDICATIONS :

- Hyperkaliémie ou toute situation pouvant entraîner une hyperkaliémie
- Insuffisance rénale
- syndrome addisonien
- Myotonie congénitale -
- traitement concomitant par épargneur de potassium

PPV 28DH40  
EXP 01/2027  
LOT 2D017 3

PPV 28DH40  
EXP 01/2027  
LOT 2D017 3

PPV 28DH40  
EXP 01/2027  
LOT 2D017 3

PPV 28DH40  
EXP 01/2027  
LOT 2D017 3

PPV 28DH40  
EXP 01/2027  
LOT 2D017 3

PPV 28DH40  
EXP 01/2027  
LOT 2D017 3

PPV 28DH40  
EXP 01/2027  
LOT 2D017 3

# Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone

SANOFI

Comprimé sécable

**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.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

## **QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?**

Avant de prendre ce médicament, votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une

allergie à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé**

## **sécable :**

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des excipients contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste des excipients à la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'une maladie du cœur (maladie de la circulation sanguine).
- Si vous présentez un rythme cardiaque anormal.
- Si votre rythme cardiaque est anormalement lent.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.
- Si vous prenez d'autres médicaments, assurez-vous de les déclarer à votre médecin (voir le paragraphe 4 sur les interactions médicamenteuses).

## **Faites attention**

### **sécable**

## **Avertissements et précautions**

**N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.**

### **Chez l'enfant :**

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

## **Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :**

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

### **Pendant le traitement :**

## **Prévenez votre médecin :**

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent,
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé,
- Si vous avez des difficultés à respirer,
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé,
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée,
- Si vous avez la diarrhée,

Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



6 118001 090280

nt l'int  
us pou  
estion:  
été pe  
tiques  
désirat

Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



6 118001 090280

avant  
ire.  
ations  
le do  
f.  
vous

Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



6 118001 090280

Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



6 118001 090280

mentionner dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse



# **Lasilix® 40 mg** **Lasilix® 20 mg/2 ml**

## Furosémide

### Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prescrire.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez-les à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prescrivez d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait être dangereux. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

### IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

#### Composition

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour injection

### Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 100 comprimés

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable, ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

### DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

#### Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec le potassium,
- de l'hypertension artérielle.

#### Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la pression artérielle),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique,
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « water-soluble »
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

### ATTENTION !

#### Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

LOT : 22E017  
PER.: 10 2026  
LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



LOT : 22E017  
PER.: 10 2026  
LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



LOT : 22E017  
PER.: 10 2026  
LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



LOT : 22E017  
PER.: 10 2026  
LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



LOT : 22E017  
PER.: 10 2026  
LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



LOT : 22E017  
PER.: 10 2026  
LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



**BISOCARD® 2,5 mg, 5 mg, 10 mg**  
**Comprimés Pelliculés Sécables**  
**DCI : Fumarate de Bisoprolol**

**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.

1. Qu'est-ce que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

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

**Classe pharmacothérapeutique :**

La substance active de BISOCARD® est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

**Indications thérapeutiques :**

Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable avec réduction de la fonction ventriculaire systolique gauche en complément des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et des diurétiques, et éventuellement, des digitaliques.

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

**Contre-indications :**

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères • troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu • phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale • acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë • aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur • rythme cardiaque lent • pression artérielle basse • certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier • choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

**Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales**

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable : il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) : • diabète • jeûne strict • certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal) • problèmes rénaux ou hépatiques • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis) • tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome) • troubles thyroïdiens.

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez :

37,00

prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament

37,00

37,00

37,00

tels que la lévomépromazine) • la méfloquine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

**Sportifs**

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# VASTAREL® 80mg

Gélule à libération prolongée

Dichlorhydrate de trimétazide

**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 pourrait leur être nocif, même si les 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 dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ?
3. Comment prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 80 MG, GÉLULE À LIBÉRATION PROLONGÉE 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, GÉLULE À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

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

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine 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.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée.

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 trainer les pieds, surtout chez les personnes âgées, qu'il convient de rechercher et de signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

Des chutes peuvent survenir à la suite d'une baisse de la tension artérielle ou d'un trouble de l'équilibre (voir description des effets indésirables).

### Sportifs

Ce médicament contient une substance active pouvant provoquer une réaction positive des tests antidopage.

**Si vous avez pris plus de VASTAREL 80 mg, gélule n'auriez dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.  
**Si vous oubliez de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée :** Ne prenez pas de supplément. Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de simple que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée :** Votre médecin vous indiquera combien de temps durera le traitement. Ne cessez pas de prendre le médicament.

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. Ils surviennent pas systématiquement chez tout le monde et ont été décrits :

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

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, éruption cutanée, éruption cutanée, démangeaisons.

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

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également extrasystoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle 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, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

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

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

112,50

112,50

112,50

112,50